





(41)

QD 28 G57 1843 Bd.7 Abt.1

# HANDBUCH

DER

# CHEMIE

VON

# LEOPOLD GMELIN,

Dr. der Med. u. Phil.; Grossh. Bad. Geh. Rath; ord. Prof. der Medicin u. Chemie an der Universität zu Heidelberg; Ritter des Grossh. Bad. Zähringer Löwenordens; ordentl. Mitgl. der kön. Akad d Wiss. zu München, d. Gesellsch. f. Naturwissensch. u. Medicin zu Heidelberg; auswärt, Mitglied d. chem. Gesellschaft zu London; d. Gesellsch. f. Naturw. zu Marburg, der naturf. Ges. in Halle u. d. Ges. f. Mineral. in Dresden; corresp. Mitgl. d. kais. Akad. d. Wissensch. zu Wien, d. kön. Akad. d. Wissensch. in Berlin, der kön. Akad. d. Med. in Paris, d. kön, Ges. d. Wiss. in Göttingen, der Leop. Carol. Akad. d. Naturf., d. Gioenischen Akad. d. Naturw. in Catania, d. Soc. méd. démulation u. d. Soc. de Chimie médicale in Paris, d. Ges. f. Med. u. Naturw. in Jassy, d. Niederrhein. Ges. f. Natur- u. Heil-Kunde in Bonn, d. Ges. f. Naturw. in Freiburg, d. Senkenberg'schen naturf. Ges. in Frankfurt u. d. Wetterau'schen Ges. f. Naturk. in Hanau; Ehrenmitgl. d. kön. Akad. der Medic. zu Brüssel, d. k. k. Ges. der Aerzte in Wien, d. Vereins Grossh. Bad. Medicinalbeamter f. Staatsarzneikunde, der Frankfurte Ges. f. nützliche Künste, der Soc. d. Sc. physico-chimiques zu Paris, d. naturf. Ges. d. Osterlandes, d. naturw. Vereins in Hamburg, d. physikal. Vereins in Frankfurt, der Frein. naturf Gesellsch. in Mainz, d. Apothekervereins im Grossh. Baden u. im nördl. Deutschland, d. pfälz. Ges. f. Pharmacie u. Technik u. d. pharm. Ges. in Petersburg.

#### SIEBENTER BAND.

Erste Abtheilung.

ORGANISCHE VERBINDUNGEN MIT 20, 22 UND 24 ATOMEN KOHLENSTOFF,

Herausgegeben

von

### Dr. KARL KRAUT.

VIERTE UMGEARBEITETE UND VERMEHRTE AUFLAGE.

#### HEIDELBERG.

UNIVERSITÄTS-BUCHHANDLUNG VON KARL WINTER.

# Fortsetzung

des

# HANDBUCHS

# DER ORGANISCHEN CHEMIE

von

## LEOPOLD GMELIN,

Geheimen Rath und Professor in Heidelberg.

# Vierter Band.

Erste Abtheilung.

Organische Verbindungen mit 20, 22 und 24 Atomen Kohlenstoff.

Vierte umgearbeitete und vermehrte Auflage.

Nach Gmelin's binterlassenen Manuscripten und in Verbindung mit den HH. DDr. Carius, Hallwachs, Ritter und Schwanert bearbeitet

von

### Dr. KARL KRAUT,

Lehrer der Chemie an der polytechnischen Schule in Haunover-

36525 J. 39

#### HEIDELBERG.

Universitäts-Buchhandlung von Karl Winter.

1862.

5363

X 2 + X 2 +

### Inhalt des siebenten Bandes

(des vierten Bandes der organischen Chemie).

# Erste Abtheilung.

	Seite
Verbindungen, 20 At. Kohlenstoff haltend	1
Stammkern C <sup>20</sup> H <sup>8</sup> . Naphtalin C <sup>20</sup> H <sup>8</sup> , S. 1. — (Anhang. Metanaphtalin C <sup>20</sup> H <sup>8</sup> , S. 10. — Kohlenwasserstoff C <sup>20</sup> H <sup>8</sup> , bel 92° schmelzend. S. 11. — Kohlenwasserstoff C <sup>20</sup> H <sup>8</sup> , hel 65° schmelzend. S. 12.) CARIUS.	1
Gepaarte Verbindungen des Stammkerns C <sup>20</sup> H <sup>8</sup> . Naphtalinschwefelsäure C <sup>20</sup> H <sup>8</sup> ,280 <sup>3</sup> . S. 12. — Naphtalindisulfosäure C <sup>20</sup> H <sup>8</sup> ,480 <sup>3</sup> . S. 20. — ( <i>Anhang</i> . Glutinunterschwefelsäure, S. 22.) <i>CA</i> .	12
Sauerstoffkern C <sup>20</sup> H <sup>7</sup> O?	24
Sauerstoffkern $C^{20}H^{6}O^{2}$	25
Schwefligkern $C^{20}H^7(SO^2)$	<b>2</b> 6
Bromkern C <sup>20</sup> BrH <sup>7</sup>	29
Gepaarte Verbindungen des Bromkerns C <sup>20</sup> BrH <sup>7</sup> Bromnaphtalinschwefelsäure C <sup>20</sup> BrH <sup>7</sup> ,2SO <sup>3</sup> . S. 29. CA.	29
Bromkern $C^{20}Br^2H^6$	30
Gepaarte Verbindungen des Bromkerns C <sup>20</sup> Br <sup>2</sup> H <sup>6</sup> Bibromnaphtalinschwefelsäure C <sup>20</sup> Br <sup>2</sup> H <sup>6</sup> ,2SO <sup>3</sup> S. 31. CA.	31
Bromkern C <sup>20</sup> Br <sup>3</sup> H <sup>5</sup> .  Tribron naphtalin C <sup>20</sup> Br <sup>3</sup> H <sup>5</sup> . S. 32. — (Anhang Bronaphtine C <sup>20</sup> Br <sup>275</sup> H <sup>575</sup> . S. 32. — Erstes und zweites Bromure de Bronaphtine LAURENT'S C <sup>20</sup> Br <sup>-25</sup> H <sup>575</sup> , Br <sup>4</sup> . S. 32 u. 33.) CA.	32
L. Gmelin, Handb VII. Org. Chem. IV.	

Bromkern C <sup>20</sup> Br <sup>4</sup> H <sup>4</sup>	33
Quadribromnaphtalin C <sup>20</sup> Br <sup>4</sup> H <sup>4</sup> , S. 33. — Hydrobrom-Quadribrom-naphtalin C <sup>20</sup> Br <sup>4</sup> H <sup>4</sup> ,HBr. S. 34. — Zweifach-Hydrobrom-Quadribromnaphtalin C <sup>20</sup> Br <sup>4</sup> H <sup>4</sup> ,2HBr. S. 34. <i>CARIUS</i> .	
Bromkern C <sup>20</sup> Br <sup>5</sup> H <sup>3</sup>	35
Chlorkern C <sup>20</sup> ClH <sup>7</sup>	35
Gepaarte Verbindungen des Chlorkerns C <sup>20</sup> ClH <sup>7</sup>	36
Chlorkern C <sup>20</sup> Cl <sup>2</sup> H <sup>6</sup>	38
Gepaarte Verbindungen des Chlorkerns C <sup>20</sup> Cl <sup>2</sup> H <sup>6</sup>	42
Chlorkern $C^{20}Cl^3H^5$	46
Gepaarte Verbindungen des Chlorkerns C <sup>20</sup> Cl <sup>3</sup> H <sup>5</sup>	51
Chlorkern C <sup>20</sup> Cl <sup>4</sup> H <sup>4</sup>	56
Gepaarte Verbindungen des Chlorkerns C <sup>20</sup> Cl <sup>4</sup> H <sup>4</sup> .  Quadrichlornaphtalinschwefelsäure C <sup>20</sup> Cl <sup>4</sup> H <sup>4</sup> ,280 <sup>3</sup> . S. 59. — Zwelfach-Hydrochlor-Quadrichlornaphtalin C <sup>20</sup> Cl <sup>4</sup> H <sup>4</sup> ,2HCl. S. 59. CA.	59
Chlorkern C <sup>20</sup> Cl <sup>2</sup> H <sup>6</sup> . Sechsfach-Chlornaphtalin C <sup>20</sup> Cl <sup>2</sup> H <sup>6</sup> . S. 60. (Anhang. Chlonaphtalane A. C <sup>20</sup> H <sup>2</sup> '5Cl <sup>5</sup> '5. S. 61.) CA.	60
Chlorkern C <sup>20</sup> Cl <sup>8</sup>	61
Sauerstoffchlorkern C <sup>20</sup> ClH <sup>5</sup> O <sup>2</sup> Chlornaphtalinsäure C <sup>20</sup> ClH <sup>5</sup> O <sup>2</sup> O <sup>4</sup> , S. 62. (Anhang. Besondere Säure aus 2fach-Hydrochlor-Trichlornaphtalin. S. 64. — Oxy-chloronaphtalénose C <sup>18</sup> H <sup>8</sup> Cl <sup>6</sup> O <sup>2</sup> ? S. 64.) CA.	62
Sauerstoffchlorkern C <sup>20</sup> Cl <sup>2</sup> H <sup>4</sup> O <sup>2</sup>	65
Sauerstoffchlorkern C <sup>20</sup> Cl <sup>5</sup> HO <sup>2</sup> Ueberchlornaphtalinsäure C <sup>20</sup> Cl <sup>5</sup> HO <sup>2</sup> ,0 <sup>4</sup> . S. 66. CA.	66
Sauerstoffchlorkern C <sup>20</sup> Cl <sup>6</sup> O <sup>2</sup> .  Ueberchloroxynaphtallnchlorür C <sup>20</sup> Cl <sup>6</sup> O <sup>2</sup> ,O <sup>2</sup> . S. 66. CA.	66

	Serte
Bromchlorkern C <sup>20</sup> BrClH <sup>6</sup>	67
Bromchlorkern $C^{20}BrCl^2H^5$	. 68
Bromchlorkern C <sup>20</sup> Br <sup>3</sup> ClH <sup>4</sup>	69
Bromchlorkern $C^{20}Br^{2}Cl^{2}H^{4}$ . S. 70. — Zweifach-Hydrobrom-Bibrombichlornaphtalin $C^{20}Br^{2}Cl^{2}H^{4}$ . S. 70. — Zweifach-Hydrobrom-Bibrombichlornaphtalin $C^{20}Br^{2}Cl^{2}H^{4}$ , 2HBr. S. 71. — Zweifach-Hydrochlor-Bibrombichlornaphtalin $C^{20}Br^{2}Cl^{2}H^{4}$ , 2HCl. S. 72. — $(An-hang$ . Laubert's Bromüre de Chlorebronaphtine $C^{20}Br^{4}$ '5 $H^{5}$ '5 $Cl^{2}$ . S. 72. — Bromure $\alpha$ , $\beta$ und Radical $\delta$ . S. 73. — Chlorenbronaphtone B $C^{20}Br^{2}Cl^{1}$ '5 $H^{4}$ '5. S. 73. — Bromenchlonaphtose A $C^{20}Br^{1}$ '5 $Cl^{2}$ '5 $H^{4}$ . S. 73.) $CA$ .	70
Bromchlorkern $C^{20}BrCl^3H^4$	74
Bromchlorkern C <sup>20</sup> Br <sup>2</sup> Cl <sup>3</sup> H <sup>3</sup> Bibromtrichlornaphtalin C <sup>20</sup> Br <sup>2</sup> Cl <sup>3</sup> H <sup>3</sup> . S. 76. — Zweifach-Hydrochlor-Bibromtrichlornaphtalin C <sup>30</sup> Br <sup>2</sup> Cl <sup>3</sup> H <sup>3</sup> ,2HCl. S. 77. — (Anhang. Bromachlonaphtune B. C <sup>20</sup> BrCl <sup>3*5</sup> H <sup>3*5</sup> . S. 77.) CA.	76
Nitrokern C <sup>20</sup> XH <sup>7</sup>	78
Gepaarte Verbindung des Nitrokerns C <sup>20</sup> XH <sup>7</sup>	80
Nitrokern $C^{20}X^2H^6$	81
Gepaarte Verbindung des Nitrokerns $C^{20}X^2H^6$ Binitronaphtalinschwefelsäure $C^{20}X^2H^6$ , 2803. S. 83. CA.	83
Nitrokern $C^{20}X^3H^5$	83
$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	88
Stickstoffkern $C^{20}NH^7$	88
$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	100
Stickstoffamidkern C <sup>20</sup> NAdH <sup>6</sup>	102

	Selte
Gepaarte Verbind., $C^{20}NH^7$ , oder einen ähnlichen Kern haltend Naphtalidinsc! wefelsäure $C^{20}NH^9,2SO^3$ . S. 105. — Naphtionsäure $C^{20}NH^9,2SO^3$ . S. 105. — Naphtionsäure $C^{20}NH^9,2SO^3$ . S. 105. — Thionaphtamsäure $C^{20}NH^9,2SO^3$ . S. 111. — Formelepidin $C^{20}(C^2H^3)NH^6,H^2$ . S. 114 ( $K_{RAUT}$ ). — Naphtalocyansäure $C^{20}CyH^7,0^2$ . S. 114. — Naphtalosulfocyansäure $C^{20}CyH^7,S^2$ . S. 114. — Naphtalidinharnstoff $C^{20}CyAdH^6,H^2O^2$ . S. 115. — Vinenaphtalidin $C^{20}(C^4H^5)NH^6,H^2$ . S. 116. $CA$ . — Vinelepidin $C^{20}(C^4H^5)NH^6,H^2$ . S. 116. $CA$ . — Vinelepidin $C^{20}(C^4H^5)NH^6,H^2$ . S. 117. $CA$ . — Mylelepidin $C^{20}(C^{10}H^{11})NH^6,H^2$ . S. 118. $(Kn$ .) — Sulfocyanphenyl-Naphtalidin $C^{20}(C^{12}H^5)CyAdH^5,H^2S^2$ . S. 118. $CARIUS$ .	an B
Gepaarte Verbindungen, 2 At. $C^{20}NH^7$ haltend Carbonaphtalid $C^{40}CyNH^{14},H^2O^2$ . S. 118. — Sulfocarbonaphtalid $C^{40}CyNH^{14},H^2S^2$ . S. 119. — Menaphtalidin $C^{40}CyNAdH^{13},H^2$ . S. 120. Bicyanmenaphtalidin $C^{40}Cy^3Ad^2H^{11},H^2$ . S. 122. — Oxanaphtalid $C^{40}(C^4HO^2)NAdH^{13},O^2$ . S. 123. — Menaphtoximid $C^{40}(C^4HO^2)CyNAdH^{12},O^2$ . S. 123. — Trinaphtylphosphamid $C^{60}N^3(PO^2)H^{18},H^6$ . S. 124. $CA$ .	118
Stammkern $C^{20}H^{10}$ , Sauerstoffkern $C^{20}H^60^4$ Alizarin $C^{20}H^60^4$ ,02. S. 124. $KR$ .	124
Stammkern C <sup>20</sup> H <sup>12</sup>	136
Gepaarte Verbindungen des Kerns $C^{20}H^{12}$	147
Sauerstoffkern $C^{20}H^{40}O^2$ . Sassafrascampher $C^{20}H^{10}O^2$ , O2. S. 154. — (Anhang. Sassafrasõl. S. 155.) SCHWANERT.	154
Sauerstoffkern C <sup>20</sup> H <sup>8</sup> O <sup>4</sup>	156
Bromkern C <sup>20</sup> BrH <sup>11</sup>	158
Chlorkern C <sup>20</sup> ClH <sup>11</sup>	159
Chlorkern C <sup>20</sup> Cl <sup>2</sup> H <sup>10</sup>	161

	Seite
Bromsauerstoffkern C <sup>20</sup> Br <sup>8</sup> H <sup>2</sup> O <sup>2</sup>	161
Chlorsauerstoffkern $C^{20}Cl^9H0^2$	162
Nitrokern C <sup>20</sup> XH <sup>11</sup> Nitroparanicen C <sup>20</sup> XH <sup>11</sup> . S. 162 — Nitrocuminsäure C <sup>20</sup> XH <sup>11</sup> ,0 <sup>4</sup> . S. 163. KR.	162
Nitrokern C <sup>20</sup> X <sup>2</sup> H <sup>10</sup>	164
Nitrochlorkern C <sup>20</sup> X <sup>2</sup> Cl <sup>2</sup> H <sup>8</sup>	165
Amidkern C <sup>20</sup> AdH <sup>11</sup>	166
Amidkern C <sup>20</sup> Ad <sup>2</sup> H <sup>10</sup>	169
(iepaarte Amide der Cuminreihe Cumanilid $C^{20}(NH,C^{12}H^5)H^{11}O^2$ , S. 170. — Cumylsulfophenylamid $C^{12}(NH,C^{20}H^{19}O^2)H^5S^{204}$ S. 170. — Cumylsulfophenylargentamid $C^{12}(N,Ag,C^{20}H^{11}O^2)H^5S^{204}$ , S. 171. — Cumylsulfophenylargenthydrobiamid $C^{12}(N,Ag,C^{20}H^{11}O^2)H^5S^{204},NH^3$ . S. 171. — Cumylbenzoylsulfophenylamid $C^{12}(N,Ag,C^{20}H^{11}O^2)H^{5S}O^4,NH^3$ . S. 171. — Cumylbenzoylsulfophenylamid $C^{12}(N,C^{20}H^{11}O^2)C^{14}H^{5O})H^{5S}O^4$ S. 172. — Cumylsalicylamid $C^{20}(N,C^{14}H^{6}O^4)H^{11}O^2$ . S. 172. $KR$ .	170
Stickstoffkern C <sup>20</sup> NH <sup>11</sup>	172
Chlorstickstoffamidkern C <sup>20</sup> Cl <sup>2</sup> NAdH <sup>8</sup>	174
Stammkern C <sup>20</sup> H <sup>14</sup>	176
Gepaarte Verbindung des Kerns $C^{20}H^{14}$	180
Sauerstoffkern C <sup>20</sup> H <sup>12</sup> O <sup>2</sup> Anethol oder Aniscampher C <sup>20</sup> H <sup>12</sup> O <sup>2</sup> . S. 183. — (Anhang. Anisöl. S. 187. — Fenchelöl. S. 188. — Sternanisöl. S. 188. — Esdragonöl. S. 188.) — Anisoïn C <sup>20</sup> H <sup>12</sup> O <sup>2</sup> . S. 188. — Metanauetholcampher C <sup>20</sup> H <sup>12</sup> O <sup>2</sup> . S. 190. — Metanethol C <sup>20</sup> H <sup>12</sup> O <sup>2</sup> . S. 191. — Gepaarte Verbind. Metanethschwefelsäure C <sup>20</sup> H <sup>12</sup> O <sup>2</sup> , 2S. 191. — Eugenln C <sup>20</sup> H <sup>12</sup> O <sup>2</sup> , O <sup>2</sup> . S. 192. — Nelkensäure C <sup>20</sup> H <sup>12</sup> O <sup>2</sup> , O <sup>2</sup> . S. 193. — (Anhang. Pyrolivilsäure C <sup>20</sup> H <sup>12</sup> O <sup>4</sup> , Aq? S. 198. — Carmufelsäure C <sup>24</sup> H <sup>20</sup> O <sup>32</sup> ? S. 198. — Gewürznelkenöl. S. 200. — Zimmtblätteröl. S. 200. — Pimentöl. S. 200. — Oel aus Nelkenzimmt. S. 200. — Oel aus Canella alba. S. 201.) — Nelkenvinester oder Eugenäthyl C <sup>4</sup> H <sup>5</sup> O,C <sup>20</sup> H <sup>11</sup> O <sup>3</sup> . S. 201. — Benzoe – Nelkensäureanhydrid C <sup>14</sup> H <sup>5</sup> O <sup>3</sup> ,C <sup>20</sup> H <sup>11</sup> O <sup>3</sup> . S. 202. — Anis-Nelkensäureanhydrid C <sup>16</sup> H <sup>7</sup> O <sup>3</sup> ,C <sup>20</sup> H <sup>11</sup> O <sup>3</sup> . S. 202. — Cumin-Nelkensäureanhydrid C <sup>20</sup> H <sup>11</sup> O <sup>3</sup> . S. 203. KR.	183

Selte
Bromkern C <sup>20</sup> BrH <sup>13</sup>
Chlorkern C <sup>20</sup> ClH <sup>13</sup>
Bromsauerstoffkern $C^{20}Br^3H^9O^2$
Chlorsauerstoffkern $C^{20}Cl^3H^9O^2$
Nitrokern C <sup>20</sup> XH <sup>13</sup>
Nitrokern $C^{20}X^2H^{12}$
Nitrosauerstoffkern $C^{20}X^2H^{10}O^2$
Stickstoffkern C <sup>20</sup> NH <sup>13</sup>
Stickstoffkern $C^{20}N^2H^{12}$
Stammkern C <sup>20</sup> H <sup>46</sup>
Umwandlungsproducte des Terpenthinöls, dem Terpenthinöl
isomer
Natürlich vorkommende, dem Terpenthinöl isomer oder verwandte Oele

- Olibanumöl, S. 351. - Ostindisches Grasöl, S. 351. - Pappel-

	Sene
knospenől. S. 352. — Pelargónől. S. 352. — Pimpinellől. S. 352. — Flüchtiges Oci aus Pyrethrum Parthenium. S. 352. — Porschcampher. S. 353. — Quendelől. S. 354. — Rainfarrenől. S. 354. Resedaől. S. 354. — Rosenől. S. 355. — Rosencampher. S. 356. — Rosenholzől. S. 357. — Rosmarinől. S. 357. — Safranől. S. 358. — Salveiől. S. 358. — Salveiől. S. 358. — Salveiől. S. 360. — Schafgarbenől. S. 360. — Schlangenwurzelől. S. 360. — Schwarzkümmelől. S. 360. — Sellerieől. S. 361. — Indifferentes Spiraeaől. S. 361. — Syringaől. S. 361. — Flüchtiges Oci von Tagetes glandulosa. S. 361. —	
Theeöl, S. 361. — Mexicanisches Traubenkrautöl, S. 362. — Vitiverlaöl, S. 362. — Wandflechtenöl, S. 362. — Wasserfenchelöl, S. 362. — Wolfsfussöl, S. 363. — Wolverleiöl, S. 363. — Zitterwurzelöl, S. 363. SCHWANERT.	th.
Zweiter Anhang zum Stammkern C <sup>20</sup> H <sup>16</sup>	363
Sauerstoffkern C <sup>20</sup> H <sup>14</sup> O <sup>2</sup> Thymol C <sup>20</sup> H <sup>19</sup> O <sup>2</sup> , S. 367 Myrrhenöl, C <sup>20</sup> H <sup>19</sup> O <sup>2</sup> , S. 371. KR. — Carvol C <sup>20</sup> H <sup>19</sup> O <sup>2</sup> , S. 371. — Carvacrol C <sup>20</sup> H <sup>19</sup> O <sup>2</sup> , S. 372. — (Anhang, Kümmelöl, S. 373.) — Hydrothion-Carvol C <sup>20</sup> H <sup>19</sup> O <sup>2</sup> ,HS, S. 375. — (Anhang, Hydrothion-Schwefelcarvol C <sup>20</sup> H <sup>19</sup> S <sup>2</sup> ,HS, S. 375.) SCHW.	367
Gepaarte Verbindungen des Sauerstoffkerns C <sup>20</sup> H <sup>44</sup> O <sup>2</sup> Thymolschwefelsäure C <sup>20</sup> H <sup>14</sup> O <sup>2</sup> ,2SO <sup>3</sup> . S. 376. — Essigthymolschwefelsäure C <sup>4</sup> H <sup>3</sup> O <sup>3</sup> ,C <sup>20</sup> H <sup>13</sup> O,2SO <sup>3</sup> . S. 377. KR.	376
Sauerstoffkern $C^{20}H^{12}O^4$	377
Sauerstoffkern $C^{20}H^{10}O^6$ Opianyl $C^{20}H^{10}O^6$ , S. 379. — (Anhang, Mechloïnsäure, S. 382. — Meconinharz, S. 382.) — Opianschweflige Säure $C^{20}H^{10}O^6$ ,2802. S. 383. — Opiansäure $C^{20}H^{10}O^6$ ,04. S. 384. — Hemipinsäure $C^{20}H^{10}O^6$ ,06. S. 386. — Sulfopiansäure $C^{20}H^{10}O^6$ ,8202. S. 388. HALLWACHS.	379
Gepaarte Verbindungen der Opianreihe Opianvinester C <sup>4</sup> H <sup>5</sup> O,C <sup>2</sup> <sup>2</sup> H <sup>9</sup> O <sup>9</sup> . S. 389. — Weinhemipinsäure C <sup>4</sup> H <sup>6</sup> O <sup>2</sup> , C <sup>2</sup> H <sup>5</sup> O <sup>10</sup> . S. 390. — Opianmon C <sup>4</sup> OAdH <sup>1</sup> TO <sup>14</sup> ,O <sup>2</sup> . S. 390. — (Anhang. Xanthopensäure. S. 391.) — Teropianmon C <sup>4</sup> OAdH <sup>1</sup> TO <sup>16</sup> ,C <sup>2</sup> OH <sup>1</sup> OO <sup>10</sup> . S. 392. HA.	389
Sauerstoffjodkern $C^{20}JH^9O^6$	392
Bromkern $C^{20}Br^4H^{12}$	393
Sauerstoffbromkern C <sup>26</sup> BrH <sup>9</sup> O <sup>6</sup>	394
Chlorkern C <sup>20</sup> Cl <sup>2</sup> H <sup>14</sup>	394
Chlorkern $C^{20}Cl^4H^{12}$	395

C20(C12NH6)H13O4. S. 436. SCHW.

	Seite
Sauerstoffstickstoffkern C <sup>20</sup> NH <sup>15</sup> O <sup>2</sup> . Camphorimid C <sup>20</sup> NH <sup>15</sup> O <sup>2</sup> ,0 <sup>2</sup> . S. 437. SCHWANERT.	437
Stammkern C <sup>20</sup> H <sup>20</sup>	438
Sauerstoffkern C <sup>20</sup> H <sup>18</sup> O <sup>2</sup> Sebacyl- oder Fettsäure C <sup>20</sup> H <sup>18</sup> O <sup>2</sup> ,06, S. 446. (Ipomsäure, S. 446.)  — Sebacylformester 2C <sup>2</sup> H <sup>3</sup> O,C <sup>20</sup> H <sup>16</sup> O <sup>6</sup> , S. 451. — Sebacylvinester 2C <sup>4</sup> H <sup>5</sup> O,C <sup>20</sup> H <sup>16</sup> O <sup>6</sup> , S. 452. — Sebin 2C <sup>6</sup> H <sup>7</sup> O <sup>5</sup> ,C <sup>20</sup> H <sup>16</sup> O <sup>6</sup> , S. 452. HA.	446
Nitrokern C <sup>20</sup> XH <sup>19</sup>	453
Amidkern C <sup>20</sup> AdH <sup>19</sup>	453
Sauerstoffamidkern $C^{20}AdH^{17}O^2, O^4$	454
Sauerstoffamidkern $C^{20}Ad^2H^{16}O^2$	455
Stammkern C <sup>20</sup> H <sup>26</sup> ; Sauerstoffkern C <sup>20</sup> H <sup>18</sup> O <sup>8</sup>	455
Anhang zu den Verbind. mit 20 At. Kohlenstoff Zersetzungsproduct aus Amalinsäure C <sup>20</sup> N <sup>4</sup> H <sup>14</sup> O <sup>11</sup> ? S. 456. KR.	456
Verbindungen, 22 At. C haltend	457
Stammkern C <sup>22</sup> H <sup>10</sup> ; Sauerstoffkern C <sup>22</sup> H <sup>4</sup> O <sup>6</sup>	457
Stickstoffkern C <sup>20</sup> NH <sup>8</sup>	<b>459</b>
Stammkern C <sup>22</sup> H <sup>14</sup> ; Sauerstoffkern C <sup>22</sup> H <sup>8</sup> O <sup>6</sup>	<b>4</b> 59
Sauerstoffkern $C^{20}H^{10}O^4$	460
Stammkern $C^{22}H^{16}$ ; Sauerstoffkern $C^{22}H^{12}O^4$	461
Gepaarte Verbind, der Sinapinsäure	463
Stammkern $C^{22}H^{22}$ .  Enodylaldehyd $C^{22}H^{22}$ ,02. S. 469. — Digitalornsäure $C^{22}H^{22}$ ,04. S. 469. — $Anhang$ . Digitalinfett. S. 470. — Digitalisschärfen. S. 470. u. 471. — Digitalosmin. S. 471.) $KR$ .	469
Sauerstoffkern C <sup>22</sup> H <sup>16</sup> O <sup>6</sup>	472

	Selte
Verbindungen, 24 At. C haltend	473
Stammkern C <sup>24</sup> H <sup>8</sup>	<b>47</b> 3
Nitrokern C <sup>24</sup> X <sup>2</sup> H <sup>6</sup>	475
Stammkern $C^{24}H^{12}$ ?	475
Amidkern $C^{24}Ad^2H^{10}$ ?	475
Stammkern $C^{24}H^{14}$	479
Sauerstoffkern C <sup>24</sup> H <sup>10</sup> O <sup>4</sup>	479
Gepaarte Verbindungen der Piperinsäure	<b>4</b> 90
Sauerstoffkern $C^{24}H^60^8$	496
Stammkern $C^{24}H^{16}$	497
Sauerstoffkern $C^{24}H^{42}O^4$	497
Sauerstoffker $C^{24}H^8O^8$	499
Sauerstoffchlorkern C <sup>24</sup> ClH <sup>14</sup> O <sup>4</sup>	501
Sauerstoffchlorkern $C^{2}$ $Cl^2H^{10}O^4$	502
$\begin{array}{c} \textbf{S(ammkern } \textbf{C}^{24}\textbf{H}^{18} \\ \textbf{Chinovigsäure } \textbf{C}^{24}\textbf{H}^{18}, 0^4? \textbf{ S. } 502 (\textit{Anhang. Pinicorretin. S. } 504.) \\ \textbf{- Harz aus Pinus sylvestris. S. } 504 \textbf{Betathujaharz. S. } 505. \textit{KR.} \\ \textbf{Sauerstoffkern } \textbf{C}^{23}\textbf{H}^{16}\textbf{O}^2, \textbf{H}^{2}\textbf{O}^2. \textbf{ S. } 505 \textbf{Thymorl } \textbf{C}^{24}\textbf{H}^{16}\textbf{O}^2, 0^4. \textbf{ S. } 506. \end{array}$	502 505
— 0xythymoïl $C^{24}H^{16}O^{2}$ , $O^{4}$ ? S. 507. — (Anhang. Thymoïlsäure. S. 507.) — Thymeïd $C^{24}H^{16}O^{4}$ , $C^{24}H^{15}O^{4}$ , S. 507. $KR$ .	

			Seite
Sauerstoffamidkern C <sup>24</sup> AdH <sup>15</sup> O <sup>2</sup>		tubai	508
Stammkern C <sup>24</sup> H <sup>20</sup>	,	100	508
Sauerstoffkern $C^{24}H^{14}O^6$	C <sup>24</sup>	H 1608.	508
Stammkern C <sup>24</sup> H <sup>22</sup>		6 y 1 y 1.	509
Sauerstoffkern C <sup>24</sup> H <sup>20</sup> O <sup>2</sup>	On	ocerin	509
Sauerstoffkern C <sup>24</sup> H <sup>14</sup> O <sup>8</sup> . S. 510. SCHW.	1.		510
Sauerstoffchlorkern $C^{24}Cl^2H^{18}O^2$	٠	.00	511
Stammkern $C^{2^4}H^{24}$	2. S C <sup>24</sup> ]	5. 512. H <sup>24</sup> ,0 <sup>4</sup> .	512
Gepaarte Verbindungen der Laurinsäure Laurinvinester C <sup>24</sup> H <sup>23</sup> O <sup>3</sup> , C <sup>4</sup> H <sup>5</sup> O. S. 518. — Laurostearl 2C <sup>24</sup> H <sup>23</sup> O <sup>3</sup> . S. 518. — Laurostearon C <sup>24</sup> H <sup>23</sup> O, C <sup>22</sup> H <sup>23</sup> O. S. 55 KR. (Anhang Lorbeercampher C <sup>44</sup> H <sup>30</sup> O <sup>6</sup> . S. 520.) SC	20.	HA. u.	518
Stammkern C <sup>24</sup> H <sup>26</sup>			521
Sauers to ffkern $C^{24}H^{18}O^{8}$	٠.,		521
Stammkern C <sup>24</sup> H <sup>28</sup>			523
Sauerstoffkern $C^{24}H^{20}O^8$	٠,	91 -	523
Sauerstoffkern C <sup>24</sup> H <sup>12</sup> O <sup>16</sup>	01	100	525
Stammkern $C^{24}H^{30}$		100	526
Sauerstoffkern $C^{24}H^{24}O^6$	Pana	qullon.	526
Kohlehydrate oder zuckerartige Stoffe		bite	528
Kohlehydrat $C^{12}H^6O^6$ oder $C^{24}H^{12}O^{12}$	 C <sup>12</sup> Bı	.3H3Oe	528

	Seite
Kohlehydrate $C^{12}H^{10}O^{10}$ oder $C^{24}H^{20}O^{20}$	531
Holzfaser C <sup>12</sup> H <sup>10</sup> O <sup>10</sup> , S. 573. — (Erster Anhang, Paracellulose, S. 592. — Vasculose, S. 592. — Fibrose, S. 592. — Cutin, S. 593. — Korkstoff, S. 593. SCHW.	
Holz, S. 594 [Lignin, S. 596. — WÖLLNER'S Brandfett, S. 597. — Eupion, S. 600. — Cedriret, S. 607. — Kreosot, Nachtrag zu Bd. V, 625. S. 607. — Kapnomor, S. 609. — Picamar, S. 610. — Pittakall, S. 610. — Brunolsäure, S. 610.] SCHW., RI. u. KR.	
(Zweiter Anhang zu Holzfaser.) Holzschwefelsäure. S. 611. SCHW. u. $kR$ . — Trinitrocellulose $C^{2h}X^3H^{17}O^{20}$ . S. 612. — Tetranitrocellulose $C^{2h}X^3H^{17}O^{21}$ ? S. 613. — Schiessbaumwolle. S. 614.) $kR$ .	
Tunicin $C^{12}H^{10}O^{10}$ . S. 626. SCHW. — Glykogen $C^{12}H^{10}O^{10}$ . S. 628. KR. — Dextrin $C^{12}H^{10}O^{10}$ . S. 630. (Anhang. Pyrodextrin. S. 636. — Binitrodextrin $C^{12}X^2H^8O^{10}$ . S. 637.) SCHW.	
Kohlehydrate C <sup>12</sup> H <sup>11</sup> O <sup>14</sup> oder C <sup>24</sup> H <sup>22</sup> O <sup>22</sup>	638
Zuckerartige Stoffe $C^{12}H^{12}O^{10}$ oder $C^{24}H^{24}O^{20}$	655
Kohlehydrate $C^{12}H^{11}O^{14}$ oder $C^{24}H^{22}O^{22}$	659
Rohrzucker oder gemeiner Zucker C <sup>12</sup> H <sup>11</sup> O <sup>11</sup> . S. 674. (Saccharimetrie. S. 679. — Molecularrotation. S. 681. — Reichenbach's Assamar. S. 684. — VÖlckels Assamar. S. 685. — Inversion. S. 689. — Weingährung. S. 700. — Milchsäuregährung. S. 710. — Schleimgährung. S. 713.) (Anhang. Caramelan C <sup>12</sup> H <sup>9</sup> O <sup>9</sup> . S. 725. — Caramelen C <sup>36</sup> H <sup>25</sup> O <sup>25</sup> . S. 726. — Caramelin C <sup>96</sup> H <sup>5</sup> 1O <sup>51</sup> . S. 727. — Nitrorohrzucker. S. 728.) KR.	
Melitose C <sup>12</sup> H <sup>11</sup> O <sup>11</sup> . S. 730. (Anhang. Eukalin C <sup>12</sup> H <sup>12</sup> O <sup>12</sup> . S. 731.) — Melezitose C <sup>12</sup> H <sup>11</sup> O <sup>11</sup> . S. 732. — Trehalose C <sup>12</sup> H <sup>11</sup> O <sup>11</sup> . S. 732. — Mycose C <sup>12</sup> H <sup>11</sup> O <sup>11</sup> . S. 734. SCHW. u. KR.	
Zuckerartiger Stoff $C^{12}H^{10}O^{12}$	735
Kohlehydrate $C^{12}H^{12}O^{12}$ oder $C^{24}H^{24}O^{24}$	737

	Seite
Gepaarte Verbindungen des Rechtstraubenzuckers . ,	762
Zuckerartige Stoffe $C^{12}H^{14}O^{12}$	785
Gepaarte Verbindungen des Mannits	798
Gepaarte Verbindungen des Dulcits	815
Zuckerartiger Stoff $C^{12}H^{15}O^{13}$ oder $C^{24}H^{30}O^{26}$ Melampyrit $C^{12}H^{15}O^{13}$ S. 816. — Gepaarte Verbindung. Melampyritschwefelsäure $C^{12}H^{15}O^{13},6SO^3$ . S. 819. SCHW. u. KR.	816
Anhang zu den Kohlehydraten	819
S. 838. — Sacc's Pectinsäure aus Holz. S. 838. SCHW. u. KR.  Nachtrag zu Bd. VII, 531. Nitrophloroglucin C <sup>12</sup> XH <sup>5</sup> 0 <sup>6</sup> . S. 839.  — Phloramin C <sup>12</sup> AdH <sup>3</sup> 0 <sup>4</sup> ,H <sup>2</sup> . S. 840. — Acetylphoroglucin 3C <sup>4</sup> H <sup>3</sup> 0 <sup>3</sup> ,C <sup>12</sup> H <sup>3</sup> 0 <sup>3</sup> , S. 842. — Benzoylphloroglucin 3C <sup>14</sup> H <sup>5</sup> 0 <sup>3</sup> ,C <sup>12</sup> H <sup>3</sup> 0 <sup>3</sup> . S. 842. KR.	

Cluescida odar gangarta Varbindungan dar zuakarartigan Staffa	Selte
Glucoside oder gepaarte Verbindungen der zuckerartigen Stoffe	843
Glucosid, 6 At. C im Paarling haltend	843
Glucosid, 8 At. C im Paarling haltend	847
Glucosid, 12 At. C im Paarling haltend	848
Glucoside, 14 At. C im Paarling haltend	850
Anhang zu Gallengerbsäure	897
A. Moringerbsäure und Morin	897
<ul> <li>B. Gerbsäuren und verwandte Körper aus Chinarinden</li> <li>Clinagerbsäure. S. 903. — Chinaroth. S. 905. — Lignoïn. S. 907. — Chinovagerbsäure. S. 907. — Chinovaroth. S. 909. KR.</li> </ul>	903
<ul> <li>C. Gerbsäuren aus Pinus sylvestris und Phlobaphen</li> <li>Oxypinotannsäure. S. 910. Pinitannsäure. S. 910. — Cortepinitaunsäure. S. 912. — Phloortannsäure. S. 912. — Tannopinsäure. S. 913. — Tannopinsäure. S. 913. — Pityxylonsäure. S. 914. — Phlobaphen. S. 915. KR</li> </ul>	910
<ul> <li>D. Gerbsäuren aus Aspidium Filix Mas</li> <li>Tannaspidsäure, S. 916. — Bichlortannaspidsäure, S. 918. — Trichlortannaspidsäure, S. 918. — Quadrichloroxytannaspidsäure, S. 919. — Sogenannte Aethyltannaspidsäure S. 919. — Pteritannsäure, S. 920. — Bichlorpteritannsäure, S. 921. — Trichlorpteritannsäure, S. 922. — Sogenannte Aethylpteritannsäure, S. 922, KR.</li> </ul>	916
E. Kaffeegerbsäure und Viridinsäure	9 <b>2</b> 3
F. Einzelstehende Gerbsäuren  Anacahultagerbsäure. S. 929. – Atherospermagerbsäure. S. 930.  Baldriangerbsäure. S. 931. – Callutannsäure. S. 931. – Cisso-	929

tannsäure, S. 932. — Cocagerbsäure, S. 933. — Epheugerbsäure und Hederinsäure, S. 934. — Euphrasiagerbsäure, S. 935. — Gerbsäure der Früchte, S. 935. — Galltannsäure, S. 935. — Gerbsäure aus Gelbschoten, S. 936. — Helianthsäure, S. 937. — Ipecacuanhasäure, S. 938. — Katechugerbsäure S. 939. — Kinogerbsäure, S. 940. — Kinoroth, S. 941. — Leditannsäure, S. 942. — Ratanhiagerbsäure, S. 943. — Ratanhiaroth, S. 944. — Rhamnogerbsäure, S. 944. — Rhodotannsäure, S. 944. — Rhusgerbsäure, S. 945. — Rubitannsäure, S. 945. — Xanthotannsäure, S. 946. — Xylochlorsäure, S. 947. KR.

#### Abkürzungen der Namen der Bearbeiter.

CA. = Carius.

HA. = Hallwachs.

RI. = Ritter.

SCHW. = Schwanert.

KR. = Kraut.

# Verbindungen, 20 At. Kohlenstoff haltend.

#### Naphtalin-Reihe.

#### Naphtalin oder Nofte C20H8.

GARDEN. (1820.) Thoms. Ann. 15, 74; J. Phys. 90, 238; Pogg. 7, 104. KIDD. Phil. Trans. 1821; Schw. 34, 426; Pogg. 7, 104.

URE. Phil. Trans. 1822, 473.

CHAMBERLAIN. Phil. Ann. 6, 135; Pogg. 7, 106.

FARADAY. Phil. Trans. 1826, 140; Schw. 47, 355 u. 459; Ausz. Poyg. 7, 104. Reichenbach. Schw. 61, 175. — Schw. 68, 233; Poyg. 28, 484.

N. Gehl. 4, 69.

FREMY. Ann. Chim. Phys. 59, 18.

A. CONNBL. N. Edinb. Phil. J. 1832, Nr. 26, 231; Schw. 61, 104. Brooke. Repert. 38, 265.

MANSFIELD. Quart. J. chem. Soc. 1, 248.

PRILETIER U. WALTER. Ann. Chim. Phys. 67, 274.

LIEBIG U. WÖHLER. Pogg. 24, 169; Berzel. Jahresber. 13, 358.

LAURENT. Ann. Chim. Phys. 49, 214; Pogg. 25, 376; Ausz. Schw. 65, 86; Ann. Pharm. 3, 9. - Ann. Chim. Phys. 52, 275; Ausz. Ann. Pharm. 8, 8; Pogg. 29, 77; Schw. 68, 316. — Ann. Chim. Phys. 59, 216; Ann. Pharm. 12, 187; Poyg. 31, 320. — Ann. Chim. Phys. 61, 113; Ausz. Ann. Pharm. 19, 38; J. pr. Chem. 8, 13. — Ann. Chim. Phys. 61, 125; Ausz. J. pr. Chem. 8, 201. — Ann. Chim. Phys. 66, 124. — Ann. Chim. Phys. 74, 26; Ausz. Ann. Pharm. 35, 292. — Rev. scient. 6, 76; Ausz. Ann. Pharm. 41, 114. — Rev. scient. 11, 361. — Ferner 12, 193. — Ferner 13, 66 u. 579. — Ferner 14, 313; Compt. rend. 14, 318. — Rev. scient. 14, 818; Ausz. J. pr. Chem. 27, 29. — Compt. rend. 29, 363. — Rev. scient. 15, 739. — Ferner 21, 36. — Compt. chim. 1830, 1; Ausz. Pharm. Centr. 1850, 310; Ann. Pharm. 76, 2081 [Indiger. Exempt. Later.] 298; Liebig u Kopp's Jahresber. 1850, 497.

DUMAS. Ann. Chim. Phys. 50, 182; Ann. Pharm. 5, 6; Pogg. 26, 517; Schw. 66, 89. DUMAS U. STASS. Ann. Chim. Phys. 76, 40; N. Ann. chim. Phys. 1, 42.

LIEBIG. Ann. Pharm. 25, 19. Woskerssensky. Ann. Pharm. 26, 66.

Pogg. 31, 631. MITSCHERLICH.

ERDMANN U. MARCHAND. J. pr. Chem. 23, 177.

Bebzelius. Pogg. 44, 377; Ann. Pharm. 28, 9.

MARIGNAC. Ann. Pharm. 38, 18.

MAGNUS. Pogg. 90, 1; Phil. Mag. J. 6, 420; Ausz. Berl. Acad. Ber. 1853, 446; Ann. Pharm 88, 349; J. pr. Chem. 60, 86; Pharm. Centr. 1853, 597; Instit. 1853, 416; Liebig u. Kopp's Jahresber. 1853, 525.

BERTHKLOT. N. Ann. Chim. Phys. 33, 295; Ausz. Ann. Pharm. 81, 108; J. pr. Chem. 55, 76; Pharm Centr. 1851, 861; Liebig u. Kopp's Jahresber. 1851, 437, 504; Compt. rend. 33, 210. — N. Ann. Chim. Phys. 53, 69; Ausz. Compt. rend. 43, 236; Ann. Pharm. 108, 188; J. pr. Chem. 70, 253; Chem. Centr. 1858, 535.

L. Gmelin, Handb. VII. Org. Chem. IV.

H. KOPP. Ann. Pharm. 95, 329; Ausz. Pharm. Centr. 1855, 771; Liebig u. Kopp's Jahresber, 1855, 37.

SCHWARZ. Dingler pol. Journ, 147, 229; Ausz. Chem. Centr. 1858, 558.

Steinkohlentheercampher; Naphtum oder Naphtalen, LAURENT; Zweifünftel Kohlenwasserstoff, Dekaoctyl, Berzelius; Normal-Naphten, Ger-HARDT; Naphtylwasserstoff, Kolbe.

Von GARDEN (1820) im Steinkohlentheeröl aufgefunden, von RRICHEN-BACH als durch Zersetzung der Destillationsproducte der Steinkohlen in der Hitze entstehend erkannt. Die Zusammensetzung ermittelte FARADAY, von dem auch, sowie von Berzelius und Laurent, die vom Naphtalin sich ableitenden Verbindungen untersucht wurden.

A. Sehr häufig bei der trocknen Destillation organischer Körper, besonders wenn die Zersetzung in sehr hoher Temperatur stattfand.

1. Aus Vinegas. Vinegas zerfällt bei Rothglühhitze in Sumpfgas und Theer von verschiedener Flüchtigkeit, welcher letztere im Mittel 93,3 Proc. Kohle und 6,5 Proc. Wasserstoff hält (also nahezu die Zusammensetzung des Naphtalins besitzt) und zuweilen, besonders beim Verdunsten des flüchtigeren Theiles desselben, Naphtalinkrystalle absetzt;  $8(C^4H^4) = C^{20}H^8 + 6(C^2H^4)$ . Dem Sumpfgas ist unverändertes Vinegas und Wasserstoff beigemengt, letzteres durch Zerfallen von Theer in Wasserstoff und Kohle entstanden, wie auch Vinegas bei Weißsglühhitze nur diese Producte, aber keinen Theer liefert. MAGNUS.

2. Aus Weingeist, Aether, Steinöl und flüchtigen Oelen beim Durchleiten ihres Dampfes durch ein glühendes Porzellanrohr. Sats-SURE, BERTHELOT. Dabei bilden sich zugleich Russkohle und brenzliches Oel. REICHENBACH. Außer Naphtalin bilden sich Fune, Carbolsäure und andere Producte, welche, wie auch das Naphtalln, zum Theil für sich verdichtet werden, zum Thell, in Salpetersäure aufgefangen, als Nitrofune, Nitronaphtalin etc.

erhalten werden. Berthelot.

3. Aus Essigsäure. Leitet man Essigsäure in Dampfform durch ein mit Bimssteinstücken gefülltes rothglühendes Porzellanrohr, so verdichten sich in der Vorlage neben viel unveränderter Essigsäure Naphtalin und ein braunes Oel, welches letztere mit Salpetersäure Pikrinsäure bildet. BERTHELOT.

4. Findet sich unter den Zersetzungsproducten des Camphers, wenn dessen Dampf über stark glühenden Kalk geleitet wird, und condensirt sich in der Vorlage in schönen, vollkommen reinen Krv-

5. Unter den Producten der trocknen Destillation von Steinkohlen (vergl. V, 621) GARDEN, LAURENT, von fettem Oel, bei der Bereitung von Leuchtgas aus diesem, A. Connel, von Harzen, wenn solche geschmolzen in glühende Cylinder getropft werden, Pelletier u. Walter, findet sich Naphtalin, je nach den bei der Zersetzung stattfindenden Umständen in wechselnder Menge. Nicht die Verkohlung der Steinkohle, sondern die Zersetzung der zuerst gebildeten Destillationsproducte, wenn dieselben flüssig oder als Dampf mit glühenden Gefässwänden in Berührung kommen (Dampfverkohlung oder Verrufsung), erzeugt Naphta-Daher erhält man kein Naphtalin beim Destilliren von Steinkohlen in eisernen Blasen, bei denen nur der Boden erhitzt wird und deren Wandungen vor Einwirkung der Hitze geschützt sind, auch nicht bei wiederholtem Rectlficiren, oder beim Erkälten der Destillationsproducte auf —20°, auch nicht bei Einwirkung des Chlorgases auf dieselben (wie DUMAS angibt), REICHENBACH.

Auch bei der Destillation von thierischen Resten oder von Holz, REICHENBACH, oder von Braunkohle, Schwarz, erzeugt sich kein Naphtalin, wenn sehr starke Hitze vermieden wird. - Im käuflichen Steinkohlentheer ist Naphtalin fertig gebildet, GARDEN u. A., nicht in jedem Theer, LAURENT (was nicht, wie LAUBENT glaubte, in dem verschiedenen Alter, sondern in der verschiedenen Bereitung seinen Grund hat, REICHENBACH); Steinkohlentheer enthält bald bis zu 14, bald nur sehr kleine Mengen (der Londoner Theer sehr vlel) Naphtalin, Mansfield (Quart. J. chem. Soc. 1, 248). Durch Destillation von Steinkohlen in eisernen Retorten (nach den früher bei der Leuchtgasbereitung gebräuchlichen Methoden) dargestellter Theer hält wenig, in Charmotteretorten dargestellter reichliche Mengen Naphtalin und wenig flüchtiges Oel, entweder durch Zerlegung dieses oder des Leuchtgases selbst entstanden. Schwarz. -Kidd erhielt Naphtalin, als er Steinkohlentheer auf gluhende eiserne Cylinder tropfie. - Naphtalin findet sich im Kienrufs, demselben den eigenthumlichen Geruch ertheilend, und lässt sich durch Destillation mit Wasser oder für sich daraus erhalten. Es findet sich in dem durch Verbrennung von Holztheer in der Rufshütte erhaltenen Rufs, RRICHENBACH; wohl auch in dem aus undichten Ofenröhren ins Zimmer dringenden Dunst, Berzelius, indem durch die glühenden Ofenröhren Verrufsung herbeigeführt wird, Reichenbach. - Du-MAS glaubte das Naphtalin in der Steinkohle fertig gebildet, was Reichen-BACH widerlegte.

B. Durch Synthese, aus unorganischen Materien. Da Vinegas und aus diesem Weingeist, und daraus Essigsäure auf unorganischem Wege gebildet werden können, so lassen sich die Bildungsweisen A, 1, 2 und 3 des

Naphtalins als eine solche Synthese betrachten. Berthelot.

1. Leitet man ein vollständig reines und trockenes Gemenge von Schwefelkohlenstoffdampf und Hydrothion oder von diesen beiden und Kohlenoxydgas bei Dunkelrothgluth über poröses Kupfer oder Eisen, so werden als Producte wenig Naphtalin und brenzliches Oel, viel Wasserstoffgas, Sumpfgas und Vinegas erhalten, während kohlehaltiges Schwefelkupfer bleibt. Berthelot. Vielleicht ist diese Bildungsweise mit der aus Vinegas A, 1 zu vereidigen, insofern wohl zuerst Vinegas, und durch Zerlegung dieses Naphtalin gebildet wird. Carius. — 2. Halbchlorkohlenstoff (IV, 519) in Dampfform mit Wasserstoffgas gemengt, bildet, wenn dieses Gemenge durch ein mit Binssteinstücken gefülltes hellrotliglühendes Glasrohr geleitet wird, reichliche Mengen von Naphtalin. Berthelot.

Darstellung. Naphtalin wird in verschieden großen Mengen als wenig verwendetes Nebenproduct bei der fabrikmäßigen Destillation des Theers, besonders von Steinkohlen, aber auch von Holz, Braunkohlen und thierischen

Resten erhalten (vergl. auch bel Fune, V, 621).

1. Man destillirt Theer (gleichviel, ob von Holz, Steinkohlen oder thierischen Resten herrührend) zuerst mit Wasserdampf, so lange noch Naphta (light naphta) von höchstens 0,91 spec. Gew. erhalten wird, darauf über Feuer, wobei Wasser und Naphtalinöl (dead oil, heavy naphta) übergehen, bis letzteres 0,99 spec. Gew. zeigt, rührt je 100 Gallons des zuletzt erhaltenen Destillats mit 15 Gallons Vitriolöl (von 1,83 spec. Gew.) innig zusammen, lässt absitzen und decanthirt die obere klare Flüssigkeit. Diese wird mit ½ Maafs Aetzlauge von 1,35 spec. Gew. angerührt, nach gehöriger Neutralisation zum Absitzen hingestellt, von der untern Schicht abgegossen und für sich destillirt, bis das Destillat 0,94 spec. Gew. bekommt. Dieses erste Destillat in der Blase mit gebranntem Kalk (auf je 1 Gallon Oel 1 Pfd. Kalk) gemischt und bei gelinder Wärme destillirt, lässt zuerst

leichtes Oel bis zu 0,91 spec. Gew., dann bei gewechselter Vorlage den Rest übergehen, der, auf —4° erkältet, Naphtalin absetzt, durch Abfiltriren und Pressen zu reinigen. Setzt man die Destillation des rohen Naphtalinöls aus einem zweiten Gefäse fort, so lange noch etwas übergeht, behandelt das Destillat mit Ammoniak, lässt absitzen und filtrirt, so erhält man das gereinigte schwere Naphtalinöl, das bei ähnlicher Behandlung mit Kalk auch noch Naphtalin gibt. G. Shand u. A. Mac Lean (Chem. Gaz. 1854, Nr. 270; Dingler pol. Journ. 133, 309).

Die schwarzen blättrigen Massen, welche sich am Boden in den Räumen ablagern, in denen Steinkohlentheer zur Befreiung von Wasser in offenen Pfannen erhitzt wird, bestehen nach Schwarz aus fast reinem Naphtalin. Steinkohlentheer, der schon der erwähnten Erhitzung unterworfen war, gibt bei der Destillation zwei Oele, das eine, bei 160° destillirt, enthält 0,46 Proc., das zweite von 160° bis 220° übergegangen, enthält 0,65 Proc. Naphtalin. -Roher (nicht vorher erhitzter) Theer gibt beim Destilliren anfangs neben stark ammoniakalischem Wasser leichtes Oel, dann geht nach Entfernung des Wassers zwischen 210° und 230° so viel Naphtalin über, dass das in gewechselter Vorlage aufgefangene Destillat bei Mittelwärme butterartig erstarrt. Schwabz. - GARDEN erhielt Naphtalin durch Destillation von Steinkohlentheer, wo es mit dem brenzlichen Oele überging und sich aus diesem absetzte. -- Beim Destilliren von Steinkohlentheer geht anfangs wenig Naphtalin, dann fortwährend bis gegen die Mitte der Destillation mehr, dann wieder weniger und mit den letzten Antheilen des Destillates am meisten über, so dass dieses in der Vorlage ganz erstarrt (die letzten Portionen sind mit Schwefel gemengt). Gallons gaben 5 Pfd. Naphtalin; bei Beschleunigung der Destillation erhält man mehr, bei Zusatz von Vitriolöl zum Theer wenig oder gar kein Naphta-CHAMBERLAIN.

- 2. Steinkohlentheer wird in kupfernem Kessel so lange gekocht, bis alles Wasser entfernt ist (welches sonst das Zersprengen der Gefäße veranlassen würde), und darauf aus einer Glasretorte bis zur Hälfte abdestillirt; aus dem Destillate scheidet man das Naphtalin: a. durch Erkälten auf  $-10^\circ$ , wo sich reichliche Mengen Naphtalin, vermengt mit wenig gelber schlüßfriger Materie, absetzen. Man sammelt auf feinem Leinen und presst aus. b. Sicherer leifet man durch das in einer tubulirten Retorte befindliche Destillat 4 Tage lang Chlorgas, wo es sich erhitzt, Salzsäuregas und übelriechende Dämpfe entwickelt (die sich in der auf  $0^\circ$  erkälteten Vorlage zur weinrothen Flüssigkeit verdichten), und sich endlich dunkel wie Theer färbt. Man wäscht mit Wasser, wodurch Salzsäure und übelriechende Materie entfernt werden, destillirt für sich und fängt das Destillat in 2 Portionen auf, die belde auf  $-10^\circ$  erkältet viel Naphtalin absetzen. Laubbat (Ann. Chim. Phys. 49, 214).
- 3. Man unterwirft käufliches Steinkoblentheeröl der gebrochenen Destillation; das dabei zwischen 170° und 190° Uebergehende scheidet sehr viel Naphtalin ab (20 Pfd. Oel geben 5 Pfd.), das man auf einem Filter sammelt, abtropfen lässt und destillirt. LAURENT (N. Ann. Chim. Phys. 3, 296).
- 4. Man leitet Steinkohlen-Theer durch glühende eiserne Röhren und destillirt den durch Verdichtung der Dämpse erhaltenen dünnen Theer, wo zuerst Wasser und Oel, dann Naphtalin übergeht. Kidd. 5. Man erhitzt Steinkohlentheer (besonders solchen, der lange der Lust ausgesetzt war) mit Chlorkalk, Wasser und Vitriolöl, wo mit den Wasserdämpsen viel Naphtalin entweicht. Brooke.

Reinigung. Das käufliche oder das nach einer der beschriebenen Methoden dargestellte Naphtalin ist meistens durch wechselnde Mengen eines an der Luft braun werdenden brenzlichen Oeles verunreinigt (sowie auch durch gelbe schlüpfrige Materie, LAURENT), von dem man es reinigt:

a. Durch Sublimation. 1. Man erhitzt gelinde in Retorten oder andern passenden Apparaten und fängt den Dampf in Holzkammern auf, wo er sich zu weißen Flocken verdichtet, G. Shand u. A. Mac Lean. — 2. Man erhitzt gelinde etwa ½ Pfd. rohes Naphtalin auf dem Sandbade in einer großen Porzellanschale, über die ein Bogen Fliesspapier geklebt ist, einige Stunden, entfernt nach dem Erkalten das die Schale erfüllende blendend weiße Naphtalin, bedeckt (um das Oel einzusaugen) den rückbleibenden Naphtalinkuchen mit Fließpapier und erhitzt von Neuem, so oft noch Sublimat erhalten wird. Das zuletzt erhaltene ist gelb. Nur so gelingt es gut reines, und farbloses Naphtalin zu erhalten. Otto. (Ann. Pharm. 93, 383).

b. Durch Waschen mit kaltem Weingeist und Umkrystallisiren aus heifsem, Garden, Laurent. Zweckmäßig bringt man das zerriebene Naphtalin auf 4 bis 5 übereinander aufgestellte Trichter (ohne Papier) und gießt den Weingeist auf den obersten; dann reichen auf 5 Pfd. Naphta-

lin 11/4 Pfd. Weingelst aus. LAURENT.

Eigenschaften. Glänzend weiße Schuppen, sanft anzufühlen. Krystallisirt in 6seitigen Tafeln, Kidd, Chamberlain, - häufiger in rhombischen Tafeln von 100° bis 105° Kidd. Ist durch Sublimation oder aus Weingeist nur schwer in regelmässigen Krystallen zu erhalten, die rhombische Tafeln von 122° und 78° (ungefähr) sind, dle schärferen Winkel gewöhnlich abgestumpft, so dass die Blättchen hexagonal erscheinen: lässt sich aus Aether durch sehr langsames freiwilliges Verdunsten in oft ziemlich grossen und vollkommen ausgebildeten Krystallen erhalten; diese sind Säulen des 2- und Igliedrigen Systems, gewöhnlich Fig. 106, durch Vorherrschen der Flächen i tatelförmig:  $u': u' = 82^\circ: u': 1 = 111$ ;  $u': t = 125^\circ; 1: t = 94^\circ 30'$ . LAURENT. Krystallisirt aus Terpentinöl in Säulen mit Pyramiden zugespitzt, CHAMBERLAIN. Bildet langsam sublimirt eine so aufserordentlich lockere leichte Masse, daß zuwellen ¼ Gramm eine Literslasche füllt. Handwörterb. 5, 432. — Schwerer als Wasser, Kidd, spec. Gew. 1,048, URE, 1,153 bei 18° (war geschmolzen, aber noch etwas porös) Reichen-BACH. Schmilzt bei 84°,5 GARDEN, bei 77° bis 82° Kidd, bei 75°,5 URE, zum Oel, das beim Erkalten zu einer aus biegsamen, sich durchkreuzenden Blättchen bestehenden Masse gesteht, Kidd, Chamber-LAIN; schmilzt bei 79° Dumas, bei 79°,2 H. Kopp (das von Kopp zu seinen Bestimmungen benutzte Naphtalin war vollkommen rein; das Thermometer zeigte in geschmolzenem, langsam erstarrendem constant 79°,2.)

Spec. Gew. des tropfbaren Naphtalins beim Schmelzpunct, das des Wassers bei 0° als Einheit = 0,9778 (Mittel); das wahre Volum bei 8° über dem Schmelzpuncte gibt die Formel: V = 1 + 0,000747. 8 + 0,0000018095 8²; Spec. Vol. = 149,2 beim Siedepuncte (berechnet nach Kopp = 154) H. Kopp. Siedet bei 210° Kidd, bei 212° Dumas, bei 220° Gerhardt, siedet constant bei 216°,4 bis 216°,8 (Barometerstand 0,<sup>m</sup>7476) oder bei 218°,0 (Barometerstand 0,<sup>m</sup>760) H. Kopp (nach Kopp's Methode bestimmt und nach den von ihm vorgeschlagenen Correctionen berichtigt). Verdampft schon bei niederer Temperatur vollständig, Garden, langsamer als gemeiner Campher, sublimirt für sich erhitzt in glänzenden Blättchen, Ure, ohne vorher zu schmelzen, Laurent; in einen glühenden Tiegel geworfen, verflüchtigt es sich unzersetzt und verdichtet sich in der Luft zu schneeigen Flitterchen,

LAURENT. Destillirt mit Wasser, URE, CHAMBERLAIN; erhebt sich mit Wasser erhitzt in Oeltropfen auf dessen Oberfläche und verdampft dann unter ähnlichen Bewegungen wie gemeiner Campher, URE.

Riecht gewürzhaft, nach Narcissen, Garden u A., nach Kienruss, Reichenbach. Schmeckt gewürzhaft und stechend, Garden. Neutral gegen Pflanzenfarben, Kidd. Dampfdichte 4,528, Dumas, 4,621 (Mittel) Woskressensky (Ann. Pharm. 26, 66), 4,46 Natanson (Ann. Pharm. 93, 801). 1 Litre Dampf wiegt daher 5,882 Gramm Dumas, 5,939 Gramm Woskbrssensky.

,			FARA		OPPER- MANN.	LAURENT. Mittel.	DUMAS.	Mitscherlich
20 C 8 H	120 8	$93,75 \\ 6,25$	$93,75 \\ 6,25$	93,484 6,516	94,39 5,61	94,00 6,10	$\frac{94,2}{6,5}$	94,39 6,21
C50H8	128	100,00	100,00	100,000	100,00	100,10	100,7	100,60
	(		ESSENSKY littel. 94,41 6,07	93		Endmann, Marchan 93,58 6,27		el. 33
			100,48	100	0,00	99,85	100,1	
			C-Dampf H-Gas		Maass. 20 8	Dampfdic 8,3200 0,5544	)	e
		•	Napht	alindan	npf 2	8,8744		

Die von Faraday gefundene Zusammensetzung hat sich als richtig erwiesen. Thomson hielt C³H², Urr C²H¹ für wahrscheinlicher; istnach Workerssensky's Analysen = C³H¹ (womit aber seine Bestimmung der Dampfdichte nicht übereinstimmt, Gm.); dann ist Naphtalin isomer oder polymer mit Idrialin, und wahrscheinlich auch mit Paranaphtalin, Scheererit und Pyren. Im Liebig'schen Laboratorium angestellte Analysen gaben im Mittel 94,4 Proc. Kohle und 6,15 Proc. Wasserstoff, woraus nach Anbringung der Correction für den Wasserstoff C⁵H³ folgt, Liebig (1838, Ann. Pharm. 25, 19). — Faraday nahm das Atomgewicht des Naphtalins zu C²OH⁶ (was sich später als allelu zulässig erwiesen hat), Berzelius zu C¹UH⁴ an; letztere Annahme wurde auch einmal von Lauent (Ann. Chim. Phys. 61, 124) gemacht. — Lässt sich nach Marignac als Verbindung zweier Kohlenwasserstoffe betrachten: C²UH₆ = C¹GH⁴ + C⁴H⁴, dafür spricht: a. die Bildung von Chlorverbindungen, die den aus ölbildendem Gase entstehenden sehr analog sind (wobei das Chlor dem Naphtalin nur die Hälfte des Wasserstoffs entzieht?); b. das Zerfallen in Verbindungen der belden Kohlenwasserstoffe bei der Bildung der Nitrophtalsäure C¹€XH⁵Oð und der Phtalsäure neben der Verbindung C²X²Cl² (IV, 286). — Ist nach Kolbe Naphtylwasserstoff = C²OH⁻, H, vergl. Ann. Pharm. 76, 39.

Zersetzungen. (Liefert beim Sublimiren eine erst süß und gewürzhaft, dann stechend schmeckende Flüssigkeit, aus der viel Blausäure erhalten werden kann, Chamberlain.) 1. An der Luft erhitzt, läßt sich der Dampf nur schwer entzünden, brennt aber dann mit dickem Rauch und sehr rasch, Kidd. 2. Naphtalindampf über glühendes Barythydrat geleitet gibt kohlensauren Baryt und Wasserstoff, Pelouze u. Millon. (Ann. Pharm. 33, 182.) 3. Durch Chlor: Bildet mit dem Naphtalin unter Erhitzung und Entwicklung von Salzsäuregas neue Verbindungen, Laurent. (Ann. Chim. Phys. 49, 214), dabei schmilzt das Naphtalin, wird dann bei mehr Chlor wieder fest; die feste Masse enthielt 44,69 Proc. C, 3,12 Proc. H und 52,19 Proc. Cl, ist also C¹OCl⁴H³, Dumas. Trocknes Chlor wirkt bei gewöhnlicher Temperatur augenblicklich heftig

ein, das Naphtalin schmilzt, sublimirt zum Theil bei raschem Chlorstrom als 2fach-Hydrochlor-Bichlornaphtalin, während Salzsäuregas entweicht, die Masse verdickt sich allmählig und wird erstarrtem Olivenöl ähnlich, die dabei gebildeten Producte sind Hydrochlor-Chlornaphtalin C20C1H7, HCl und 2fach - Hydrochlor - Bichlornaphtalin C<sup>20</sup>Cl<sup>2</sup>H<sup>6</sup>,2HCl (Modification α und β); bei mehr Chlor und Erwärmen entstehen unter neuer Entwicklung von Salzsäuregas aus diesen neue Chlorüre, besonders 2fach-Hydrochlor-Trichlornaphtalin C<sup>20</sup>Cl<sup>3</sup>H<sup>5</sup>,2HCl, LAURENT. Das Chlor ersetzt den Wasserstoff des Naphtalins Atom für Atom, das entsteheude Hydrochlor bleibt aber mit dem neuen Radical in Verbindung (vergl. auch IV, 17 und 19); diesen Verbindungen kann das Chlor, welches sie außerhalb des Radicals enthalten, durch Destillation oder Behandlung mit Kali in der Form von Hydrochlor entzogen werden, während die hierbei abgeschiedenen chlorhaltigen Radicale nicht mehr durch Destilliren oder Behandeln mit Kali zerlegbar sind, LAURENT. Werden diese Radicale wieder mit Chlor behandelt, so entstehen Hydrochlorverbindungen neuer chlorreicherer Radicale, welche letztern wieder durch Destillation oder Behandlung mit Kall abgeschleden werden, und durch Chlor endlich in Perchlornaphtalin verwandelt werden, Laurent. Die Zahl der von Laurent erhaltenen Chlorverbindungen wird dadurch noch sehr vergrößert, daß fast alle bei verschiedener Bildungsweise von verschiedenen physikalischen Eigenschaften (wohl sehr häufig nur durch Verunreinigungen hervorgebracht, CARIUS) erhalten werden. (Außer solchen nur ganze Atome Cl und Hauf 20 At. C haltenden Radicalen und deren Hydrochlorverbindungen, sind von LAURENT noch andere gebrochene Anzahl von Atomen Cl und H haltende und ebenso Br und H oder gleichzeitig ClBr und H haltende beschrieben worden; diese sind wohl sämmtlich Gemenge zweier oder mehrerer Verbindungen, Carius.) Mehrere Radicale und ebenso Hydrochlorverbindungen zeigen unter einander große Achnlichkeit, so zeigen Isomor-phismus 2fach - Hydrochlor - Bichlornaphtalin und 2fach - Hydrochlor-Trichlornaphtalin (letzteres aus Weingeist krystallisirt). LAURENT. BENT unterscheidet die isomeren Verbindungen von gleicher Zusammensetzung durch die Buchstaben A, B etc., so zwar, dass Verbindungen verschiedener Zusammensetzung bei Uebereinstimmung gewisser Eigenschaften, z.B. der Krystallform, durch dieselben Buchstaben bezeichnet werden. So sind alle mit A bezelchneten Radicale weich wie Wachs und krystallisiren in regelmässigen 6seitigen Säulen von 120°, LAUBENT. (Rev. scient. 14, 74.) — 4. Durch Brom. Bildet unter heftiger Einwirkung, Erwär-

4. Durch Brom. Bildet unter heftiger Einwirkung, Erwarmung und Entweichen von Hydrobrom öliges Bromnaphtalin. (Das Brom ersetzt daber den Wasserstoff, während unter Entweichen von Hydrobrom das freie Radical entsteht.) Laurent. Durch weitere Einwirkung von Brom entstehen aus dem Bromnaphtalin Hydrobrom und Bioder Tri-Bromnaphtalin, aus letzterem weiter die Hydrobromverbindungen C<sup>20</sup>Br<sup>4</sup>H<sup>4</sup>,2HBr und C<sup>20</sup>Br<sup>4</sup>H<sup>4</sup>,HBr, aus denen durch Kali oder Destillation das Radical C<sup>20</sup>Br<sup>4</sup>H<sup>4</sup> abgeschieden wird, als Endproduct der Einwirkung von Brom entsteht 2fach-Hydrobrom-Fünffachbromnaphtalin C<sup>20</sup>Br<sup>5</sup>H<sup>3</sup>,2HBr, Laurent. Die Bromverbindungen zeigen unter einander und mit den Chlorverbindungen häufig große Aehnlichkeit, z. B. Isomorphismus, und kommen ebenfalls in verschiedenen isomeren Modificationen vor, Laurent. — Die noch Wasserstoff haltenden Chlorverbindungen werden durch Brom in Chlor und Brom haltende Radicale oder deren Hydrochlor- und Hydrobrom-Verbindungen verwandelt; anderseits entstehen durch Chlor

aus den Bromverbindungen die Hydrochlorverbindungen von Brom (oder Brom und Chlor) haltenden Radicalen; die letztern, sowie die aus ihnen abgeschiedenen Radicale sind mit den durch Brom aus Chlorverbindungen enthaltenen nicht identisch, sondern isomer, und zeigen dann meist auch Isomorphismus, Laurent. - 5. Schmilzt mit lod bei gelindem Erwärmen zur braunen Flüssigkeit zusammen, die beim Erkalten zur reifsbleiartigen Masse erstarrt, sich leicht in Weingeist löst und daraus durch Wasser gefällt wird, URE. ohne Einwirkung auf Naphtalin; beim Erwärmen schmelzen beide zusammen, trennen sich aber wieder beim Erkalten, Laurent, Ebenso sind ohne Einwirkung Phosphor, Schwefel und Chlorkohlenstoff. LAURENT. -6. Salzsäure ist ohne Einwirkung, Reichenbach, sie löst das Naphtalin auf und färbt sich damit dunkel, Löwig (Chemie der org. Verb. II, Abth. 2, 865). - 7. Chlorschwefel (welcher?) bildet beim Erwärmen unter Abscheidung von weichem Schwefel und Entweichen von Salzsäuregas Bichlornaphtalin. LAURENT. — 8. Cyan ist ohne Einwirkung. Leitet man in ein gepulvertes und mit wässrigem Weingeist angeriebenes Gemenge von Naphtalin und Cyanquecksilber Chlorgas, so entwickelt sich Geruch nach Chlorcyan, es entsteht Einfach-Chlorquecksilber, und das Naphtalin macht einem gelben Oele Platz. das zum Theil gelöst ist und durch Wasser ausgeschieden wird, LAURENT. — 9. Wird durch 2fach-chromsaures Kali und Schwefelsäure (oder Salzsäure) bei Gegenwart von viel Wasser schwach, von wenig Wasser heftig angegriffen und theilweise in Naphtessäure (C20H6O8) verwandelt. LAURENT. (Rev. scient 14, 560.) - Nach einer anderen Angabe LAURENTS (Compt. rend. 21, 36) entsteht so schön rosenrothe Substanz = Carminaphtone C18H4O8, löslich in Alkalien und fällbar durch Säuren.

10. Starke Salpetersäure wirkt in der Kälte nicht ein, Laubent, bildet nach 5 bis 6 Tagen ohne Entwicklung von rothen Dämpfen Nitronaphtalin, Pirla. (N. Ann. Chim. Phys. 31,217.) Bei gelindem Erwärmen bildet sich ein braunes Oel, welches sich dann löst; die Flüssigkeit setzt beim Erkalten gelbe Krystalle ab, Garden, die leicht schmelzbar und entzündlich sind, Kidd. Entwickelt beim Kochen mit Salpetersäure rothe Dämpfe und bildet auf der Flüssigkeit als Oel schwimmendes Gemenge von Nitronaphtalin und einem Oel, im Naphtalin ist daher unter Wasserbildung 1 At. H durch 1 At. O ersetzt, und hiermit der Rest der Salpetersäure verbunden: C<sup>20</sup>H<sup>3</sup>+NO<sup>5</sup>=(C<sup>20</sup>H<sup>3</sup>O+NO<sup>3</sup>)+HO, Laubent; bei weiterem Kochen mit Salpetersäure entsteht Binitronaphtalin C<sup>20</sup>X<sup>2</sup>H<sup>6</sup> (und Nitronaphtaleise: C<sup>20</sup>X<sup>2</sup>, H<sup>5</sup>, Laubent), bei mehrtägigem Kochen Trinitronaphtalin C<sup>20</sup>X<sup>3</sup>H<sup>5</sup>, Nitronaphtale, Phtalsäure und Oxalsäure, Laubent, und Nitrophtalsäure, Marignac, Laubent.

11. Salpetrige Säure bildet in der Kälte unter heftiger Einwirkung Nitronaphtalin und ein Oel, LAURENT. — 12. Königswasser wirkt in der Kälte langsam ein; dabei bildet sich ein Oel, das beim Destilliren Kohle läfst und als Destillat Nitronaphtalin und ein Oel

gibt, LAURENT.

13. Vitriolöl löst in der Kälte Naphtalin sehr langsam zur braunen Flüssigkeit, Reichenbach, bei gelindem Erwärmen bildet es Naphtalinschwefelsäure und eine andere Säure, die von dieser dadurch verschleden ist, das ihre Salze nicht mit Flamme verbrennen. FARADAY.

Vitriolöl löst Naphtalin bei gelindem Erwärmen ohne Entwicklung von schwefliger Säure zur bräunlichrothen Flüssigkeit, die bei vollständiger Sättigung mit Naphtalin nach dem Erkalten klar und schleimig ist. Wasser scheidet daraus unverändertes Naphtalin, gemengt mit Sulfonaphtalin und wenig Sulfonaphtalid ab, die Lösung enthält Naphtalinschwefelsäure C<sup>20</sup>H<sup>8</sup>,2SO<sup>3</sup> und Naphtalindisulfosäure C<sup>20</sup>H<sup>8</sup>.4SO<sup>3</sup>, und ist roth gefärbt, Berzelius.

Mit wasserfreier Schwefelsäure schmilzt Naphtalin zur dunkelrothen, dann schwarzgrünen Masse, die hauptsächlich Naphtalinschwefelsäure enthält, Liebig u. Wöhler, dabei entweicht stets schweflige Säure, auch wenn man Naphtalin neben wasserfreie Schwefelsäure unter eine Glocke stellt; die Producte sind dieselben wie bei Vitriolöl, nur entstehen der Farbstoff, Naphtalindisulfosäure und Sulfonaphtalid in größerer Menge und außerdem noch Glutinunterschwefelsäure, Berzelus.

Naphtalin verflüchtigt sich beim Erwärmen mit wasserfreier Phosphorsäure unverändert, LAURENT, wird nicht angegriffen durch concentrirte Essigsäure oder Oxalsäure, auch nicht durch Kalilauge, selbst beim Kochen, Rei-

CHENBACH; nicht durch schmelzendes Kalium LAUBENT.

14. Naphtalin mit gleichen Theilen Fett wochenlang der Luft ausgesetzt, absorbirt Sauerstoff, der mit einem Theil des Sauerstoffs aus dem Fett an das Naphtalin tritt. und Naphtoleïnsäure und einen Kohlenwasserstoff blidet; zugleich entweicht wenig Kohlensäure und das Gemenge färbt sich schwarz. Naphtoleïnsäure wird dem Gemenge durch Aether entzogen, ist halbflüssig, bei 20° flüssig, gelblich, durchsichtig, riecht dem rohen Naphtalin ähnlich; enthält 65,65 Proc. Kohle, 14,22 Proc. Wasserstoff und 20,13 Proc. Sauerstoff, giebt mit Alkalien Seifen, mit Baryt, Strontian, Kalk, Blei-, Kupfer- und Silberoxyd unkrystallisirbare Salze; zersetzt sich bei 75° theilweise und gibt stechend riechende Dämpfe, Rossignon. Ist ranziges Fett, Gm. — Der Kohlenwasserstoff bleibt beim Ausziehen des Gemenges mit Aether zurück, wird durch Waschen mit Aether, Pressen zwischen Fliesspapier und Umkrystallisiren aus kochendem Weingeist gereinigt. Bildet dicke, seidenglänzende Blättchen, sanft anzufühlen, zwischen den Fingern erweichend, seine Consistenz ist veränderlich nach der Natur des Fettes; enthält C und H im Verhältnifs zu 2:2½ (ist nicht analysirt!). Rossignon (Compt. rend. 14, 61). Ist unreines Naphtalin, Gm.

Verbindungen 1. Löst sich nicht in kaltem Wasser oder wässrigem Weingeist, Garden, wenig in kochendem Wasser; die Lösung läfst beim Erkalten das meiste Naphtalin fallen, bleibt aber trübe und geht so durchs Filter, Kidd. — 2. Löst sich sehr schnell in Schwefelkohlenstoff, Reichenbach — 3. Löst sich in Weingeist, besonders in heißem, daraus durch Wasser fällbar; Garden, Reichenbach; die Lösung in 4 Th. heißem Weingeist gibt beim Erkalten eine feste Krystallmasse, die in 11 Th. schöne Krystalle, Kidd. — 4. Löst sich leichter in Aether Kidd, Ure, und sehr rasch, Reichenbach. — 5. Löst sich in wäßriger Oxalsäure und Essigsäure mit hellrother Farbe; die warm gesättigte Lösung erstarrt beim Erkalten zur Krystallmasse, Garden, Kidd. 6. Löst sich in flüchtigem und fettem Oel, Garden, in Terpentinöl unter Erkältung von 4°2, und die heiße Lösung liefert beim Erkalten schöne Krystalle, Chamberlain, in Eupion langsam, in Kreosot allmählig, in Picamar langsam und auch in kaltem Olivenöl, Reichenbach.

Nicht löslich in wäßrigen Alkalien, Garden, absorbirt auch kein Ammoniakgas, Kidd.

7. Mit Pikrinsäure. — 1. Man löst ein Gemenge von Naphtalin und Pikrinsäure in warmem Weingeist (oder in Fune), wäscht die

sich beim Erkalten ausscheidenden goldgelben Nadeln mit wenig Weingeist, presst gelinde zwischen Fliefspapier und trocknet an der Luft. — 2. Scheidet sich in viel kleinern Krystallen, als solche nach 1 erhalten werden, aus beim Vermischen der kaltgesättigten Lösungen von Pikrinsäure und Naphtalin in Weingeist. — Goldgelbe Krystalle, die bei 149° zum klaren orangegelben Oel schmelzen, und dabei wenig Naphtalin entwickeln. Wird durch kaltes Wasser oberflächlich unter Entziehung von Pikrinsäure zerlegt, reichlicher durch kochendes, wobei ein Theil Naphtalin verdampft, aus der filtrirten Lösung jedoch noch mikroskopische Nadeln der Verbindung erhalten werden. Gibt an verdünntes warmes wäßriges Ammoniak alle Pikrinsäure ab. — Löst sich in Weingeist, Aether und Fune und scheidet sich beim Verdunsten unverändert aus. Fritzsche. (Petersb. Acad. Bull. 16, 120; J. pr. Chem. 72, 282.)

				FRITSCHE,
1 At. Naphtalin	$C_{50}H_{8}$	128	35,84	
1 At. Pikrinsäure	C12X3H3O2	229	64,16	64,40
C20H8	+C12X3H3O2	357	100	-

#### Anhang zum Naphtalin.

# A. Metanaphtalin. C<sup>20</sup>H<sup>8</sup>.

PRILETIER U. WALTER. (1837). Ann. Chim. Phys. 67, 269; Pogg. 44, 81. Dumas. Compt. rend. 6, 460; Pogg. 44, 110; J. pr. Chem. 14, 214.

Retiserin. PELLETIER U. WALTER.

Bildung. Findet sich als Begleiter des Naphtalins im Theer von der Darstellung des Leuchtgases durch Eintropfen von geschmolzenem Fichtenharz in rothglühende eiserne Cylinder, wahrscheinlich aber auch in vielen andern brenzlichen Producten, Pelletier u. Walter.

Darstellung. Man destillirt Harz-Theer, fängt die gegen Ende übergehende butterartige Masse für sich auf, entfernt möglichst alles Flüssige durch Pressen zwischen Fließpapier und löst den Rückstand in absolutem Weingeist auf. Die Lösung, bei wenig über 40° mit Thierkohle behandelt, filtrirt und erkältet, liefert Krystalle von Metanaphtalin, durch wiederholtes Umkrystallisiren zu reinigen. Pelletier u. Walter.

Eigenschaften. Weisse perlglänzende Krystallblättchen, fettig anzufühlen, von schwachem Wachsgeruch und ohne Geschmack. Schmilzt bei 67°C.; destillirt bei 325° als Oel über, das beim Erkalten krystallisch erstarrt. Ist luft- und lichtbeständig. Pelletier u. Walter.

			PELLETIER U. WALTER,	
			Mittel.	Mittel.
2Ò C	120	93,75	93,72	93,4
8 H	8	6,25	6,72	7,0
C20H8	128	100,00	100,44	100,4

Ist nach Dumas vielleicht C32H14, welche Formel 93,2 Proc. Kohle und 6,8 Proc. Wasserstoff verlangt.

Zersetzungen. 1. Wird durch wässriges Chlor nicht verändert, leitet man aber Chlorgas in geschmolzenes Metanaphtalin, so wird es unter Entweichen von Salzsäuregas in ein grünes Harz verwandelt, das nicht krystallisirbar, und noch weniger in absolutem Weingeist löslich ist, als Metanaphtalin. Pelletier u. Walter. — 2. Kalte Salpetersäure wirkt wenig auf Metanaphtalin; erhitzte verwandelt es in ockergelbes Harz, das sich beim Erhitzen zersetzt, ohne sich zu verflüchtigen. (Unterschied vom Naphtalin.) Pelletier u. Walter. 3. Vitriolöl wirkt in der Kälte oder bei gelindem Erwärmen nicht ein; kocht man aber Metanaphtalin mit viel überschüssigem Vitriolöl, so wird es verkohlt. Es scheint dabei keine Metanaphtalinschwefelsäure zu entstehen. Pelletier u. Walter.

Verbindungen. Löst sich nicht in Wasser. — Löst Schwefel in der Wärme, Pelletier u. Walter. — Wird nicht verändert durch Kalium oder andere Metalle, verbindet sich auch nicht mit den Alkalien. — Löst sich wenig in kaltem, sehr reichlich in heißem Weingeist, daraus beim Erkalten krystallisirend; noch leichter in Aether (Paranaphtalin löst sich nicht in Aether), am leichtesten in Steinöl, Terpenthinöl und andern Kohlenwasserstoffen. Pelletier u. Walter.

# B. Dem Naphtalin isomere Körper, bei trockner Destillation der benzoesauren Salze entstehend.

LAUBENT U. CHANCEL. Compt. chim. 1819, 117; J. pr. Chem. 46, 510; Liebig u. Kopp's Jahresber. 1849, 326.

CHANCRL. Compt. chim. 1849, 87; Compt. rend. 28, 83; Instit. 1849, 19; Ann. Pharm. 72, 279; Pharm Centr. 1849, 216; Liebig u. Kopp's Jahresber. 1849, 326. — Ferner: Compt. chim. 1851, 85; Ann. Pharm. 80, 285; J. pr. Chem. 53, 252; Liebig u Kopp's Jahresber. 1851, 432.

LIST U, LIMPBICHT. Ann. Pharm. 90, 209.

## a. Kohlenwasserstoff C<sup>20</sup>H<sup>8</sup>, bei 92° schmelzend.

Bildung Bei Darstellung des Benzons (nach VI, 67) durch trockne Destillation von benzoesaurem Kalk neben b; beim Rectificiren der rohen Flüssigkeit erhält man a und b in dem bis 315° vor dem Benzon übergehenden Antheil. — a und b sind ohne Zweifel Producte secundärer Zersetzung des Benzons:  $2C^{26}H^{10}O^{2}=C^{2}O^{4}+C^{20}H^{2}+C^{30}H^{12}$ . CHANCRL.

Darstellung. Man löst die verschiedenen Producte der trocknen Destillation des benzoesauren Kalks in Vitriolöl, wo sich der Kohlenwasserstoff a fast augenblicklich auf die Oberfläche begibt; man hebt ihn ab, wäscht mit Wasser, presst wiederholt zwischen Fliefspapier und krystallisirt 1- bis 2mal aus siedendem Weingeist um. Chancel.

Eigenschaften. Krystallisirt leicht in schönen Nadeln; schmilzt bei 92° und verflüchtigt sich erst bei sehr hoher Temperatur. Chancel.

				CHANCEL. Mittel.
20	C	120	93,75	93,46
8	H	8	6,25	6,49
$C^2$	0H8	128	100,00	99,95

CHANCEL schliefst aus dem hohen Siedepuncte von a (und b), dass das Atomgewicht von a (und ebenso von b) ein sehr hohes sei; vielleicht  $C^{20}H^8$  oder  $C^{30}H^{12}$ .

Löst sich leichter in Weingeist und Aether als b. Chancel.

#### b. Kohlenwasserstoff C<sup>20</sup>H<sup>8</sup>, bei 65° schmelzend.

Bildung. 1. (vgl. VII, 11). — 2. Beim Ueberleiten vom Dampf des benzoesauren Ammoniaks über glühenden Baryt, neben viel Benzonitril, C¹⁴NH⁵ (VI, 126), LAURENT u. CHANCEL. — 3. Durch trockne Destillation von benzoesaurem Kali. CHANCEL. — 4. Bei der trocknen Destillation von benzoesaurem Kupferoxyd nach VI, 33 werden die dort erwähnten Producte und ein bei 260° siedendes Oel erhalten, welches beim Erhitzen mit Vitriolöl in Carbolschwefelsäure und in Krystalle zerfällt, welche sich beim Erkalten der schwefelsauren Lösung und vollständiger auf Wasserzusatz ausscheiden. Diese scheinen mit Chancel's Kohlenwasserstoff b identisch zu sein. List u. Limpricht.

Darstellung. 1. Am besten: durch trockne Destillation von mit Kali-Kalk gemengtem benzoesaurem Kali wird eine Lösung von b in Fune erhalten. Man entfernt dieses durch Abdestilliren im Wasserbade und reinigt den Rückstand durch Krystallisiren aus Weingeist Chancel. — 2. Man leitet die Dämpfe von benzoesaurem Ammoniak über im Rohre glühenden Baryt und reinigt die neben Benzonitril in geringer Menge erhaltenen Krystalle durch Sublimiren und Krystallisiren aus Weingeist. Laurent u. Chancel.

Eigenschaften. Farblose (perlglänzende, irisirende, List u. Limpricht) Blätter, krystallisirt schwierig, schmilzt bei 65° (69°, List u. Limpricht) und verdampft erst bei sehr hoher Temperatur unzersetzt, Laurent u. Chancel. Riecht schwach und angenehm nach Rosen.

CHANCEL, LAURENT U. CHANCEL, LIST U. LIMPRICHT.
Mittel.

			Mittel.		
20 C	120	93,75	93,54	93,9	93,41
8 H	8	6,25	6,47	6,4	6,66 as . s
C20H8	128	100,00	100,01	100,3	100,07

Ist nach Gerhardt (Traité 3, 984) vielleicht  $C^{24}H^{10}$  = Phenyl (Rechnung 93,5 C, 6,5 H.)

Liefert mit *Brom* eine krystallisirbare Substanz (Unterschied vom Naphtalin). CHANCEL.

Löst sich weit weniger in Weingeist und Aether als a. Chancel.

#### Gepaarte Verbindungen des Stammkerns C<sup>20</sup>H<sup>8</sup>.

### Naphtalinschwefelsäure.

#### $C^{20}H^8S^2O^6 = C^{20}H^8,2SO^3.$

FARADAY. Phil. Trans. 1826, 140; Schw. 47, 355 u. 459; Ausz. Pogg. 7, 104. Berzelius. Pogg. 44, 377; Ann. Pharm. 28, 9; Ausz. Berz. Jahresber. 18, 468. Regnault. Ann. Chim. phys. 65, 87; J. pr. Chem. 12, 99. Liebig u. Wöhler. Pogg. 24, 169.

GREGORY. Ann. Pharm. 22, 272. Wöhler. Ann. Pharm. 37, 197.

LAURENT. Compt. rend. 21, 33; Compt. chim. 1849, 390; Ausz. Ann. Pharm. 72, 297.

Sulfonaphtalinsäure (Sulfonaphtalic-acid), FARADAY; Naphtalin-Unter-schwefelsäure, BRRZELIUS; Sulfonaphtansäure, LAUBENT; Naphtyldithion-säure, KOLBE. — Von FARADAY zuerst dargestellt und untersucht.

Bildung. Entsteht beim Zusammenschmelzen von Naphtalin mit Vitriolöl, FARADAY, oder mit wasserfreier Schwefelsäure, Liebig u. Wöhler, oder mit nordhäuser Vitriolöl, in allen Fällen neben Naphtalindisulfosäure, Sulfonaphtalin, Sulfonaphtalid und rothem Farbstoff. BERZELIUS. Von letztern 4 Producten entsteht mehr, wenn nordhäuser Vitriolöl oder wasserfreie Schwefelsäure angewandt wurde (wobei sich auch Glutinunierschwefelsäure bildet und stets schweflige Säure entweicht), und um so mehr, je heftiger die Einwirkung verlief. Berzelius. Bei Anwendung von Vitriolöl entsteht noch eine besondere Säure, mit Baryt FARADAY's glimmendes Barytsalz bildend. FARADAY. Diese erhielt REGNAULT nicht, BERZELIUS in kleiner Menge. — Bei Anwendung von überschüssiger wasserfreier Schwefelsäure bleibt kein unverändertes Naphtalin übrig. Likbig u. Wöhlkh. Anwendung von Vitriolöl lässt sich auch durch mehrstündiges Erwärmen und überschüssiges Naphtalin nicht alle Schwefelsäure binden, FARADAY, sondern aus 14 At. gekochtem Vitriolöl, das man 12 Stunden bei 100° mit überschüssigem Naphtalin digerirt, entstehen höchstens 5 At. Naphtalinschwefelsäure und außerdem 4 At. 3½ fach gewässerte Schwefelsäure, welche letztere keine Naphtalinschwefelsäure mehr bildet. 2fach und selbst 3fach gewässerte Schwefelsäure bildet noch etwas Naphtalinschwefelsäure. REGNAULT.

Darstellung. A. Der freien Säure. 1. Man lässt die durch Sättigen von höchst concentrirtem Vitriolöl mit Naphtalin bei 90° erhaltene dicke Flüssigkeit (die bei Luftabschluss nicht erstarrt) an der Luft Feuchtigkeit anziehen, wodurch sie nach einigen Tagen zur schmutzigvioletten, festen Masse erstarrt; dasselbe findet statt bei directem Vermischen der dicken Flüssigkeit mit wenig Wasser. Die erstarrte Masse, durch Ausbreiten auf einem Ziegelsteln, dann durch Auspressen zwischen 2 andern Ziegelsteinen möglichst von anhängender Schwefelsäure befreit, gibt fast weiße talkähnliche Schuppen, ein Gemenge von Naphtalinschwefelsäure, Naphtalindisulfosäure und wenig freier Schwefelsäure. Wöhler. — 2. Wird rein nach vorgängiger Darstellung des Barytsalzes oder Bleisalzes erhalten, entweder durch Zerlegung des Bleisalzes mit Hydrothion, Regnault, oder durch Zersetzen des Barytsalzes mit Schwefelsäure, Faraday, Entfernung der überschüssigen Schwefelsäure durch kohlensaures Bleioxyd und Fällung des Bleis aus der Lösung durch Hydrothion; die filtrirte Lösung gibt beim Eindampfen im Vacuum über Vitriolöl eine syrupdicke Flüssigkeit, die nach einigen Tagen krystallisch erstarrt. Berzellus.

B. Des Barytsalzes. — a. Mit Vitriolöt. — 1. Man schmelzt 700 Th. Naphtalin mit 520 Th. Vitriolöl unter Schütteln zusammen, trennt nach dem Erstarren den Krystallkuchen von der darunter befindlichen Flüssigkeit und schmelzt ihn mit noch 300 Th. Naphtalin. Man erhält eine beim Erkalten in zwei Schichten gestehende undurchsichtige Flüssigkeit; die untere Schicht wird in der Wärme mit ½ Wasser geschüttelt, wodurch das meiste überschüssige Naphtalin (der

Rest bei stärkerem Verdünnen) sich abscheidet, mit mehr Wasser verdünnt und mit kohlensaurem Baryt neutralisirt, wobei die schwache Färbung der Flüssigkeit völlig verschwindet. Man filtrirt und wäscht auf dem Filter (auf dem neben kohlensaurem und schwefelsaurem Baryt noch Faraday's glimmendes Barytsalz bleibt, welches durch kochendes Wasser ausgezogen werden kaan). Die filtrirte Lösung gibt beim Abdampfen naphtalinschwefelsauren Baryt, Faraday.

pfen naphtalinschwefelsauren Baryt, Faraday.

2. Man digerirt Naphtalin mit 2 Th. Vitriolöl mehrere Stunden bei 70° bis 80°, verdünnt die entstandene dunkelrothe Lösung mit Wasser, neutralisirt mit kohlensaurem Baryt, filtrirt heiß und lässt durch Erkalten krystallisiren. Die Mutterlauge gibt abgedampft noch mehr Krystalle, ebenso liefern die Rückstände auf den Filtern beim Auskochen mit Wasser noch etwas von demselben Salze. Das Ba-

rytsalz wird durch Umkrystallisiren gereinigt. Regnault.

3. Beste Methode. Man setzt durch Schmelzen bei 100° von Wasser befreites Naphtalin in kleinen Portionen zu destillirtem und durch längeres Erhitzen vollkommen entwässertem Vitriolöl, und erwärmt im Wasserbade auf 100° (auf 90° Wöhler), wo das Naphtalin schmilzt, und sich mit gelbrother Farbe ohne Gasentwicklung löst. Man trägt so lange Naphtalin ein, bis die Flüssigkeit nach halbstündigem Erwärmen beim Verdünnen mit Wasser unverändertes Naphtalin fallen lässt, weiterer Zusatz ist überflüssig, verdünnt die nach dem Erkalten gleichförmige, rothe, schleimige Flüssigkeit, und entfernt das theilweise sogleich, theilweise beim Erkalten in Schuppen niederfallende Naphtalin durch Filtriren; der Rückstand auf dem Filter löst sich zum Theil in Waschwasser (dieser lösliche Theil scheint Naphtalin mit Naphtalinschwefelsäure zu sein). Das hellbraun gelbe Filtrat enthält Naphtalinschwefelsäure und Naphtalindisulfosäure, freie Schwefelsäure und rothen Farbstoff; zur Reinigung der beiden erstern und Trennung von einander sättigt man entweder a. die unreinen Säuren mit kohlensaurem Baryt, fällt aus dem Filtrat den Baryt mit Schwefelsäure, wobei der rothe Farbstoff mit niederfällt, sättigt das nun farblose Filtrat mit kohlensaurem Baryt, concentrirt durch Abdampfen und mischt mit 2 Maass Weingeist. Das Gemisch trübt sich, und setzt mehrere Stunden lang einen pulverförmigen Niederschlag von naphtalindisulfosaurem Baryt ab. Von der rückständigen Lösung wird der größte Theil des Weingeistes abdestillirt, worauf beim Erkalten ein Theil des naphtalinschwefelsauren Salzes in glänzenden Schuppen auskrystallisirt. Die Mutterlauge liefert nach dem Verdampfen durch Zusatz von Weingeist noch eine neue Menge des schwerlöslichen naphtalindisulfosauren Salzes; das Filtrat, welches mit essigsaurem Bleioxyd nur nach langem Stehen eine schwache Fällung gibt, setzt naphtalinschwefelsauren Baryt in Schuppen ab. - Oder b. Man befreit die unreinen Säuren durch kohlensauren Baryt völlig von Schwefelsäure und neutralisirt nur bis zur Hälfte mit kohlensaurem Baryt, worauf die Flüssigkeit zu einer dicken Masse von kleinen schuppigen Krystallen erstarrt. Dabei wird nur die stärkere Naphtalinschwefelsäure gesättigt, deren in der kalten sauren Flüssigkeit schwer lösliches Salz sich abscheidet, aber bei völligem Neutralisiren oder beim Erwarmen sich wieder lösen würde. Das abgeschiedene Salz wird auf einem Filter

gesammelt, mit kaltem Wasser gewaschen und bis zur Sättigung in kochendem Wasser gelöst, woraus es beim Erkalten schuppig krystallisirt. So wird reiner naphtalinschwefelsaurer Baryt erhalten (dessen concentrirte Lösung durch Weingeist nicht, durch Bleizucker erst nach einigen Tagen gefällt wird), während Naphtalindisulfosäure in Lösung bleibt. Berzelius.

b. Mit wasserfreier Schwefelsäure. Man leitet die Dämpfe von wasserfreier Schwefelsäure in eine Vorlage, in der man Naphtalin geschmolzen erhält, löst die anfangs roth, dann dunkelbraun gewordene Masse in kochendem Wasser, scheidet das zum Theil auf der Oberfläche erstarrte, zum Theil beim Erkalten herauskrystallisirte Naphtalin durch Filtriren und verfährt zur Reinigung und Trennung der Naphtalinschwefelsäure und Naphtalindisulfosäure nach vII, 14 3, a oder b.

Eigenschaften. Nur als 2fach gewässerte Säure bekannt. — Weiße, feste, nach völligem Trocknen harte, spröde Masse, Faraday. Gesteht beim Abdampfen der wäßrigen oder weingeistigen Lösung zur unregelmäßigen Krystallmasse, Regnault. Schmilzt unter 100° ohne Zersetung und gesteht beim Erkalten zur krystallischen Masse, Faraday. Schmilzt bei 85 bis 90°, Regnault. Schmeckt bitter, sauer und etwas metallisch nach Kupfersalzen.

			REGNAULT. Im Vacuum.
20 C	120	53,08	53,71
10 H	10	4,43	4,69
80	64	28,32	-1
2 S	32	14,17	
C20H8,2SQ3+2Aq	226	100,00	The second secon

Ist eine Verbindung von unverändertem Naphtalin mit Schwefelsäure =  $C^{20}H^8+280^3$ , Faraday. Laubent. Enthält Unterschwefelsäure und entsteht durch einfache Verbindung von Naphtalin mit Schwefelsäure:  $C^{20}H^8+280^3$ = $C^{20}H^78^20^5$ , Ho, welches 1 At. Wasser durch Basen ausgetrieben werden kann, Regnault. Enthält Unterschwefelsäure, wofür das Verhalten des Kalisalzes beim Kochen mit Kali und beim starken Erhitzen der eingedampften Mischung spricht. Ist die Säure (nach Regnault) =  $C^{20}H^7S^20^5$ , Ho, so muß das Barytsalz 22,61 Proc. Wasser bei der Analyse geben, Regnault erhielt 23,73, Berzelius (Mittel) 24,65 Proc. Wasser, daher ist die Säure =  $C^{20}H^8S^20^5$ , Ho. Die Entstehung der Naphtalinschwefelsäure durch Einwirkung von Schwefelsäure auf Naphtalin ist nicht so einfach wie Regnault meint, da immer neben dieser Säure noch andere Producte entstehen. — Die Säure kann auch betrachtet werden als Verbindung von 1 At. Sulfonaphtalin mit 1 At. Schwefelsäure, Berzelius.

Zersetzungen. 1. Schmilzt auf 85 bis 90° erhitzt, entwickelt dann einen Theil des Krystallwassers, zersetzt sich aber, bevor alles entwichen ist; gegen 120° beginnt sie nach Naphtalin zu riechen; bläht sich bei stärkerm Erhitzen auf und läfst sehr glänzende, voluminöse Kohle, Regnault. Wird bei schwächerm Erhitzen roth, jedoch ohne Entwicklung von schwefliger Säure, verliert etwas Wasser und enthält nun freie Schwefelsäure; bei stärkerm Erhitzen entwickelt sie etwas Naphtalin und färbt sich dunkelbraun, worauf sich plötzlich eine vom Boden ausgehende Schwärzung durch die ganze Masse verbreitet; bei noch stärkerm Erhitzen erhält man

Naphtalin, schweflige Säure und Kohle; allein selbst nach dem Gltihen enthält diese noch etwas unzersetzte Naphtalinschwefelsäure, FARADAY. Wird in concentrirter wässriger Lösung beim Erwärmen zuerst gelb, dann braun, und enthält dann einen gelben Farbstoff, der auch in die meisten Salze übergeht; er läßt sich nur aus dem Barytsalz abscheiden, wenn man dieses mit einigen Tropfen Schwefelsäure versetzt, und die Lösung darauf mit etwas Bleioxyd behandelt, Berzelus.

2. Im Kreise der Voltaischen Säule entwickelt die wässrige Säure am negativen Pole Wasserstoffgas, am positiven Pole Sauerstoff und freie Schwefelsäure, welche durch Einwirkung auf das

Naphtalin eine dunkelgelbe Farbe hervorbringt. Faraday.

3. Wird von Salpetersäure zuerst in Nitronaphtalinschwefelsäure, darauf bei längerer Einwirkung in Binitronaphtalinschwefel-

säure verwandelt. LAURENT.

4. Gibt, als Kalisalz mit überschüssigem Kali längere Zeit gekocht, weder Naphtalin, noch schwefelsaures Kali; das Kalisalz krystallisirt beim Erkalten unverändert. Dampft man die gemengte Lösung zur Trockne und erhitzt den Rückstand von Kalisalz und Kali, bis Naphtalin anfängt zu sublimiren und die Masse sich dunkel färbt, so riecht die Auflösung derselben in Wasser nach Kreosot, es bleibt ein schwarzbrauner Rückstand ungelöst und die dunkelgelbe Lösung gibt mit Salzsäure weißliche Fällung von feinen, sich langsam absetzenden Krystallschüppchen; noch mehr davon zieht Weingeist aus dem Ungelösten; die mit Salzsäure angesäuerte Lösung riecht nach schwefliger Säure und entwickelt diese beim Kochen. Berzelus.

5. Das Kalisalz, mit *Hydrothionschwefelkalium* erhitzt, gibt in Wasser lösliche, sehr übelriechende Flüssigkeit, die Bleioxydsalze

nicht fällt (Naphtalin-Mercaptan). Gregory.

Verbindungen. Die Säure ist an der Luft zersliefslich und löst

sich sehr leicht in Wasser. FARADAY.

Naphtalinschwefelsaure Salze. Die Säure neutralisirt die Alkalien. Sie fällt in concentrirter Lösung Chlorbarium, doch verschwindet die Fällung bei Zusatz von Wasser. Die Salze sind C<sup>20</sup>H<sup>7</sup>MS<sup>2</sup>O<sup>6</sup>, sie liefern bei der trocknen Destillation zuerst Wasser und etwas Naphtalin, dann schweflige Säure und Kohlensäure; es bleibt schwefelsäures Salz, Schwefelmetall und Kohle. An der Luft erhitzt verbrennen sie mit Flamme und lassen schwefelsaures Salz und Kohle. Faraday. Sie verpuffen heftig mit Salpeter; entwickeln beim Kochen mit Kalilauge kein Naphtalin und zersetzen sich erst bei starkem Erhitzen des eingetrockneten Rückstandes. Regnault. Sie sind alle in Wasser und meistens auch in Weingeist löslich. Faraday.

Naphtalinschwefelsaures Ammoniak. — Undeutliche Krystalle, von salzig kühlendem Geschmack. Schmilzt und schwärzt sich beim Erhitzen, verbrennt mit Flamme und lässt saures schwefelsaures Ammoniak und Kohle. Die wässrige Lösung, auch wenn sie überschüssiges Ammoniak enthält, bei gewöhnlicher Temperatur abgedampft, wird lackmusröthend. — Leicht in Wasser löslich, doch nicht

zerfliefslich. FARADAY.

Naphtalinschwefelsaures Kali. — Man zersetzt das Barytsalz' durch schwefelsaures Kali. Regnault. Farblose, bald durchsichtige,

bald undurchsichtige, zarte, schlüpfrig anzufühlende Krystalle, bisweilen nadelförmig ausgewittert, Faraday. Kleine weiße, sehr glänzende Blättchen, die im Vacuum 3,78 Proc. Aq. (1 At.=3,53 Proc. Aq.) verlieren, Regnault. Luftbeständig, schmeckt bitter und salzig, Faraday.

	Im Vacuum.		REGNAULT.
20 C	120	48,73	48,98
7 H	7	2,84	3,04
2 S	47,2	19,16	19,09
2 S	32	12,99	13,24
50	40	16,28	15,65
C20H7K,2SO3	246,2	100,00	100,00

zersetzungen. 1. Verbrennt an der Luft mit Flamme, sehr schwach alkalisch reagirendes schwefelsaures Kali lassend, Faraday. Löst sich leicht in Wasser, die farblose Lösung wird durch wiederholtes Abdampfen und Krystallisiren nicht zersetzt. Löst sich in Weingeist zu einer farblosen Flüssigkeit. Faraday.

Natronsalz. — Weiße perlglänzende luftbeständige Krystalle von

besonders deutlich metallischem Geschmack. FARADAY.

Naphtalinschwefelsaurer Baryt. — (Mit Flamme verbrennender, Faraday.) Darstellung (vergl. VII, 13). Krystallisirt bei langsamen Verdunsten der wässrigen Lösung in Büscheln, Faraday, in kreisförmigen Blättern, dem Prehnit ähnlich, Regnault; fällt beim Erkalten der heißen wässrigen Lösung in Körnern nieder, Faraday, krystallisirt daraus blumenartig, Regnault. Krystallisirt aus siedendem Weingeist in großen durchscheinenden Schuppen, welche beim Trocknen zu einer silberglänzenden Masse zusammenkleben, Berzelius. Erscheint nach dem Trocknen weiß und zart, sanft anzufühlen; schmeckt bitter. Luftbeständig. Das im Vacuum getrocknete Salz enthält noch 1 At. Wasser, ebenso das lufttrockne, und verliert bei 160° 3,485 Proc. Wasser = 1 At., Regnault. Enthält 1 At. Krystallwasser, welches bei 50° vollständig entweicht, Berzelius.

-/64°	= » 	-	REGNAULT.	Liebig u. Wöhler.	FARADAY.
			Bei 160°	Bei $100^{\circ}$	
20 C	120	43,55	43,80	43,40	41,90
7 H	7	2,54	2,66	2,86	2,86
BaO	$\substack{76,5\\32}$	27,76	27,59	26,58	27,57
2 S	32	11,61	11,76	•	
<b>5 0</b>	40	14,54	14,19		
C20H7Ba,2SO3	275,5	100,00	100,00		

Berzelius erhielt im Mittel aus bei  $100^{\circ}$  getrocknetem Salze 41.83 Proc. schwefelsauren Baryt.

Zersetzungen. 1. Entwickelt beim Erhitzen in einer Röhre Naphtalin, jedoch erst über 260° (ein nicht brennbares Gas, Regnault), dann schweflige Säure und wenig theerartige Materie, und läßt in sehr hoher Temperatur ein schwärzliches Gemenge von Kohle, schwefelsaurem Baryt und Schwefelbarium, Faraday, Regnault. 2. Verbrennt beim Erhitzen auf Platinblech mit glänzender, stark

rußender Flamme, wobei derselbe schwärzliche Rückstand bleibt. Faraday. — 3. Wird nicht zersetzt durch Kochen mit mäßig starker Salpetersäure oder Salpetersalzsäure, so dass aus der Lösung kein schwefelsaurer Baryt niederfällt; sind jedoch die Säuren sehr concentrirt, so erfolgt Freiwerden von Schwefelsäure neben der Bildung von andern besondern Zersetzungsproducten, Faraday. — 4. Chlorgas zersetzt nicht das trockne Salz, außer beim Erhitzen, wo das Chlor auf das sich entwickelnde Naphtalin einwirkt. — Löst sich in Weingeist, nicht aber in Aether.

Naphtalinschwefelsaurer Strontian. — Weifs, nicht deutlich krystallisch, dem Barytsalze ähnlich; luftbeständig. Verbrennt mit glänzender, nicht rother Flamme, denselben Rückstand lassend wie das

Barvtsalz. Löst sich in Wasser und Weingeist. FARADAY.

Naphtalinschwefelsaurer Kalk. — Undeutlich krystallisirt, bitter schmeckend. Gibt beim Erhitzen in einer Röhre dieselben Producte wie das Barytsalz. Verbrennt mit Flamme. Löst sich wenig in Wasser; löst sich in Weingeist. Faraday.

Naphtalinschwefelsaure Magnesia. — Weißes, krystallisirbares, mäßig bitter schmeckendes Salz. Verhält sich beim Erhitzen in der Röhre wie das Barytsalz; mit Flamme verbrennbar. FARADAY.

Naphtalinschwefelsaures Manganoxydul. — Neutral, von herbem Geschmack, zeigt beim Erhitzen dieselben Erscheinungen wie das

Barytsalz. In Wasser und Weingeist löslich. FARADAY.

Naphtalinschwefelsaures Zinkoxyd. — Durch Auflösen des Metalles (wobei sich Wasserstoffgas entwickelt), oder des Oxydhydrates in Naphtalinschwefelsäure. Weise, bittere, luftbeständige Nadeln. Mit Flamme verbrennend; in heisem Wasser löslich. Faraday.

Naphtalinschwefelsaures Bleioxyd. - Durch Auflösen von Blei-

oxyd in der freien Säure. REGNAULT.

a. Einfach. Weiss, luftbeständig, Faraday; krystallisirt noch unregelmäsiger als das Barytsalz, Regnault. Gleicht vollkommen dem Barytsalze, aber leichter löslich; krystallisirt bei freiwilligem Verdunsten in Krystallen, die sich wie Glimmer in Blätter spalten lassen. Berzelius. Schmeckt bitter, metallisch, sehr wenig süslich.

			REGNAULT. Bei 180°
20 C	120	38,63	38,50
7 H	7	2,26	2,40
Pb0	111,7	35,93	35,75
2 S	$\substack{111,7\\32}$	10,29	10,21
5 0	40	<b>12,</b> 89	13,14
C20H7Pb,2SO3	310,7	100,00	100,00

Verhält sich in der Hitze wie die übrigen Salze, Faraday. Zersetzt sich beim Erhitzen unter Volumzunahme und Bildung von Ver-

zweigungen nach allen Richtungen. REGNAULT.

Löst sich in Wasser und Weingeist. FARADAY. Weniger löslich in Wasser, das freie Säure enthält, als in reinem; die in der Wärme gesättigte Lösung gesteht beim Erkalten zu einer aus Schuppen zusammengewebten Masse. Berzelius.

b. Halb. Man löst a in Wasser und kocht längere Zeit mit Bleioxyd. Die verdünnte Lösung setzt beim Erkalten das neue Salz als krystallische Flocken ab. Hält 53,81 Proc. Bleioxyd, entsprechend

der Formel: C20H7Pb,2SO3+PbO. REGNAULT.

c. Kocht man die Auflösung von b noch längere Zeit mit Massicot, so setzt die decanthirte Flüssigkeit viel weißes Pulver ab, und die Flüssigkeit enthält fast nichts mehr. Regnault, Berzelius. Regnault fand 70,36 Proc. Bleioxyd, entsprechend der Formel: C<sup>20</sup>H<sup>7</sup>Pb, 280<sup>3</sup> + 3Pbo.

Benzellus erhielt noch ein viertes basisches Bleloxydsalz durch längeres Kochen des neutralen mit Bleioxyd, wo sich eine in der Wärme weiche, zähe,

beim Erkalten harte Masse abschied, die nicht in Wasser löslich ist.

Naphtalinschwefelsaures Eisenoxydul. — Durch Auflösen des Metalles (wobei sich Wasserstoffgas entwickelt) oder des Oxydulhydrates in der Säure. Krystallisirbar; seine wässrige Lösung oxydirt sich an der Luft. Faraday.

Naphtalinschwefelsaures Nickeloxydul. — a. Einfach. Durch Auflösen des kohlensauren Oxyduls in der Säure. Grüne Krystalle, in der Hitze auf die gewöhnliche Art zersetzbar; in Wasser löslich. FARADAY.

b. Basisches. Nicht in Wasser löslich.

Naphtalinschwefelsaures Kupferoxyd. — Durch Auflösen von Kupferoydhydrat in der Säure. Strahlig vereinigte Blättchen, sehr blassgrün; Krystallwasser haltend, welches in trockner Luft zum Theil entweicht. Schmilzt beim Erhitzen, verbrennt mit Flamme unter den gewöhnlichen Erscheinungen. FARADAY.

Naphtalinschweselsaures Quecksilberoxydul. — Durch Auflösen des frischgefällten kohlensauren Oxyduls in der Säure. Weiß, wenig krystallisirbar, von metallischem Geschmack und schwach saurer Reaction. Wird in der Hitze zerstört; lässt beim Auflösen in Was-

ser oder Weingeist ein gelbes basisches Salz. FARADAY.

Naphtalinschwefelsaures Quecksilberoxyd. — Die Auflösung des frischgefällten Oxydes lässt beim Abdampfen einen gelben zerfließ-

lichen Rückstand. An der Luft entzündbar. FARADAY.

Naphtalinschwefelsaures Silberoxyd. — Durch Auflösen des frischgefällten Oxydhydrates in der Säure; die fast neutrale, braune Lösung lässt beim Abdampfen ein weißes, glänzendes, krystallisches, luftbeständiges Salz von sehr metallischem Geschmack. Faraday. Glimmerartige Blättchen, löslich in 9,7 Th. Wasser bei 20°. Regnault. Regnault fand 36,03 Proc. AgO (Rechnung C²ºll¹Ag,2SO³ = 36,84 Proc. AgO). Die wäss: ge Lösung lässt bei längerem Kochen eine schwarze unlösliche Masse fallen und gibt dann beim Abdampfen viele gelbe Krystalle, Faraday. Zersetzt sich selbst nach mehrstündigem Kochen nicht. Regnault. Verbrennt mit Flamme und lässt zuletzt reines Silber.

Naphtalinschwefelsäure löst sich in Weingeist, wenig in Aether. Sie löst sich in Terpentinöl, Olivenöl und geschmolzenem Naphtalin um so leichter, je wasserfreier sie ist. Die Lösung in Naphtalin bildet beim Erkalten zwei Schichten, von denen die obere eine Lösung der wasserfreien, die untere eine Lösung der gewässerten Säure in Naphtalin ist. Faraday.

# Säure des verglimmenden Barytsalzes FARADAY's.

### C20H8,2SO3?

Phil. Trans. 1826, 140; Schw. 47, 355 u. 459; Ausz. Pogg. 7, 104. FARADAY. Pogg. 44, 377; Ann. Pharm. 28, 9. BERZELIUS.

Bildung und Darstellung. FARADAY erhielt neben der Naphtalinschwefelsäure beim Zusammenbringen von Naphtalin mit Vitriolöl nach VII, 14 noch eine zweite Säure, die nach Ihm in um so geringerer Menge entsteht, in je geringerer Menge und hei je niederer Temperatur man das Vitrlolöi auf das Naphtalin einwirken liefs. Ihr Barytsalz bleibt nach dem Sättigen der unreinen Naphtalinschwefelsäure neben dem schwefelsauren Baryt und etwas naphtalin-schwefelsaurem Baryt auf dem Filter. Man zieht mit kochendem Wasser aus, und trennt die beiden Barytsalze durch Krystallisiren. FARADAY. Zur Darstellung der Säure zerlegt man das Bleisalz durch Hydrothion und verdampft im Vacuum über Vitriolol. Berzelius.

Schuppig krystallisirende, sanft anzufühlende Masse; schmeckt sauer und

bitter wie Naphtalinschwefelsäure.

Wird an der Luft nicht feucht, aber durch Einwirkung des Sonnenlichtes

allmählich gelbbraun.

Kalisalz. - Krystallisirt in Schuppen, ist in Weingeist leicht löslich. Wird durch Kochen mit einer concentrirten Kalilösung nicht zersetzt, sondern krystallisirt beim Erkalten unverändert.

Barytsalz. - Kleine wasserhelle, büschelförmig vereinigte Säulen, völlig

neutral, fast geschmacklos.

20 C	<b>12</b> 0	43,55	FARADAY. Bel 100° 42,40
7 H	7	2,54	2,66
BaO	76,5	27,76	28,03
2 S	<b>32</b>	11,61	mo = = = = = = = e.l.
5 O	40	14,54	
C20H7Ba,2SO3	275.5	100,00	

C<sup>20</sup>H<sup>7</sup>Ba,2SO<sup>3</sup> 275,5 100,00 Scheint, da es eben so neutral ist wie das Salz der Naphtaliuschwefelsäure, von diesem nur durch einen etwas geringern Gehalt an Naphtalin verschieden zu sein. FARADAY. Das Barytsalz enthält ebenso viel Baryt wie das gewöhnliche naphtalinschwefelsaure Salz; es ist also möglich, dass die Säure Unterschwefelsäure verbunden mit einer isomeren Modification des Naph-

talins enthalte. BERZELIUS.

Das Barytsalz in einer Röhre erhitzt, entwickelt nur wenig Naphtalin nebst etwas brenzlich riechendem Dampf und wenig schwefliger Säure, und lässt denselben Rückstand wie der naphtalinschwefelsaure Baryt; zeigt auf Platinblech erhitzt nur wenig Flamme, sondern verglimmt mehr, gleich Zunder, Das 3 Stunden lang auf 227° erhitzte Salz nimmt an der Luft nur um 0,8 Proc. an Gewicht zu. Ist löslich in Wasser, jedoch viel weniger, als der naphtalinschwefelsaure Baryt. FARADAY.

Bleisalz. - Gleicht dem Barytsalz völlig, Berzelius.

### Naphtalindisulfosäure.

## $C^{20}H^8S^4O^{12} = C^{20}H^8,4SO^3.$

Berzelius. Pogg. 44, 393; Ann. Pharm. 28, 9. Ausz. Berz. Jahresb. 18, 468. LAURENT. Compt. chim. 1845, 177. — Compt. rend. 21, 33; Compt. chim. 1849, 390; Ausz. Ann. Pharm. 72, 297; Liebig u. Kopp's Jahresber. 1849, 440.

Naphtinunterschwefelsäure, Berzelius; Naphtinschwefelsäure, Thionaphtalinsäure. Thionaphtyl - Dithionschwefelsäure, Kolbe. Disulfonaphtalinsäure.

Bildung. Vergl. VII, 13 (Naphthalinschwefelsäure).

Darstellung. Der bei Darstellung des naphtalinschwefelsauren Baryt's nach VII, 14, 3, a durch Weingeist gefällte naphtalindisulfosaure Baryt wird mit Weingeist gewaschen, getrocknet und in siedendem Wasser gelöst, wobei gewöhnlich eine gelbliche Auflösung entsteht. Um die Farbe fortzuschaffen, wird ein Theil des Baryt's mit Schwefelsäure gefällt, die saure Lösung mit kohlen-saurem Bleioxyd gesättigt, filtrirt, und das Bleioxyd wieder durch Barytwasser gefällt, filtrirt, und die von Bleioxyd freie Flüssigkeit mit verdünnter Schwefelsäure schwach sauer gemacht, filtrirt, abgedampft, wo das Barytsalz krystallisirt; dieses wird mit Weingeist gewaschen, bis es Lackmus nicht mehr röthet. Die saure Mutterlauge fast bis zur Trockne verdunstet, mit dem zum Auswaschen benutzten Weingeist vermischt und mit frischem Weingeist gewaschen, liefert noch eine Portion Salz. Das Barytsalz wird in Wasser gelöst, mit Schwefelsäure gefällt, die überschüssige Schwefelsäure durch kohlensaures Bleioxyd, und das Bleioxyd durch Hydrothion entfernt. Das Filtrat verdunstet man erst im Wasserbade, bis das Hydrothion fort ist, dann im Vacuum über Vitriolöl. Die Lösung wird syrupdick und trocknet dann zu einer blättrig-krystallischen, etwas gelben Masse ein, Berzelius.

Im festen Zustande sanft anzufühlen, wie Talkpulver, schmeckt sauer und bitter wie Naphtalinschwefelsäure.

Färbt sich an der Luft, besonders bei öfterm Anziehen von

Feuchtigkeit und Trocknen an der Sonne.

Naphtalindisulfosaure Salze. Die Naphtalindisulfosäure ist zweibasisch. Ihre Salze sind = C²⁰H⁶M²,4SO³, nach Berzelius = C¹¹H⁴,⁵O, MO,S²O⁵. Sie gleichen den naphtalinschwefelsauren Salzen und schmecken bitter wie diese. Sie zersetzen sich erst bei sehr hoher Temperatur unter Bildung von Naphtalin und schwefliger Säure. Sie werden beim Kochen mit concentrirter Kalilauge nicht verändert, aber werden sie damit abgedampft, bis der Rückstand verkohlt, so entwickelt die Lösung desselben mit Schwefelsäure schweflige Säure. Sie sind leicht löslich in Wasser. Will man sehen, ob ein wenig eines solchen Salzes einem naphtalinschwefelsauren beigemengtist, so löst man in Weingelst von 0,84 spec. Gew. und setzt einige Tropfen Bleizucker hinzu, wodurch ein Niederschlag entsteht, da das naphtalindisulfosaure Bleioxyd in Weingelst fast unlöslich ist. Berzelius.

Naphtalindisulfosaures Ammoniak. — Gleicht vollständig dem Kalisalz; in der Wärme verdunstet, färbt es sich, und der Rückstand enthält freie Säure.

Naphtalindisulfosaures Kali. — Wird bei freiwilligem Verdunsten als weiße körnige Salzmasse erhalten; schießet aus warmer Lösung in wäßrigem Kali beim Erkalten in dentridisch vereinigten Schuppen an, löst sich leicht in Wasser, ziemlich schwer in Weingeist.

Naphtalindisulfosaures Natron. — Gibt bei freiwilligem Verdunsten keine guten Krystalle; löst sich reichlicher in Weingeist als

das Kalisalz.

Naphtalindisul(osaurer Baryt. — Setzt sich beim Verdunsten der Auflösung im Wasserbade in krystallischen Krusten auf dem

Boden des Gefässes und auf der Oberfläche der Flüssigkeit ab. Lässt man die heisse Auflösung langsam erkalten, so füllt sich die Flüssigkeit mit einer nicht krystallischen wolligen Vegetation des Salzes. Schneeweis, kreideähnlich.

Das wasserfreie Salz läfst beim Erhitzen, jedoch erst bei beginnender Schwärzung, Naphtalin sublimiren, und gibt saure, aber nicht nach schwefliger Säure riechende Dämpfe. Löst sich sehr langsam in Wasser, selbst in kochendem; die Auflösung lässt sich weit einkochen, ehe sie etwas absetzt; sie wird beim Eindampfen gewöhnlich gelb, setzt aber, wenn sie freie Säure enthält, welfses Salz ab; ist sie neutral, so setzt sie gefärbtes Salz ab, welches beim Auflösen in Wasser einen geringen bräunlichen Rückstand läfst.

Löst sich sehr wenig in Weingeist, wird aus der wäßrigen

Lösung durch Weingeist gefällt.

20 C 6 H	120 6	28,37 1,42	BERZELIUS. Bei 100° 29,24 1.78
$\frac{2 \text{ Ba 0, S0}^3}{2 \text{ S0}^2}$	233 64	55,08 15,13	50,93
C <sup>20</sup> H <sup>6</sup> Ba <sup>2</sup> ,4SO <sup>3</sup>	423	100,00	

Ist nach Berzelius C<sup>11</sup>H<sup>4/5</sup>O,BaO,S<sup>2</sup>O<sup>5</sup> (Rechnung = 51,3 Proc. BaO,SO<sup>3</sup>) vergl. VII, 21. - Die Abweichung Seiner Analyse mit der hier angenommenen Formel läfst sich vorläufig nicht erklären.

Naphtalindisulfosaures Bleioxyd. — Gleicht völlig dem Barytsalze; löst sich in Wasser, ist aber in Weingeist so unlöslich, dass es durch denselben fast vollständig aus der wäßrigen Lösung gefällt wird. Berzelius.

Verliert bei 220° 7 Proc. Wasser (4 At. = 6,82 Proc.) und hält dann 60,6 Proc. Pb0,S03 (Rechnung 61,5 Proc.), LAUREAT.

20 C 10 H 2Pb0,80 <sup>3</sup> 2S 8 0	120 10 303,6 32 64	22,65 1,89 57,33 6,04 12,09	LAURENT. 7 Bei 100° 23,00 1,67
C <sup>20</sup> H <sup>10</sup> Pb <sup>2</sup> ,4SO <sup>3</sup> +4Aq	329,6	100,00	A STATE OF THE STA

#### Glutinunterschwefelsäure.

BERZELIUS. Pogg. 44, 377; Ann. Pharm. 28, 9.

Darstellung. 1. Wird der bei der Bereitung der Naphtalinschwefelsäure (nach VII, 14) erhaltene rothe schwefelsaure Baryt mit überschüssigem kohlensauren Natron lange Zeit gekocht, so wird Glutinunterschwefelsäure neben rothem Farbstoff und Harz ausgezogen; bei einer gewissen Concen-tration der Flüssigkeit setzt sich unreines glutinunterschwefelsaures Natron in braunen, zähen, klebrigen Massen ab, die aber beim Verdünnen wieder verschwinden. Man concentrirt die vom Baryt abfiltrirte Flüssigkeit, trennt sie von den ausgeschiedenen klebrigen Massen, von denen noch etwas gelöst bleibt; die Mutterlauge wird mit viel concentrirter Salzsäure vermischt, wodurch die noch gelöste Glutinunterschwefelsäure abgeschieden wird; sie wird

mit Salzsaure gewaschen, worin sie unlöslich ist. Ebenso wie diese Mutterlauge behandelt man die Auflösung des zähen harzähnlichen Natronsalzes in möglichst wenig Wasser und trocknet die abgeschiedene Säure. Zur Reinigung löst man in Aetzammoniak, verdunstet das überschüssige Ammoniak, filtrirt und fällt mit Bleizucker, wodurch ein braungelber Niederschlag entsteht, während das reine Bleisalz gelöst bleibt. Die filtrirte Lösung wird bis zur Auflösung des niedergefallenen Bleisalzes erhitzt, concentrirt, mit Bleiessig gefällt, der Niederschlag gewaschen und durch Hydrothion zersetzt. Die abgeschiedene Säure ist durch Schwefelblei braungelb gefärbt; man digerirt daher in einer gut verkorkten Flasche 24 bis 48 Stunden bei 60 bis 80° und filtrirt erst dann. (Das braune ungelöste Bleisalz gibt bei ähnlicher Behandlung eine klare gelbe Flüssigkeit, die dieselbe Säure, aber verunreinigt durch ein Harz und einen Farbstoff, enthält.) Die vom Blei befreite Säure wird am besten im Vacuum über Vitrioloi eingedampft, da sie sich an der Luft färbt 2. Läst sich auch aus der Mutterlauge von dem naphtalinschwefelsauren Baryt (vergl. VII, 14, 3, a), welche gummiartig eintrocknet, gewinnen. Man löst diese gummiartige Masse in Wasser, fällt bis zu einem gewissen Punkte mit Bleiessig, zerlegt den Niederschlag durch Hydrothion, concentrirt die Flüssigkeit und vermischt mit rauchender Salzsäure, wobei die Säure fast farblos niederfällt, während Naphtalinschwefelsäure gelöst bleibt. (Gibt nur wenig Säure, da sie größtentheils als Barytsalz dem bei Darstellung 1. benutzten schwefelsauren Baryt eingemengt ist.)

Eigenschaften. Durchsichtige, unkrystallisirbare, schwach gelbliche, glasähnlich gesprungene (oder an der Luft ohne Wärme eingedampft: nicht gesprungene, gelbliche) Masse; löst sich nach völligem Trocknen vom Glase ab. Geruchlos, bitter, wie Naphtalinschwefelsäure, aber schwach sauer schmeckend;

röthet Lackmus.

Wird von Salpetersäure gelöst und beim Kochen zersetzt; aus der Lösung fällt Wasser blafsgelbe, in Wasser unlösliche Materie; die abfiltritte Flüssigkeit ist farblos und gibt mit Chlorbarium schwefelsauren Baryt. Das Kalisalz mit überschüssigem Kali zusammengeschmolzen bls zur anfangenden Verkohlung, entwickelt mit verdünnter Schwefelsäure schweflige Säure; enthält daher Unterschwefelsäure.

Bildet mit wenig Wasser eine zähe, klebrige Substanz; löst sich leicht in Wasser und wird aus der Auflösung durch Schwefelsäure und Salzsäure

(nicht durch Salpetersaure) als zähe, klebrige Masse gefällt.

Die glutinunterschwefelsauren Salze werden beim Glühen zerstört unter Bildung von schwefelsauren Salzen; sie lösen sich wenig in kaltem, reichlicher in warmem Wasser; der dabel ungelöst bleibende Theil schmilzt beim Er-

hitzen und wird undurchsichtig.

- 0

Das Kali-, Natron- und Ammoniak-Salz gleichen im Ansehen der freien Säure. Wird zu ihrer Auflösung kohlensaures oder ätzendes Alkali (zu der des Ammoniaksalzes kohlensaures Ammoniak) gesetzt, so fällt der größte Theil des Gelösten in weißen Schuppen nieder, die sich allmählich zu klebrigen Massen vereinigen. Die Auflösung des Ammoniaksalzes läßt beim Eindampfen einen Lackmus röthenden, noch Ammoniak haltenden Rückstand, der der Säure völlig gleicht.

Glutinunterschwefelsaurer Baryt. — Schmilzt unter 100°. Löst sich in warmem Wasser und fählt beim Erkalten nieder; löst sich in warmem Weingelst.

Lässt beim Glühen 37,3 Proc. schwefelsauren Baryt.

Glutinunterschwefelsaures Bleioxyd. — Schmilzt unter 100°. Löst sich in warmem Wasser, fällt beim Erkalten wieder; löst sich in warmem Weingeist. Glutinunterschwefelsäure löst sich in Weingeist, weniger in Aether.

# Sauerstoffkern C20H7O?

#### Naphtalase C<sup>20</sup>H<sup>7</sup>O?

LAURENT. Ann. Chim. Phys. 59, 326; Rev. scient. 13, 68.

Naphtase.

Bildung. Durch Erhitzen von Nitronaphtalin mit Kalk- oder Barythydrat.

Darstellung. 1. Man erhitzt (möglichst langsam, da sonst Entzündung erfolgen kann und wenig Product erhalten wird) Nitronaphtalin mit 8 bis 10 Thl. Kalkhydrat in einer bis zum Halse angefüllten Retorte, wo unter Entweichen von Ammoniak braunes Oel (welches viel Naphtalin enthält) und unzersetztes Nitronaphtalin übergehen, und sich im Halse der Retorte ein dickes Oel condensirt, das beim Erkalten fest wird. Der Kalk ist durch ausgeschiedene Kohle geschwärzt. Man schneidet den Hals der Retorte nahe am Bauche ab und wäscht diesen sowie die Vorlage mit Aether, wobei Naphtalase zurückbleibt. — 2. Man destillirt ein Gemenge von einem Theile Nitronaphtalin und 8 bis 10 Th. Kalk- oder Baryt-Hydrat in kleinen Portionen, sammelt die in den Hals der Retorte sublimirte Naphtalase, wäscht sie mit Aether, destillirt und wäscht das erstarrte Destillat nochmals mit Aether.

Eigenschaften. Gelb, fängt bei 250° an zu sublimiren, schmilzt erst bei stärkerem Erhitzen und geräth ins Kochen. Der Dampf ist gelb und condensirt sich in Flitterchen, die im Halse der Retorte in langen, gelben Nadeln abgesetzt werden. Nach dem Schmelzen erstarrt sie beim Erkalten zur fasrigen Masse.

			LAURENT.
20 C	120	88,8	6 85,9 -
7 H	7	5,1	4,8
0	8	6,1	9,3
C20H7O	135	100,0	100,0

(Die Analyse ist zu wiederholen. Vielleicht bildet 1 At. Nitronaphtalin mit 1 At. Wasser des Kalkhydrates 1 At. Naphtalin, während sich ein anderer Theil in Naphtalase und Salpetersäure verwandelt, welche letztere durch den überschüssigen Kalk sogleich wieder zerlegt wird.)

Verbindungen. Löst sich in Wasser. — Löst sich in kaltem Vitriolöl, selbst in der kleinsten Menge mit sehr intensiv und schön blauvioletter Farbe. Die Lösung verändert ihre Farbe im hermetisch verschlossenen Gefäse selbst nach zwei Jahren nicht. Durch wenig Wasser wird die Farbe rothviolett, bei Zusatz von mehr Wasser fällt reine Naphtalase, die wieder durch Vitriolöl gebläuet wird. Die Lösung in Vitriolöl kann einige Augenblicke ohne ihre Farbe zu verlieren abgedampft werden; allmählich aber wird sie roth und dann braun. Erhitzt man die Naphtalase erst mit Salpetersäure, so erscheint auch dann mit Vitriolöl die blaue Färbung, ebenso nach dem Behandeln mit Chlorgas.

Unlöslich in Weingeist, kaum löslich in Aether.

### Sauerstoffkern C20H6O2.

#### Naphtulmin.

#### $C^{20}H^6O^4 = C^{20}H^6O^2, O^2$ ?

SCHÜTZENBERGER u. WILLM. Compt. rend. 46, 894; J. pr. Chem. 74, 75.

Bildung und Darsteilung. Salzsaures Naphtalidin mit wäßerlgem salpetrigsaurem Kali behandelt, entwickelt viel Stickgas und gibt eine leichte braune, in Wasser unlösliche Masse, die an Weingeist oder an Aether eine rothe, durch Säuren blau werdende Substanz = Nitrosonaphtylin abgibt. Dabei bleibt ein ziemlich voluminöser, ulminschwarzer, stickstofffreier Rückstand, das Naphtulmin, das durch Lösen in Vitriolöl und Fällen mit Wasser zu reinigen ist.

		Schüt	ZENBERGER U.	WILLM.
20 C	120	75,95	76,18	
6 H	6	3,79	3,79	
40	32	20,26	20,03	
C2UTI 6O4	150	100.00	100.00	

Pilat Ist also Hydrür des Oxynaphtyls oder wenigstens dem isomer (?), Schützenberger u. Willm.

Unlöslich in fast allen Lösungsmitteln, namentlich in Säuren und Alkalien. Löst sich in Vitriolöl mit indigblauer Farbe, und wird daraus durch Wasser unverändert gefällt.

#### Vanillin.

# $C^{20}H^6O^4 = C^{20}H^6O^2, 0^2$ ?

GOBLEY (1858). N. J. Pharm. 34, 401. Am. Vée. N. J. Pharm. 34, 412.

Givre de vanille. — Von Buchholz (Repert. 2, 253) und Vogel für Benzoesäure, von Goblev früher für Coumarin, von Audern für Zimmtsäure gehalten, aber bereits von F. L. Blev (Br. Arch. 38, 132) als eigenthümlich erkannt.

Vorkommen. In der Vanille, den Früchten der Vanilla aromatica.

— Bildet die aus den Schoten efforescirenden Krystalle. Gobley. Vér. Scheldet sich aus lange aufbewahrter Vanilletinctur, Gobley.

Darstellung. Man verdunstet den mit Weingeist von 85 Proc. bereiteten Auszug der Vanille zum Extract, verdünnt mit Wasser zum Syrup und schüttelt mit Aether, so lange sich dieser noch färbt. Die ätherischen Auszüge hinterlassen beim Verdunsten braunen, stark riechenden Rückstand, aus dem kochendes Wasser das Vanillin auszieht, durch Umkrystallisiren mit Thierkohle zu reinigen. Gobley.

Eigenschaften. Farblose, lange, vierseitige, zugespitzte Säulen. Riecht stark gewürzhaft nach Vanille. Schmeckt warm und stechend. Hart, kracht zwischen den Zähnen. Schmilzt bei 76° und verdampft bei 150° fast völlig in kleinen, glänzend-weißen Krystallen. Neutral. Gobley. Das auf Vanilleschoten efflorescirte Vanillin schmilzt bei 77—78°, und röthet Lackmus, Vée, sehr schwach, Gobley.

20 C	120	75,95	GOBLEY. 75,22
6 H	6 → 6	3,79	3,98
40	32	20,26	20,80
C20H6O4	158	100,00	100,00

Löst sich kaum in kaltem, leicht in kochendem Wasser. Gobley. Vée.

Löst sich in verdünnten Säuren ohne Zersetzung, in Vitriolöl mit gelber Farbe. Gobler. Löst sich leicht in Kalilauge und wird durch Säuren unverändert gefällt. Treibt aus kohlensauren Alkalien auch bei Siedhitze keine Kohlensäure aus und verbindet sich nicht mit Salzbasen. Gobler.

Löst sich leicht in Weingeist, Aether, flüchtigen und fetten

Oelen. Gobley.

#### Naphtessäure.

#### $C^{20}H^6O^8 = C^{20}H^6O^2, O^6$ ?

LAURENT. Rev. scient. 14, 560.

Acide naphtesique. LAURENT.

Bildung und Darstellung. (Vergl. VII, 8.) Bringt man Naphtalin mit zweisach-chromsaurem Kali und etwas Wasser und Schweselsäure zusammen, so wird es bei mehr Wasser schwach, bei weniger Wasser hestig angegrissen. Behandelt man hierauf die Masse mit Wasser, filtrirt vom unveränderten Naphtalin ab und überläßt die Flüssigkeit 1 bis 2 Monate sich selbst, so krystallisirt Chromalaun, anfangs rein, dann mit weißen stecknadelkopfgroßen Körnern bedeckt. Diese, in Weingeist gelöst, bleiben beim Verdunsten der filtrirten Lösung als krystallische Masse zurück, die durch Sublimation zu reinigen ist.

Eigenschaften. Krystallisirt in rhombischen Nadeln von 58° und

122° Winkelmass; schmilzt unter 100°.

20 C	120	63,14	LAURENT 62,94	1 - 14 TE 121
6H 80	6 64	3,16 33,70	2,93 34,13	24 (8 <b>2</b> %)
C20H6O2,O6	190	100,00	100,00	'e the to shall

(Nach einem vorläufigen Versuche ist das Atomgewicht viel kleiner, als es nach dieser Formel sein müßte. LAURENT.)

Löst sich sehr wenig in Wasser.

#### Schwefligkern C20H7(SO2).

#### Sulfonaphtalin.

#### $C^{20}H^7(SO^2)$ .

Berzelius. Pogg. 44, 404; Ann. Pharm. 28, 9.
Regnault. Ann. Chim. Phys. 65, 87; J. pr. Chem. 12, 99.
Laurent. Compt. chim. 1849, 390; Ausz. Ann. Pharm. 72, 297.
Gerike. Ann. Pharm. 100, 216; Liebig u. Kopp's Jahresber. 1856, 613, Admerkung.

Naphtylthionoxyd, Kolbb.

Bildung (vergl. VII, 8). 1. Durch Einwirkung von rauchendem Vitriolöl oder wasserfreier Schwefelsäure auf Naphtalin, neben Sulfonaphtalid, Berzelius. 2. Durch Auflösen von Naphtalin in erwärmtem Vitriolöl, wobei nur sehr wenig Sulfonaphtalid entsteht. Berzelius.

Darstellung. Man behandelt Naphtalin wie zur Darstellung von Naphtalinschwefelsäure (vergl. VII, 15) mit wasserfreier Schwefelsäure und scheidet aus dem rothen Product durch Wasser ein Gemenge von Sulfonaphtalin, Sulfonaphtalid und unverändertem Naphtalin. Man verflüchtigt letzteres durch anhaltendes Kochen des Gemenges mit Wasser, der Rückstand ist fettähnlich, haftet am Glase und löst sich in sehr geringer Menge in kochendem Wasser, welches beim Erkalten opalisirt, behandelt den Rückstand mit kaltem Weingeist, worin sich fast nur das Sulfonaphtalin löst und lässt durch freiwilliges Verdunsten krystallisiren. Verdunstet man die Lösung in der Wärme, so trübt sie sich beim Abkühlen und setzt ein pulvriges Gemenge beider ab, während die Flüssigkeit nur noch Spuren von Sulfonaphtalid enthält. Berzelius.

Eigenschaften. Weiche blättrige Warzen, Berzelius; krystallisch, Gerike. Schmilzt weit unter 100°, Berzelius; bei 70°, v. Fehling (Handwörterb. V, 439); bei 90° bis 95°, Gerike, zur gelblichen Flüssigkeit, die zur durchsichtigen (gummiartigen, Gerike), stark electrischen Masse erstarrt, Berzelius.

			BERZELIUS.
20 C	120	75,47	74,974
7 H	7	4,40	4,879
S	16	10,06	10,000
20	16	10,07	10,147
C20H7(SO2)	, 159	100,00	100,00

Besteht nach Berzelius aus C<sup>20</sup>H<sup>8</sup>, verbunden mit 1 At. schwefliger Säure, doch ist es nicht wahrscheinlich, dass Naphtalin als solches darin vorkommt, und nicht zu entscheiden, ob das Sulfonaphtalin C<sup>20</sup>H<sup>8</sup>O<sup>2</sup> + S oder C<sup>20</sup>H<sup>8</sup>O, SO oder C<sup>20</sup>H<sup>6</sup>, SO<sup>2</sup> sei. Berzelius. Scheint dem Sulfobenzid analog, und daher wohl  $2(C^{20}H^7SO^2)$  zu sein. Gerike.

Zersetzungen. 1. Ueber seinen Schmelzpunct erhitzt, raucht es und sublimirt als ein mit krystallischen Theilen gemengtes Mehl, welches verändertes Sulfonaphtalin ist. Destillirt, im Röhrchen erhitzt, zum Theil in Tropfen, wird dann unter Entwicklung von schwefliger Säure gelb, braun und endlich schwarz. Berzelius. Sublimirt zum Theil unverändert, Gerike.

2. Mit rauchender Salpetersäure zersetzt es sich, und aus der Lösung fällt Wasser weiße Flocken. Gerike. — 3. Königswasser bildet keine Schwefelsäure, auch nicht nach langem Kochen; löst es aber nach 24stündigem Kochen auf, und aus der Lösung fällt Wasser eine dem Sulfonaphtalid ganz gleiche Substanz, welche sich zum Theil mit dunkelgelber Farbe in Ammoniak löst. Berzelius. — 4. Weingeistiges Kali zersetzt es in höherer Temperatur nicht. Gerike.

Verbindungen. 1. Löst sich nicht in Wasser, Gerike; kochendes Wasser löst kaum eine Spur und opalisirt dann beim Erkalten, Berzelius. — 2. Löst sich in kaltem Weingeist, besonders in wasserfreiem, Berzelius; kaum in kaltem, etwas mehr in heißem Weingeist,

GERIKE. Aus der kochend gesättigten Lösung fällt es beim Erkalten in Pulverform nieder; scheidet es sich aber aus, ehe die Flüssigkeit unter dem Schmelzpunct des Sulfonaphtalins abgekühlt ist, so setzt es sich ebenso wie beim Abdampfen der Lösung in der Wärme in Tropfen ab. Berzelius.

#### Anhang zum Sulfonaphtalin.

Sulfonaphtalid. C24H10SO2?

Berzelius. Pogg. 44, 404; Ann. Pharm. 28, 9; J. pr. Chem. 12, 99.

Bitdung und Darstellung. Entsteht nach Berzelius neben Sulfonaphtalin bei Behandlung des Naphtalins mit Schwefelsäure, und zwar in reichlicher Menge, wenn wasserfreie Schwefelsäure angewandt wurde. Man löst das beim Behandeln von Sulfonaphtalin und Sulfonaphtalid mit kaltem Weingeist nach VII, 27 ungelöst bleibende in kochendem Weingeist, wo das Sulfonaphtalid beim Erkalten als schneeweißes Pulver niederfällt.

Eigenschaften. Farblos; wird durch Reiben oder Streichen mit einer Messerklinge stark electrisch. Schmilzt erst weit über 100° zur farblosen Flüssigkeit. Verliert bei 100° nicht an Gewicht.

			BERZELIUS.
24 C	144	77,72	77,146
10 H	10	5,29	5,131
S	16	8,50	,
20	16	8,49	
C24H10SO2	186	100,00	

Ist nach v. Frhling (Handwörterb. V, 439) ein Gemenge von wenig Naphtalin mit Sulfonaphtalin; ebenso nach Grrhardt (Traité 3, 460). Dagegen spricht sehr der weit höhere Schmelzpunct des Sulfonaphtalids, Carius.

Zersetzungen. 1. Ueber seinen Schmelzpunct erhitzt, raucht es und sublimirt unter Veränderung als ein mit krystallischen Theilen gemengtes Mehl. Dieses schmilzt und erstarrt beim Erkalten krystallisch; löst man das Sublimat in Weingeist, so krystallisirt beim freiwilligen Verdunsten das Aufgelöste in kleinen, kurzen, an beiden Enden zugespitzten Nadeln, die verlängerte Octaeder zu sein scheinen; sie haben einen schwachen Stich ins Geibliche und werden weder von verdünnten Säuren noch von ätzenden Alkalien aufgelöst. Beim Erhitzen in einer Glasröhre verhält es sich wie Sulfonaphtalin.

2. Wird von Königswasser nur langsam angegriffen, klebt zusammen, schmilzt dann auf der Oberfläche und entwickelt langsam Stickoxydgas. Nach langem Kochen löst es sich vollständig auf, wenn hinreichend Salpetersäure vorhanden war; diese Lösung wird durch Wasser weiß gefällt, der Niederschlag färbt sich aber auf dem Filter citronengelb. Die abfiltrite Flüssigkeit enthält durchaus keine Schwefelsäure, selbst wenn mehrere Tage lang erhitzt war, daher das Sulfonaphtalid in eine andere schwefelhaltige Verbindung übergeführt sein muss.

3. Verdampft ohne Oxydation seines Schwefelgehaltes beim Erhitzen mit salpetersaurem Baryt. — 4. Beim Erhitzen mit chlorsaurem Kali und kohlensaurem Natron findet theilweise Zerstörung statt, und die Lösung des Rückstandes enthält Schwefelsäure.

Verbindungen. Löst sich nicht in Wasser, nicht in concentrirter Salpetersäure, auch nicht in Aetzkali.

Löst sich sehr wenig oder gar nicht in kaltem, wenig in ko-chendem absoluten Weingeist, beim Erkalten größtentheils herausfallend. Löst sich sehr wenig in Aether.

#### Bromkern C20BrH7.

#### Bromnaphtalin.

#### C20BrH7.

LAURENT. Ann. Chim. Phys. 59, 216; Ann. Pharm. 12, 187; Pogg. 31, 320. — Ferner Rev. scient. 12, 195.

Bromnaphtalas, Bronaphtas, LAURENT. Naphtylbromür, Kolbe. Gebromtes Naphtalin, GERHARDT.

Beim Zusammenbringen von Brom mit Bildung und Darstellung. überschüssigem Naphtalin unter heftiger Einwirkung und Erwärmung neben Hydrobrom. Bei überschüssigem Brom bildet sich auch Bibromnaphtalin, vom Bromnaphtalin sehr schwierig zu trennen, da beide in Weingeist und Aether gleich löslich sind; bei der Destillation des rohen öligen Ge-menges unter theilweiser Trennung gegen Ende übergehend.

Eigenschaften. Farbloses Oel. Unzersetzt destillirbar. Das rohe Oel, ohne vorherige Reinigung, gab bei der Analyse: 50,90 Proc. Kohle und 2,95 Proc. Wasserstoff, LAURENT. Hiernach betrachtet Lau-RENT das rohe Oel als ein Gemenge von 1 At. Bromnaphtalin C<sup>20</sup>BrH<sup>7</sup> und 1 At. Bibromnaphtalin C<sup>20</sup>Br<sup>2</sup>H<sup>6</sup>.

Zersetzungen. 1. Wird durch weingeistiges Kali nicht angegriffen. — 2. Brom verwandelt es unter Entwicklung von Hydrobrom in Bibromnaphtalin und in andere bromhaltige Producte. — 3. Chlor bildet Hydrochlor-Bromchlornaphtalin und eine ölige brom- und chlorhaltende Verbindung. — 4. Vitriolöl verwandelt es in Bromnaphtalinschwefelsäure.

## Gepaarte Verbindungen des Bromkerns C<sup>20</sup>BrH<sup>7</sup>.

#### Bromnaphtalinschwefelsäure.

#### $C^{20}BrH^7S^2O^6 = C^{20}BrH^7,2SO^3.$

LAUBENT. Compt. rend. 21, 33; Compt. chim. 1849, 390; Ausz. Ann. Pharm. 72, 297. Liebig u. Kopp's Jahresber. 1849, 441.

Bromsulfonaphtalinsäure; Bromnaphtyldithionsäure; gebromte Sulfonaphtalinsäure.

Nur in Verbindung mit Basen bekannt.

Bromnaphtalin wird mit Bildung und Darstellung des Kalisalzes. rauchendem Vitriolöl erwärmt bis zur Auflösung, die Lösung mit Wasser verdünnt und mit Kali neutralisirt. Man erhitzt zum Kochen, filtrirt von etwas unverändertem Bromnaphtalin ab und lässt erkalten, wäscht die sich abscheidende Krystallmasse auf dem Filter und löst in kochendem Weingeist. Beim Erkalten scheidet sich das Kalisalz in Krystallen ab.

Zersetzung. Durch kochende Salpetersäure: dampft man die Lösung des Kalisalzes damit zur Trockne, nimmt den Rückstand mit Wasser auf und neutralisirt mit Kali, so scheidet sich ein gelbes, in Wasser wenig lösliches Pulver aus, welches sich beim Erhitzen in verschlossenen Gefäsen entzündet und daher wahrscheinlich eine Nitroverbindung ist.

Bromnaphtalinschwefelsaures Kali. — Farblos, krystallisirt in

Warzen.

			LAURENT. Mittel.
C20BrH6SO2	238,0	73,3	
KO,SO3	87,2	26,7	25,95
C20BrKH6,2SO3	325,2	100,0	

Bromnaphtalinschwefelsaures Kali erzeugt in nicht zu verdünntem Chlorcalcium weißen Niederschlag; ebenso in essigsaurem Bleioxyd. Es fällt nicht Magnesiasalze, Mangan-, Kobalt-, Nickel-, Zink-, Quecksilber- und Silber-Salze.

Bromnaphtalinschwefelsaurer Baryt. — Durch doppelte Zersetzung erhalten, scheidet er sich aus der warmen und wenig ver-

dünnten Lösung als krystallischer Niederschlag ab.

		P		LAURENT.
	C <sup>20</sup> BrH <sup>6</sup> ,SO <sup>2</sup>	238,0	67,3	1.5
	Ba0,S03	116,5	32,7	32,4
-	C20BrBaH6,2SO3	354,5	100,0	with the first

#### Bromkern C20Br2H6.

6 1 244

# Bibromnaphtalin.

#### C20Br2H6.

LAURENT. Ann. Chim. Phys. 59, 216; Ann. Pharm. 12, 187; Pogg. 31, 320. — Ferner Rev. scient. 12, 204.

Bromnaphtales, Bronaphtes, Laurent; Dekahexylbromür, Berzelius; Bromnaphtylbromür, Kolbe.

Bildung und Darstellung. Man setzt Brom so lange zu Naphtalin oder Bromaphtalin als noch Hydrobrom entwickelt wird, löst die nach beendigter Reaction erstarrte Masse zur Reinigung in Weingeist und lässt krystallisiren. Entsteht auch beim Erbitzen von Laurent's erstem Bromüre de Bronaphtine neben freiem Brom und Tribromnaphtalin. Vergl. dieses VII, 32.

Eigenschaften. Weise, geruchlose, lange Nadeln, deren Querschnitt ein Hexagon mit 2 sehr spitzen Winkeln ist. Schmilzt beim Erwärmen und gesteht beim Abkühlen bei 59° zur fasrigen Masse. Ohne Zersetzung

flüchtig.

			LAURENT.	
20 C	120	41,95	42,17	, 1
6 H	6	2,12	2,25	
2 Br	160	55,93		، رامنا
C20H6Br2	286	100.00		11

Zersetzungen. 1. Brennt auf Platinblech in der Flamme einer Lampe mit rusender Flamme, die verlöscht, sobald man die Lampe entfernt. — 2. Chlor ist in der Kälte ohne Einwirkung; beim Erwärmen dagegen bildet es Quadrichlornaphtalin. — 3. Kalte Salpetersäure greist es nicht an; kochende zersetzt es. — 4. Schwesel löst sich in der Wärme darin auf, und beim Erkalten krystallisiren beide Körper getrennt. Erhitzt man so weit, dass das Gemenge der beiden Körper die Farbe des Broms annimmt, so bleibt es nun beim Erkalten auf 10° lange Zeit slüssig; erhitzt man endlich bis zum Sieden, so entwickeln sich Hydrobrom und Hydrothion, und es scheidet sich Kohle aus. — 5. Vitriolöl scheint auch in der Wärme ohne Einwirkung, schwärzt es aber etwas. Rauchendes Vitriolöl bildet Bibromnaphtalinschweselsäure. — 6. Kalium zersetzt es bei gelindem Erwärmen etwas und bedeckt sich mit Bromkalium, bei starkem Erhitzen tritt plötzliche Zersetzung unter Lichtentwicklung und Abscheidung von Kohle ein. — 7. Wird von Kalihydrat nicht angegriffen.

Verbindungen. Unlöslich in Wasser; sehr löslich in Weingeist

und in Aether.

Gepaarte Verbindungen des Bromkerns C20Br2H6.

Bibromnaphtalinschwefelsäure.

 $C^{20}Br^2H^6S^2O^6 = C^{20}Br^2H^6,2SO^3.$ 

LAURENT. Compt. rend. 21, 33; Compt. chim. 1849, 390; Ausz. Ann. Pharm. 72, 297; Liebig u. Kopp's Jahresber. 1849, 441.

Bibromnaphtyldithionsäure; zweifach-gebromte Sulfonaphtalinsäure.

Nur in Verbindung mit Basen bekannt.

Bildung und Darstellung. Wird aus Bibromnaphtalin mit rauchendem Vitriolöl auf dieselbe Weise dargestellt, wie Bromnaphtalinschwefelsäure aus Bromnaphtalin. Man verdünnt mit Wasser, neutralisirt mit Kali, erhitzt bis zum Sieden, filtrirt von dem nicht angegriffenen Bibromnaphtalin ab und lässt durch Erkalten krystallisiren. Das so erhaltene bibromnaphtalinschwefelsaure Kali wird durch Umkrystallisiren gereinigt.

Kalisalz.			LAURENT.
C20Br2H5SO2	317	78,4	
KO,SO3	87,2	21,6	21,5
C20Br2KH5,2SO3	404,2	100,0	

Bibromnaphtalinschwefelsaurer Baryt. — Wird durch Vermischen der Lösung des Kalisalzes mit einer sehr verdünnten und kochenden Lösung von Chlorbarium erhalten. Scheidet sich beim Erkalten als flockiger, aus mikroskopischen Krystallen bestehender Niederschlag aus.

			LAURENT.
C <sup>20</sup> Br <sup>2</sup> H <sup>5</sup> SO <sup>2</sup> BaO <sub>2</sub> SO <sup>3</sup>	317	73,2 $26,8$	26,6
	116,5		20,0
C20Br2BaH5,2SO3	433,5	100,0	

#### Bromkern C20Br3H5.

#### Tribromnaphtalin.

4 Chin

C20Br3H5.

LAURENT. Rev. scient. 12, 213; 13, 95.

Bromnaphtalise, Bronaphtise. LAURENT. Bibromnaphtylbromur.

Bildung und Darstellung. 1. Man erhitzt Bibromnaphtalin mit überschüssigem Brom. — 2. Man erhitzt Laurent's erstes Bromure de Bronaphtine in einer Retorte, wo unter Entwicklung von Brom krystallisches Gemenge von Bi- und Tribromnaphtalin übergeht, das durch Umkrystallisiren aus Aether getrennt wird. Bei freiwilligem Verdunsten krystallisirt zuerst das Tribromnaphtalin, aber gemengt mit Bibromnaphtalin.

Eigenschaften. Feine gelbe Nadeln; schmilzt gegen 60° und er-

starrt dann zuweilen erst bei gewöhnlicher Temperatur.

			LAURENT.
20 C	120	32,87	34,30
5 H	5	1,37	1,46
3 Br	240 -	65,76	0
C <sup>20</sup> Br <sup>3</sup> H <sup>5</sup>	365	100,00	

Hielt noch etwas Bibromnaphtalin beigemengt.

Sehr wenig löslich in Weingeist, ziemlich leicht in Aether.

#### Anhang zum Tribromnaphtalin.

Bronaphtine.

C20H5'5Br2'5?

LAURENT. Rev. scient. 12, 204.

Bildung und Darstellung. Neben mehreren anderen Producten durch Uebergiefsen von Bibromnaphtalin mit Brom. Das Gemenge wird mit wenig Aether ausgezogen und durch freiwilliges Verdunsten die Verbindung krystallisirt erhalten.

Eigenschaften. Mikroscopische, zu etwas strahligen Schuppen vereinigte

Nadeln, undurchsichtig, weiß. Schmilzt bei 48°; unzersetzt flüchtig.

			LAURENT.
20 C	120	37,40	38,17
5,5 H	5,5	1,75	1,82
2,5 Br	200	60,85	Aurenn
C20Br2'5H5'5	325,5	100,00	2

Erstes Bromure de Bronaphtine Laurent's. C<sup>20</sup>H<sup>5</sup>'<sup>5</sup>Br<sup>2</sup>'<sup>5</sup>,Br<sup>4</sup>.

LAURENT. Rev. scient. 13, 95.

Bildung und Darstellung. Man selzt Bibromnaphtalin mit überschüssigem Brom dem Sonnenlichte aus. Es entwickelt sich Hydrobrom, und nach 1 bis 2 Tagen setzt sich eine Krystallmasse ab, welche entweder nur aus dem Bromür besteht, oder auch zugleich die Verbindung  $C^{20}Br^5H^3,2HBr$  beigemengt enthält. Hat man genug Brom angewendet, so krystallisirt das Bromür in Säulen, die sich mit der Zange auslesen lassen. Sollte sich zugleich die Verbindung  $C^{20}Br^5H^3,2HBr$  gebildet haben, so müsste man das Gemenge nach mehrmaligem Waschen mit Aether pulvern und in Aether lösen, die Lösung langsam verdunsten lassen und die neuen Krystalle auslesen.

Eigenschaften Grade rhombische Säulen: Fig. 65, i:t = 115°30'; u':t

 $= 109^{\circ}$ ; u': u = 142°.

			LAURENT.
20 C	120	18,59	19,40
5,5 H	5,5	0,85	0,88
6,5 Br	520	80,56	Ť.
C20H5,5Br6,5	645,5	100,00	

Ist nach v. Frhling (Handwörterb. 5, 456) ein Gemenge von  $C^{20}Br^4H^4$ , 2HBr und  $C^{20}Br^5H^3$ ,2HBr.

Zersetzt sich bei der Destillation, entwickelt Brom und lässt ein Gemenge von Bi- und Tribromnaphtalin übergehen. LAURENT.

# Zweites Bromure de Bronaphtine Laurent's. C<sup>20</sup>H<sup>5,5</sup>Br<sup>2,5</sup>.Br<sup>4</sup>.

LAUBENT. Rev. scient. 13, 97.

Bildung und Darstellung. Man erhitzt Bibromnaphtalin mit überschüssigem Brom und stellt es unter öfterem Erhitzen 2 Tage lang hin. Es entsteht ein in Aether sehr weufg löslicher Körper, welcher dieselbe Zusammensetzung zu haben scheint wie das erste Bromure de Bronaphtine, aber in anderer Form krystallisirt.

Schiefe rectanguläre Säulen:  $m:t=90^\circ$ ;  $y:t=90^\circ$ ;  $y:m=127^\circ$ . Bisweilen sind die Ecken y, m, t abgestumpft durch Flächen a, welche alle übrigen verdrängen.  $a:m=130^\circ$ :  $a:t=120^\circ$ .

LAUBENT'S Analyse ergab 18,94 Proc. C, und 0,86 Proc. H.

Entwickelt beim Erhitzen Brom und wenig Hydrobrom und lässt ein Oel, welches beim Erkalten zu Nadeln gesteht.

#### Bromkern C20Br4H4.

# Quadribromnaphtalin.

C20Br4H4.

LAUBENT. Rev. scient. 12, 221,

Bronaphtose, LAUBENT. Tribromnaphtylbromür.

Bildung und Darstellung. Durch Destillation des Bromürs, C<sup>20</sup>Br<sup>4</sup>H<sup>4</sup>, 2HBr. Es entwickelt sich Hydrobrom, wenig Brom und es destillirt eine welfse Substanz, die ein Gemenge von Quadribromnaphtalin mit einer zweiten Substanz ist. Zur Trennung wäscht man mit Aether, erwärmt mit Aether in einer starken zugeschmolzenen Glasröhre im Wasserbade auf 100° und trennt nach dem Erkalten durch Auslesen das in kurzen glänzenden Säulen krystallisirende Quadribromnaphtalin von den sehr feinen Nadeln der beigemengten Substanz.

Eigenschaften. Schiefe Säulen mit schiefer Basis, vollkommen ähnlich dem Quadrichlornaphtalin b; Neigung der Seitenkanten = 101°30′; Neigung der Basis zu einer jeden Seite = 101°30′ bis 102°. Unzersetzt flüchtig.

	Säulen.		LAURENT. Mittel.
20 C 4 H 4 Br	$\begin{array}{c} 120 \\ 4 \\ 320 \end{array}$	27,45 0,91 71,64	27,17 0,93
C <sup>20</sup> Br <sup>4</sup> H <sup>4</sup>	444	100,00	

Kalihydrat ist ohne alle Einwirkung. Wenig löslich in Weingeist und in Aether.

Die das Quadribromnaphtalin begleitende, in feinen Nadeln krystallisirende Verbindung ist wahrscheinlich dem *Quadribromnaphtalin* isomer. Die Winkel der Nadeln sind 120°, die Krystalle sehr elastisch, zerbrechlich und in Aether sehr wenig löslich. LAURENT.

#### Hydrobrom-Quadribromnaphtalin.

$$C^{20}Br^5H^5 = C^{20}Br^4H^4$$
, HBr.

LAURENT. Rev. scient. 13, 94.

Sousbromure de bronaphtise, Laurent. Dreifach-gebromtes Naphtalinbromür. Gerhardt.

Bildung. Entsteht bisweilen neben der Verbindung C<sup>20</sup>Br<sup>4</sup>H<sup>4</sup>,2HBr, bei Behandlung des Bibromnaphtalins mit Brom. Zur Trennung wird das Gemenge beider mit Aether gekocht, worin sich das Bromür C<sup>20</sup>Br<sup>4</sup>H<sup>4</sup>,HBr vorzugsweise löst und bei freiwilligem Verdunsten dieser Lösung in mikroscopischen Nadeln abscheidet.

	Nadeln.		LAURENT.
20 C	120	22,85	23,61
5 H 5 Br	400	0,95 $76,20$	1,00
C <sup>20</sup> Br <sup>4</sup> H <sup>4</sup> ,HBr	525	100,00	

Zersetzt sich bei der *Destillation*; entwickelt Brom mit wenig Hydrobrom, und liefert krystallisirendes Sublimat, das sich sehr wenig in Aether löst. (Quadribromnaphtalin?)

#### Zweifach-Hydrobrom-Quadribromnaphtalin.

$$C^{20}Br^6H^6 = C^{20}Br^4H^4, 2HBr.$$

LAURENT. Rev. scient. 13, 94.

Bronaphtesbromür. Dekahexylisuperbromid.

Bildung und Darstellung. Man übergiefst Naphtalin oder Bibromnaphtalin mit Brom. Bisweilen setzt sich nach einigen Stunden ein weißes Pulver ab, welches man mit Aether wäscht.

Eigenschaften. Krystallisirt aus der Lösung in kochendem Aether bei freiwilligem Verdunsten in mikroscopischen rhombischen Tafeln.

ngem veruunsten	m mikros	copischen	Luomnis	cuen Tare	ш.
	Tafeln.		LAURENT.		
20 C	120	19,80	20,49	\$20 E	
6 H	6	0,99	1,01	,	
6 Br	480	79,21		, ·	

C<sup>20</sup>Br<sup>4</sup>H<sup>4</sup>,2HBr 606 100,00

Zersetzungen. 1. Zersetzt sich bei der Destillation in Hydrobrom, wenig Brom und in Quadribromnaphtalin, welches sich dabei im Halse der Retorte ansetzt. — 2. Wird durch weingeistiges Kali sehr schwierig zersetzt unter Bildung von Bromkalium.

Löst sich sehr wenig in kochendem Aether.

#### Bromkern C20Br5H3.

#### Zweifach-Hydrobrom-Fünffach-Bromnaphtalin.

 $C^{20}Br^{7}H^{5} = C^{20}Br^{5}H^{3}, 2HBr.$ 

LAURENT. Rev. scient. 13, 579.

Bronaphtisbromür, LAURENT. Quadribromnaphtylbromür - Bibromwasserstoff. KOLBE.

Bildung und Darstellung. Durch anhaltende Einwirkung von Brom auf Bibromnaphtalin oder Naphtalin in der Wärme und zuletzt im Sonnenlichte. Man krystallisirt aus Aether um, und sucht die Krystalle mit der Pincette aus.

Eigenschaften. Krystallisirt in Säulen des ein- und eingliedrigen Systems, sehr nahe solchen des zwei- und eingliedrigen; ähnlich Fig. 112, nebst Flächen a; u: u = 110°; i:h rechts = 132°, links = 130°30'; i: a links =  $120^{\circ}$ ; i: u =  $105^{\circ}$ .

	Säulen.		LAUBENT.
20 C	120	17,81	18,01
5 H	5	2,60	2,75
7 Br	560	81,45	,
C20Br5H3,2HBr	685	100,00	

Wird bei der Destillation unter Entwicklung von Brom und Bildung eines andern nicht untersuchten Productes zersetzt.

Sehr wenig löslich in Aether.

# Chlorkern C<sup>20</sup>ClH<sup>7</sup>.

#### Chlornaphtalin.

C20C1H7.

LAURENT, Ann. Chim. Phys. 59, 196; Ausz. Ann. Pharm. 8, 8; Berz. Jahresber. 16, 350. - Rev. scient. 13, 78 u. 92. - Zinin. J. pr. Chem. 33, 36.

Chlornaphtalas, Chlornaphtas, Laurent. Ikodekatesserylchlorür, Beb-ZELIUS. Chlornaphtalin, gechlortes Naphtalin, GERHARDT. Chlornaphtalid, MITSCHEBLICH, a-Chlornaphtalid, Löwig,

Bildung und Darstellung. 1. Man destillirt Hydrochlor-Chlornaphtalin wiederholt über Kalkhydrat. 2. Man kocht Hydrochlor-Chlornaphtalin mit weingeistigem Kali, scheidet durch Zusatz von Wasser die ölige Verbindung ab und reinigt sie durch Destillation. LAURENT.

Eigenschaften. Farbloses, durchsichtiges Oel, verbrennlich; de-

stillirt ohne Zersetzung.

L: " I Jo to St.

	Oel.		LAURENT, Mittel,
20 C	120	73,84	72,75
7 H	7	4,31	4,00
Cl	35,5	21,85	
C20C1H7	162,5	100,00	

Zersetzungen. 1. Wird durch Erhitzen mit Vitriolöl in Chlornaphtalinschwefelsäure verwandelt, Zinin, wird nicht davon angegriffen, Laurent. — 2. Brom zersetzt es unter heftigem Aufbrausen, Entwicklung von Hydrobrom und Bildung von Zweifach-Hydrobrom-Tribromchlornaphtalin —  $C^{20}Br^3ClH^3$ , 2HBr. — 3. Chlor verwandelt es in ein eigenthümliches Oel, welches durch Kalihydrat in a Trichlornaphtalin übergeführt wird. Läfst man das Chlor in der Wärme einwirken, so entsteht sogleich Tri- oder Quadrichlornaphtalin. — 4. Wird durch Kalihydrat nicht angegriffen. Laurent.

#### Gepaarte Verbindungen des Chlorkerns C<sup>20</sup>ClH<sup>7</sup>.

#### Chlornaphtalinschwefelsäure.

 $C^{20}CIH^7,2SO^3.$ 

ZININ. J. pr. Chem. 33, 36.

Chlorsulfonaphtalinsäure, Chlornaphtalasunterschwefelsäure, LAURENT. Gechlorte Sulfonaphtalinsäure, GRRHARDT.

Bildung und Darstellung. Man mengt 1 Maass gereinigtes Chlornaphtalin mit 2 Maass Vitriolöl und erwärmt das Gemisch ½ Stunde lang im Oelbade auf 140°. Man erhält eine durchsichtige, bräunliche Flüssigkeit, welche beim Abkühlen unverändert bleibt, aber nach Zusatz einiger Tropfen Wasser zu einer weißen butterartigen krystallischen Masse erstarrt. Diese wird auf einen Ziegelstein gebracht, um die überschüssige Schwefelsäure zu entfernen. Zinin. Dieselbe Säure erhält man wahrscheinlich auch durch Behandlung von Hydrochlor-Chlornaphtalin mit rauchendem Vitriolöl, wobel sich Salzsäuregas entwickelt, Laurent.

Eigenschaften. Schmilzt beim Erhitzen zur bräunlichen Flüssigkeit, zersetzt sich dann unter Verbreitung eines naphtalinartigen Geruches.

Verbindungen. Löst sich leicht in Wasser.

Bildet mit Basen meist lösliche Salze; mit Ammoniak eine weiße, leicht lösliche, unkrystallische Masse, mit Kali ein mattes, weißes, in Wasser und Weingeist ziemlich schwer lösliches Pulver, welches bei Zinin's Analyse 16,71 Proc. KO gab (die Formel C20CHI6K,2SO3 verlangt 16,8 Proc. KO).

Chlornaphtalinschwefelsaurer Baryt. - Mattweiße, mikroscopi-

sche Nadeln, schwer löslich

n, benwer robite	, LI •	2	ZININ. Bei 1	50°
20 C	120	38,69	38,77	1 y's
6 H	6	1,9	2,13	1 / 14.20 11/2
Cl	35,5	11,46	11,18	10 /5 fr3 + 10
BaO	76,6	24,69	25,65	The Atlanta
50	40′	12,90	11,96	72-7
2 S	32	10,32	10,31	A with
C20ClH6Ba,2SO3	310,1	100,00	100,00	क्रिक्ट मिलेल

Das chlornaphtalinschwefelsaure Kupferoxydul ist ein welfser flockiger Niederschlag, das Kupferoxydsalz bläulich und leicht löslich, das Bleisalz ein welfses, fast unlösliches Pulver, das Silbersalz ein welfser, käsiger, in Wasser etwas löslicher Niederschlag, der sich schon bei 100° zersetzt.

Chlornaphtalinschwefelsäure löst sich leicht in Weingeist.

#### Hydrochlor-Chlornaphtalin.

#### $C^{20}Cl^2H^8 = C^{20}ClH^7,HCl.$

LAURENT. Ann. Chim. Phys. 52, 275. — Ann. Chim. Phys. 59, 196; Ann. Pharm. 8, 8; Pogg. 29, 77; Ausz. Berz. Jahresber. 16, 350. — Rev. scient. 13, 76.

Salzsaures Chlornaphtalas oder Chlonaphtas, Laurent. Doppelt-Chlornaphtalin, Berzelius. Naphtalidchlorür, Mitscherlich. Naphtylchlorürchlorusserstoff, Kolbe. Naphtalinchlorür, Gerhardt.

Bildung. Ist das erste Product der Einwirkung von Chlorgas auf Naphtalin.

Darstellung. 1. Leitet man bei gewöhnlicher Temperatur trockenes Chlorgas über Naphtalin, so findet augenblicklich heftige Einwirkung statt; das Naphtalin schmilzt und sublimirt zum Theil, wenn der Chlorgasstrom rasch ist, als festes C20Cl2H6,2HCl, während gleichzeitig Hydrochlor frei wird. Die Masse verdickt sich allmählich, indem sich eine körnige Substanz absetzt, und nimmt nach einiger Zeit die Consistenz von erstarrtem Olivenöl an. Dasselbe Product entsteht, wenn man bei Darstellung des Naphtalins nach VII, 4 zu lange Zeit Chlor in den Theer leitet. Wenn nicht alles Naphtalin angegriffen ist, so muss die Masse gelinde bis zum Schmelzen erwärmt und noch länger mit Chlor behandelt werden. Die Masse besteht nach beendigter Einwirkung aus festem und flüssigem Hydrochlor-Chlornaphtalin; sie wird in einem Glasrohr mit Aether zusammengeschüttelt, decanthirt und 3-4mal in derselben Weise behandelt, dann filtrirt. Die vereinigten ätherischen Lösungen werden der Destillation unterworfen, um den größten Theil des Aethers zu entfernen, der noch etwas Aether haltende Rückstand längere Zeit auf -10° erkältet, so lange sich noch festes Chlorür abscheidet. Man hebt nun mit einer Pipette das ölige Chlorür von dem Auskrystallisirten ab und verdunstet den anhängenden Aether in gelinder Wärme. Das so erhaltene flüssige Chlorur enthält jedoch immer noch etwas von dem festen. LAURENT. (Ann. Chim. Phys. 52, 275.)

2. Besser als 1. Man leitet Chlor über Naphtalin, bis die entstehende ölige Verbindung, die sich bei der Reaction erhitzt hatte, anfängt, eine weiße körnige Masse abzusetzen. Die entstandene ölige Flüssigkeit ist ein Gemenge von Naphtalin, dem Oel C²ºClH³,HCl und den Krystallen C²ºCl²l³,2HCl. (Wollte man alles Naphtalin umwandeln, so würde man Gefahr laufen, die beiden Chlorverbindungen in neue zu verwandeln, welche viel Aehnlichkeit mit ihnen haben.) Um das Naphtalin zum Theil zu entfernen, erhitzt man das Gemenge lange Zeit in einer Schale auf 50° bis 60°, darauf löst man in Aether und kühlt längere Zeit auf —10° ab. Die rückständige ätherische Lösung wird mit Weingelst gemischt und in einem offenen Glase der Luft nusgesetzt, bis sich 2 Fünftel des Oeles ausgeschieden haben; diese enthalten das feste Chlorür. Das 3. Fünftel wird für sich aufgesammelt; es ist das ölige Chlorür vollständig rein, während in den noch gelösten 2 Fünfteln Naphtalin enthalten ist. Laurent. (Ann. Chim. Phys. 59, 196.)

Eigenschaften. Blassgelbes Oel; schwerer als Wasser, riecht dem festen 2fach-Hydrochlor-Bichlornaphtalin C<sup>20</sup>Cl<sup>2</sup>H<sup>6</sup>,2HCl ähnlich.

	Oel.		LAU	RENT.
20 C 8 H 2 Cl	120 8 71	60,30 4,02 35,68	früher. 61,435 3,525	später. 60,60 3,60
C20ClH7.HCl	199	100,00		

Andre Sp

Zersetzungen. 1. Lässt sich nicht für sich entzünden, sondern muss mit verbrennlichen Körpern, Papier oder Holz, gemengt sein, dann ist die Flamme grüngesäumt und russend. — 2. Zersetzt sich bei der Destillation theilweise unter Entweichen von Salzsäuregas und Blidung von Chlornaphtalin C20ClH7. Wird durch 6malige Destillatlon, wobel jedesmal wenig Salzsäure entweicht, in ein farbloses Oel verwandelt; dieses hat die Zusammensetzung eines Souschlorate, hält 67,81 Proc. Kohle und 3,86 Proc. Wasserstoff, also vielleicht 2(C<sup>20</sup>CiH<sup>7</sup>),HCl; ist aber vielleicht kein reines Product, und kann durch Destillation noch ebensoviel Hydrochlor abgeben, als es schon verloren hat. LAURENT. — 3. Kalium zersetzt es selbst beim Kochen sehr langsam in Chlorkalium und ein Oel, wesshalb LAURENT früher (Ann. Chim. Phys. 52, 275) glaubte, es werde nicht zersetzt, und die Bildung von Chlorkalium rühre nur von der Zerseizung des beigemengten festen Chlorurs her. LAURENT. 4. Ueber Kalistücken destillirt gibt es Hydrochlor ab; die Zersetzung ist vollständiger als bei der Destillation für sich, es bildet sich Chlorkalium und man erhält Chlornaphtalin als Destillat. Zur vollständigen Zerlegung aber ist eine 3- bis 4malige Destillation über Kalistücken erforderlich. LAURENT. (Ann. Chim. Phys. 59, 196.) Weingeistiges Kali zersetzt es leicht und vollständig in Chlorkalium und Chlornaphtalin, Laurent (Rev. scient. 13, 76). — 5. Wird durch Brom in Chlorenbronaphtone B (?) verwandelt. — 6. Chlor verwandelt es langsam in das feste C20Cl2l16,2HCl, in der Wärme bildet sich dagegen Zweifach-Hydrochlor-Trichlornaphtalin. Letzteres entsteht dabei in zwei isomeren Modificationen. C20ClH7,HCl+Cl4 = ClH+C20Cl3H5,2HCl. Erhitzt man bei der Einwirkung des Chlorgases zu stark, so entsteht auch Trichlornaphtalin A oder die Zersetzungsproducte des letztern durch Chlor. LAURENT.

7. Salpetersäure verwandelt es langsam in eine gelbe, klebrige und zähe Masse. — 8. Löst sich in heißem rauchenden Vitriolöl unter Entwicklung von Salzsäuregas; die entstandene Flüssigkeit mit Wasser verdünnt und mit kohlensaurem Baryt gesättigt, gibt ein schwer lösliches Salz. LAURENT.

Verbindungen. Löst sich nicht in Wasser. Leicht löslich in Weingeist; mehr noch und nach allen Verhältnissen in Aether.

# Chlorkern C<sup>20</sup>Cl<sup>2</sup>H<sup>6</sup>. Bichlornaphtalin.

 $\mathbb{C}^{20}\mathbb{C}\mathbb{I}^{2}\mathbb{H}^{6}$ .

LAURRNT. Ann. Chim. Phys. 59, 196; Ausz. Ann. Pharm. 8, 8; Berz. Jahresber. 16, 350.
 Ferner Compt. rend. 21, 35.
 Rev. scient. 12, 196.
 Compt. chim. 1850, 1 u. 7; Ausz. Ann. Pharm. 76, 399.

Chlornaphtales, Chlornaphtes, LAUBENT. Dekahexylchlorür, Bebze-Lius. Naphtalidchlorid, Mitscherlich. Zweifach-gechlortes Naphtalin, Gerhardt. Chlornaphtylchlorür, Kolbe. Bildung. Existirt nach Laurent in 7 verschiedenen Modificationen. Entsteht 1. aus dem  $\alpha$ -Hydrochlor-Bichlornaphtalin: a. durch Destillation in den Modificationen A, C, F und X. — b. Durch Zersetzung mit Kali in den Modificationen E und AD. — c. Durch weingeistiges Ammoniak in der Modification C. — Entsteht 2. aus dem  $\beta$ -Zweifach-Hydrochlor-Bichlornaphtalin: a) durch Destillation in der Modification C. — b. durch Zersetzung mit Kali in der Modification F neben einem Oel. — Entsteht 3. in der Modification G durch Behandeln von Binitronaphtalin mit Chlor.

Hauptkennzeichen der Bichlornaphtaline. LAURENT (Rev. scient. 12, 203):

	A	C	AD	E	F	X	Y
Form	Flüssig.	Nadeln von 1120 30'	Nadeln von 123 °.	Nadeln von 940.	Tafeln von 103 °.	Flüssig.	Subli- mirte Blätt- chen.
Schmelzpunct	_	50 0.	28° bis 30°.	31 0.	101 0.		
Chlor bildet .	Oeliges A-2-fach- Hydrochlor- Quadri- chlornaph- talin, das durch Kali in A-Qua- drichlor- naphtalin verwandelt wird.	2fach-Hy- drochlor- Quadri- chlornaph- talin C.	Trichlor- naphtalin AG.	_	Blätt- chen von Chlo- naph- tone.	Oeliges X-2- fach-Hydro- chlor-Quadri- chlornaphtalin, das durch Kali in E-Quadri- chlornaphtalin verwandelt wird.	
Brom bildet .		2fach-Hy- drobrom- Bibrombi- chlornaph- talin.	Brom- bichlor- naphtalin A.		Bibrom- Bichlor- naphta- lin B.	Ein Oel.	

a) Isomere Bichlornaphtaline, welche durch Destillation von  $\alpha C^{20}Cl^2H^6,$  2HCl entstehen.

1. Modification C. 1. Durch Destillation von  $\alpha C^{20}Cl^2H^6$ , 2HCl unter Entwicklung von Salzsäuregas. Man erhält es gemengt mit einem eigenthümlichen Oele (um so mehr, je schneller man destillirte) und unzersetztem Chlorür, wesshalb die Destillation zu wiederholen ist, um dieses vollständig zu zersetzen. Das Product wird zwischen Fliefspapier abgepresst, bei gewöhnlicher Temperatur in Weingeist gelöst und durch Abkühlen auf  $-5^{\circ}$  bis  $-10^{\circ}$  krystallisirt. Laurent (Ann. Chim. Phys. 59, 196). — 2. Das ölige Destillat des  $\alpha$  C<sup>20</sup>Cl<sup>2</sup>H<sup>6</sup>,2HCl setzt in verschieden langer Zeit meist zuerst rhombische Tafeln des F-Bichlornaphtalins ab, von denen man das Oel decanthirt, worauf C in Nadeln krystallisirt. Das ebenfalls und in sehr veränderlichen Mengen vorhandene X-Bichlornaphtalin entfernt man mit der Pipette bei erheblichern Mengen, außerdem presst man zwischen Fließpapier aus, löst in Weingeist und Aether (vortheilhafter in letzterm, wenn noch rhombische Tafeln eingemengt sind) und überlässt dem frelwilligen Verdunsten in einem flachen Kolben. Sobald aller Aether, nicht aber die kleine Menge Weingeist verdunstet ist, bringt man auf Papier und liest die etwa vorhandenen rhombischen Tafeln mit der Zange aus. Laurent.

3. Man setzt Naphtalin allmählich zu im Kolben erhitztem Chlorschwefel (welchem?), wobei Salzsäuregas entweicht, fügt nach beendigter Einwirkung Wasser und Ammoniak zu, wo braunes weiches Gemenge von Schwefel und einer, krystaliisirbaren Materle entsteht, aus dem kochender Weingeist C-Bichlornaphtalin auszieht, welches beim Erkalten krystallisirt. LAURENT.

Eigenschaften. Krystallisirt aus Weingeist in langen durchsichtigen Nadeln von rhombischem Querschnitt (von 111 bis 112°) und durch sehr spitze Pyramiden beendigt. Gewöhnlich sind zwei solcher Säulen der Länge nach zusammengewachsen, so dass Hemitrophien entstehen, ähnlich denen des Sphens. Die aus Aether erhaltenen Krystalle sind, obgleich ziemlich groß, doch sehr unregelmäßig. Schmilzt bei etwa 51° zum farblosen Oel, das bei 44° zur fasrigen Masse erstarrt. Unzersetzt destillirbar. Geruchlos und geschmacklos.

				RENT. itel.
00.0	Nadeln.	00.00	a.	b.
20 C	120	$60,\!87$	61,62	60,73
6 H	6	3,04	2,90	2,96
2 C1	71	<b>36,</b> 09		
C20C12H6	197	100,00		

b nach 3 dargestellt.

Zersetzungen. 1. Chlor bildet bei gewöhnlicher Temperatur Zweifach-Hydrochlor-Quadrichlornaphtalin; in der Wärme hauptsächlich die Modificationen b und c des Quadrichlornaphtalins. — 2. Brom bildet bei gewöhnlicher Temperatur Zweifach-Hydrobrom-Bibrombichlornaphtalin. — 3. Salpetersäure, Salzsäure und Vitriolöl sind ohne Einwirkung. Laurent. Rauchendes Vitriolöl löst es in der Wärme unter Bildung von Bichlornaphtalinschwefelsäure auf. Zinin (J. pr. Chem. 33, 37). — 4. Kalium greift es in der Kälte nicht an, aber zersetzt es bei 30 bis 40° unter Feuererscheinung und Abscheidung von Kohle. — 5. Auch sehr concentrirte Kalilösung greift es selbst beim Kochen nicht an.

Unlöslich in Wasser; sehr löslich in Weingeist und Aether.

2. Modification F. Ist nach Laurent in dem öligen Destillate des Chlorürs  $\alpha C^{20}Cl^2H^6$ ,2HCl enthalten (s. Modification C; Darstellung 2, VII, 39). Man decanthirt das über den rhombischen Tafeln befindliche Oel, löst die Krystalle in Aether und stellt die Lösung in einem Kolben mit flachem Boden zur sehr langsamen Verdunstung hin. Nach 2 bis 3 Tagen bilden sich schöne rhombische Tafeln, die mit einigen Nadelgruppen von C gemengt sind; letztere entfernt man zuerst durch Auslesen möglichst, dann durch Waschen mit Aether, der die Tafeln weniger leicht löst als die Nadeln, und krystallisht die Tafeln endlich 1- bis 2mal aus Aether um. Laurent.

Eigenschaften. Farblose, geruchlose rhombische Tafeln, deren Winkel 77° und 103° betragen. Schmilzt bei 101° und erstarrt beim Erkalten zu einer schuppigen Masse. Unzersetzt destillirbar.

20 C 6 H 2 CI	$^{120}_{\ 6}_{71}$	60,85 3,05 36,10	LAURENT. 60,45 3,08	4.50 4.50 18
C20C12H6	197	100,00	147	alter of Lev

Zersetzungen. 1. Wird nicht durch weingeistiges Kali angegriffen. — 2. Brom verwandelt es in Bibrom-Bichlornaphtalin b. — 3. Chlor bildet ein Substitutionsproduct. — 4. Rauchendes Vitriolöl löst es in der Wärme, die Lösung wird durch Wasser nicht gefällt. Löst sich leicht in Weingeist und Aether.

3. Modification X. Entsteht durch Destillation von a C20Cl2H6, 2HCl neben den beiden vorigen Modificationen C und F und ist das von diesen decanthirte Oel. Nach Laurent bildet sich um so mehr von dem Oel, je schneller die Destillation betrieben wird; er gibt aber nicht an, wie diese flüssige Modification X von der 4. gleichfalls bei der Destillation entstehenden und öligen Modification A zu trennen sei, Carius. Das Destillat erstarrt zuweilen beim Erkalten nicht, oder wird nur wenig fest. Reinigung löst man das decanthirte Oel in Weingeist, erkältet die Lösung auf -8 bis  $-10^{\circ}$ , trennt durch Abgiessen von den noch ausgeschiedenen Krystallen und fällt das Oel aus der Lösung durch Zusatz von Wasser. LAURENT.

Eigenschaften. Unverändert destillirbar. Hält 60.5 Proc. Kohle

und 3,0 Proc. Wasserstoff. LAURENT.

Wird durch Chlor in öliges X-2fach-Hydrochlor-Quadrichlornaphtalin verwandelt. — Wird durch weingeistiges Kali nicht zersetzt.

4. Modification A. Durch Destillation des Chlorites αC<sup>20</sup>Cl<sup>2</sup>H<sup>6</sup>, 2HCl, welche man 4- bis 5mal wiederholt, wodurch die Modification C ganz zerstört wird.

Eigenschaften. Oel, das durch Destillation nicht verändert wird, 60,5 Proc. C und 3,2 Proc. H hält. LAURENT.

Wird durch Chlor in öliges A-Hydrochlor-Quadrichlornaphtalin verwandelt. - Wird durch Kalihydrat nicht verändert.

b. Isomere Bichlornaphtaline, aus dem αZweifach-Hydrochlor-Bichlornaphtalin durch Zersetzung mit weingeistigem Kali entstehend.

5. Modification AD. - Parachloronaphtalose. LAURENT. kocht α-2fach-Hydrochlor-Bichlornaphtalin im langhalsigen Kolben 1 Stunde mit concentrirtem weingeistigen Kali unter Zurücksließen des Verdunsteten, fällt mit Wasser, kocht das ausgeschiedene Oel von Neuem mit weingeistigem Kali in derselben Weise, scheidet es durch Wasser aus, befreit es durch Wasshen mit Wasser von anhängendem Kali, Chlorkalium und Weingeist und trocknet es endlich. Das so erhaltene farblose oder schwach gelbliche Oel erstarrt allmählich zur weißen perlglänzenden Masse, die man durch Pressen zwischen Fließspapier von anhängendem Oel befreit, dann in Aetherweingeist löst, durch Erkälten der Lösung auf -5 bis  $-10^\circ$  krystallisirt erhält, von der Mutterlauge trennt und trocknet. Die Krystalle können zuweilen noch 2fach-Hydrochlor-Bichlornaphtalin enthalten; dann setzt die ätherische Lösung bei langsamem Verdunsten dieses zuerst in rhombischen, weniger leicht schmelzbaren und in Aether weniger löslichen Blättchen ab. LAURENT.

Eigenschaften. Farblose, spitze Blättchen, oder ziemlich lange rhombische Nadeln von 122°, LAURENT (Rev. scient. 13, 72). Schmilzt bei 28 bis 30°; erstarrt aber erst wieder bei 18 bis 20° zu einer perlglänzenden, nicht fasrigen Masse. Ohne Zersetzung flüchtig. Geruchlos.

Nadeln ode	er Blätter.		LAURENT.	10110
20 C 6 H	120 6	60,87 3,04	61,35 2,90	a - 1 - 1 + -
2 Cl	71	36,09		d 10 -3 365 1
C20Cl2H6	179	100,00	1-1	A comment

Zersetzungen. 1. Säuren sind ohne Einwirkung darauf. — 2. Rauchendes *Vitriolöl* verhält sich gegen diese Verbindung ebenso wie gegen das isomere C-Bichlornaphtalin. — 3. *Chlor* bildet in der Wärme Trichlornaphtalin AC. - 4. Brom bildet unter Entwicklung von Hydrobrom Brom-Bichlornaphtalin A. — 5. Kalium zersetzt es bei 40 bis 50° unter Lichtentwicklung und Abscheidung von Kohle. - 6. Kalihydrat ist ohne Einwirkung.

Unlöslich in Wasser; sehr löslich in Weingeist und in Aether.

6. Modification E. Findet sich in der weingeistigen Mutterlauge, aus welcher AD durch Abkühlung auskrystallisirt ist, vergl. VII, 41, und wird durch freiwilliges Verdunsten erhalten.

Eigenschaften. Sehr deutliche und glänzende 6seitige Säulen von 94°, größer als die von AD. Schmilzt bei 31°, destillirt unverändert. LAURENT fand 60,76 Proc. Kohle und 3,06 Proc. Wasserstoff.

Zersetzungen. 1. Brom entwickelt daraus Hydrobrom. — 2. Verhält sich gegen Vitriolöl wie die übrigen Modificationen der Bichlornaphtaline. — 3. Wird durch Kalihydrat nicht verändert.

- c) Bichlornaphtalin aus Binitronaphtalin durch Behandlung mit Chlorgas entstehend.
- 7. Modification Y. Man leitet durch geschmolzenes Binitronaphtalin Chlorgas. Erhitzt man dabei nicht über den Schmelzpunct des Binitronaphtalins und zersetzt nicht alles, so erhält man ein Gemenge von unzersetztem Binitronaphtalin, öligem Hydrochlor-Trichlornaphtalin und Bichlornaphtalin Y, während sich salpetrige Dämpfe entwickeln. Bei mehr Chlor und höherer Temperatur wird Trichlornaphtalin A Man entfernt zuerst mit wenig Aether das ölige Chlorür, zieht dann aus dem Rückstande durch mehr Aether das Bichlornaphtalin aus (das Binitronaphtalin bleibt dabei zurück) und reinigt es durch 1- bis 2maliges Umkrystallisiren; endlich sublimirt oder destillirt man es. LAURENT (Rev. scient. 12, 202).

Eigenschaften. Bildet sublimirt weiße, nicht bestimmbare Nadeln. Um schöne sublimirte Schuppen zu erhalten, bringt man es in einem Schälchen auf ein bis 100° erwärmtes Sandbad und bedeckt das Ganze mit einer niedrigen Glasglocke. Schmilzt bei 35° und krystallisirt beim Erkalten in Nadeln. Laurent fand 60,45 Proc. Kohle und 3,03 Proc. Wasserstoff.

Ist unter allen Modificationen des Bichlornaphtalins am schwersten in Weingeist und Aether löslich.

### Gepaarte Verbindungen des Chlorkerns C<sup>20</sup>Cl<sup>2</sup>H<sup>6</sup>. Bichlornaphtalinschwefelsäure. $C^{20}Cl^{2}H^{6}S^{2}O^{6}=C^{20}Cl^{2}H^{6},2SO^{3}$

ZININ. J. pr. Chem. 33, 37.

Dichlorsulfonaphtalinsäure. Chlornaphtales-Unterschwefelsäure, LAU-

LAURENT. Bichlornaphthyldithionsäure, KOLBE. Zweifach-gechlorte Sulfonaphtalinsäure, GERHARDT.

Vitriolöl wirkt auf Bichlornaphtalin wie auf Chlornaphtalin, und bildet damit eine weiße butterartige Säure, etwas consistenter als die Chlornaphtalinschwefelsäure. Zinin.

Das Ammoniaksalz ist sehr leicht löslich.

Das Kalisalz bildet fettglänzende kleine Nadeln, schwer löslich. Hält 14.74 Proc. KO.

Barytsalz. — Weiße, fettglänzende, kleine Nadeln; schwer löslich.

			Zinin, bei 150°
20 C	120	34,82	34,85
5 H	5	1,46	1,50
2 C1	71	20,60	20,57
BaO	76,6	22,20	22,07
5 0	40	11,63	11,42
$2\mathrm{S}$	32	$9,\!29$	9,59
C20C12H5Ba,2SO3	344,6	100,00	100,00

Silbersalz. -- Weiße, glänzende Blättchen, schwer löslich. Zinin fand 29.89 Proc. Silberoxyd; die Rechnung verlangt 30,23 Proc.

#### Zweifach-Hydrochlor-Bichlornaphtalin.

#### $C^{20}H^8Cl^4 = C^{20}Cl^2H^6, 2HCl.$

Dumas. Ann. Chim. Phys. 50, 182.

LAURENT. Ann. Chim. Phys. 52, 275. 59, 196; ferner Rev. scient. 6, 29. 13, 72; ferner Ann. Chim. Phys. 74, 26; ferner Compt. rend. 21, 35; Compt. chim. 1850, 1; Ausz. Ann. Pharm. 76, 298. Liebig u. Kopp's Jahresber. 1850, 497.

DE MARIGNAC, Ann. Pharm. 38, 40.

Hydrochlorate de Chloronaphtalese, LAURENT. Naphtalinbichlorür, GER-HARDT. Chlornaphtylchlorur-Bichlorwasserstoff, Kolbe.

Bildung. Durch Einwirkung von Chlor auf Naphtalin. Wird dabei das Einleiten des Chlorgases nicht zu lange fortgesetzt, so erhält man unter Entwicklung von Salzsäuregas eine erstarrtem Olivenöl ähnliche butterartige Masse, welche neben unangegriffenem Naphtalin Hydrochlor-Chlornaphtalin und die Modification a und \beta Zweifach-Hydrochlor-Bichlornaphtalin enthält. LAURENT.

#### 1. Modification α.

Darstellung. Das butterartige Gemisch (s. Bildung) der Chlorüre wird 3- bis 4mal durch Decanthiren mit Aether gewaschen auf einem Filter gesammelt, zwischen Fliefspapier geprefst, getrocknet und geschmolzen. LAURENT (Ann. Chim. Phys. 52, 275), DE MA-RIGNAC. Da durch überschüssiges Chlor das Chlorür in neue, ihm sehr ähnliche Verbindungen verwandelt werden kann, so hört man auf, Chlor einzuleiten, wenn noch ein Theil des Naphtalins unverändert ist, erwärmt zur theilweisen Entfernung desselben in einer Schale längere Zeit auf 50° bls 60°, löst in Aether und kühlt längere Zeit auf -10° ab, wo sich der größte Theil des festen Chlorürs abscheidet; oder man mischt mit wenig Aether, um das Product flüssiger zu machen, decanthirt nach 24 Stunden das Oel, und wäscht den Rückstand auf dem Filter mit Aether mehrfach, Laurbat. Zur Reinigung löst man entweder a) in kochendem Aether; beim Erkalten oder durch freiwilliges Verdunsten erhält man sehr weißes, mehr oder weniger krystallisirtes Chlorür. Oder b), wohlfeller, da man nicht so viel Aether zur Auflösung gebraucht, man löst die mit Aether gewaschene Masse in kochendem Steinöl, welches das Chlorür sehr reichlich auflöst und beim Erkalten schon einige Grade unter seinem Siedepuncte rasch wieder abscheidet, und in der Kälte nur noch Spuren davon gelöst enthält. Die Krystalle werden auf einem Trichter gesammelt und mit wenig Aether gewaschen. Laurbat. (Rev. scient. 13, 72.)

Eigenschaften. Entweder weißes, glänzendes Pulver, oder aus Aether krystallisirt: durchsichtige, rhombische Blätter von Glasglanz. Da der Aether aber nur wenig löst, so ist es besser, das Chlorür mit 30 bis 40 Maafs Aether in einem verschlossenen Kolben einige Grade über den Siedepunct des Aethers zu erhitzen und langsam erkalten zu lassen, LAUBENT. Krystallisirt aus Steinöl in rhomboederähnlichen Krystallen mit dem Blätterdurchgang des Kalkspathes. Aus Aether krystallisirt, blidet es schiefe rhomboldale Tafeln, Seitenkanten 109°, Neigung der Basis zu einer Fläche = 108°30′ LAURENT, (Compt. rend. 20, 363); oder in schiefen rhombischen Säulen, Winkel der rhombischen Basis ungefähr 75° und 105°, die stumpfen Winkel abgestumpft, LAURENT. (Ann. Chim. Phys. 52, 275.) Mit Aether in einem zugeschmolzenen Glasrohr auf 100° erhitzt, krystallisirt es beim Erkalten wie Fig. 113, a und a viel steiler, Flächen k fehlend; Flächen i, u, u' vorherrschend; Flächen h sind immer vorhanden, dagegen Flächen α, m und a (die bei Fig. 113 fehlen) nur selten. u:u=109° (also ist Fig. 86 richtiger, GMELIN) i:u=108°30'; 1:f (nach hinten)  $12\,^{\circ}40'$ ; h:h (unten)= $118^{\circ}$ ; u:h= $129^{\circ}50'$ ; i:t (y:m)= $113^{\circ}$ ; t:f= $147^{\circ}$ ; i: $\alpha$ = $144^{\circ}$  ungefähr; m (Fig. 115): a= $139^{\circ}30'$  oder auf der audern Seite  $137^{\circ}30'$ ; i:m linkes =  $92^{\circ}$  und rechtes= $88^{\circ}$ . LAUBENT (Rev. scient. 13, 72.) Schmilzt bei 160° und gesteht beim Erkalten kry-LAURENT. Wirft man in das theilwelse geschmolzene Chlorür einen Krystall desselben, so erstarrt gegen 150° die ganze Masse zu vollkommen deutlichen, rhombischen Tafeln. Hat man aber vollständig geschmolzen, und läfst ohne Zusatz eines Krystalles erkalten, so erstarrt die Masse bald bei 150° zu rhombischen Krystallen, bald bei 110° bis 100°, und zwar dann zu concentrischen Nadeln. Sehr sprode, zerreiblich, geruchlos, luftbeständig. Lässt sich in einem Gasstrom in einer Glasröhre unzersetzt verflüchtigen. Laurent.

			LAURENT. Mittel.	Dumas.	MARIGNAC.
20 C 8 H 4 CI	120 8 142	44,43 2,96 52,61	45,13 2,49	44,69 3,12	3,04 52,20
C20C12H6,2C1H	270	100,00			99,96

Früher betrachtete Laurent das Chlorür als 2fach-Hydrochlor-Bichlornaphtalin; später dagegen als  $C^{20}H^{\epsilon}Cl^{\epsilon}$  (vergl. IV, 18 u. 19).

Zersetzungen. 1. Geräth bei starkem Erhitzen in der Retorte ins Sieden, entwickelt Salzsäuregas und lässt ein Oel übergehen, das sehr bald krystallisch erstarrt und ein Gemenge ist von dem 4 Bichlornaphtalinen C, F, H und A, je nach der Temperatur, bei der die Destillation stattsand, in wechselnden Mengen, und etwas unzersetztem Chlorür. In der Retorte bleibt wenig aufgeblasene Kohle, nach dem Waschen

mit Weingelst 1 bis 2 Proc. vom angewandten Chlorür. LAURENT. - 2. Nicht für sich entzündlich, selbst nicht in Gasform; auf Papier geschmolzen und angezündet, brennt es mit trüber, rußender und stark grüngesäumter Flamme, LAURENT. - 3. Brom verwandelt es im Sonnenlichte in Bibrom-Trichlornaphtalin, und einige andere Verbindungen, LAURENT. — 4. Wird durch Chlor in der Wärme unter Aufnahme von 2 At. Cl und Verlust von 1 At. HCl in 2fach-Hydrochlor-Trichlornaphtalin, und bei höherer Temperatur in noch andere Producte verwandelt. - 5. Salpetersäure greift es erst beim Kochen an, und liefert (auch wenn noch etwes unzersetzt bleibt), Phtalsäure und Oxalsäure, zugleich erhält man ein dickes Oel, aus dem Aether Oxychloronaphtalose C20H4Cl2O4 abscheidet, LAURENT; dabei entwickeln sich reichlich salpetrige Dämpfe, und mit der Salpetersäure geht wenig Keformert (IV, 286) über; die im Rückstande befindliche Säure scheint von LAURENT's Phtalsaure verschieden zu sein, MARIGNAC. — 6. Salzsaure ist ohne Einwirkung. - 7. Vitriolöl in der Kälte ebenso, bei langem Kochen findet Zersetzung statt, es entweicht Salzsäuregas und man erhält: 1. Eine in Wasser unlösliche, in Aether lösliche Materie, die beim Verdunsten der ätherischen Lösung als durchscheinender Firniss zurückbleibt, sich beim Erhitzen zersetzt und ein Oel gibt, das beim Erkalten durchscheinend und rissig erstarrt. 2. Eine in dem Vitriolöl gelöst bleibende Materie; die Lösung mit Baryt gesättigt gibt eine den naphtalinschwefelsauren Salzen ähnliche Verbindung. LAURENT. (Ann. Chim. Phys. 59, 196.) - 8. Rauchendes Vitriolöl entwickelt in der Hitze Salzsäuregas; die Flüssigkeit mit Wasser verdünnt, mit Baryt gesättigt, abfiltrirt und abgedampft gibt ein schwierig krystallisirendes, sehr lösliches Barytsalz, Chlor und Schwefel haltend. LAURENT. (Rev. scient. 13, 72.) - 9. Wird durch Kalium bei gewöhnlicher oder wenig erhöhter Temperatur unter schwacher Explosion und Lichtentwicklung zersetzt; dabei bildet sich Chlorkalium und scheidet sich viel Kohle ab; LAURENT erhielt, als er den Versuch in der Glasröhre anstellte, wenig mit grüner Flamme brennendes Gas. - 10. Kali greift es in der Kälte nicht an, beim Kochen bildet sich Chlorkalium und ein neuer krystallisirbarer Körper, Laurent. Wird durch Kochen mit weingeistigem Kali in Chlorkalium und die beiden Modificationen E und AD des Bichlornaphtalins zersetzt, Laurent. (Rev. scient. 13, 72.) - 11. Wird durch weingeistiges Ammoniak zersetzt, jedoch langsam, wie es scheint unter Bildung von C-Bichlornaphtalin, LAURENT. - 12. Weingeistiges Schwefelammonium bildet beim Kochen eine neue Verbindung, welche in Weingeist und Aether löslich ist, und Schwefel. Chlor und Sauerstoff enthält, LAURENT.

Verbindungen. Löst sich nicht in Wasser. Kaum löslich in kaltem Weingeist, sehr wenig in kochendem, woraus es sich beim Erkalten fast vollständig in kleinen Schüppehen abscheidet. Löst sich etwas mehr in Aether, besonders bei 100° (also im zugeschmolzenen Glasrohr). Löst sich sehr wenig in kaltem, reichlich in kochendem Steinöl. LAURENT.

Modification β.
 Bildung. Vergl. VII, 43.

Darstellung. Man löst den nach dem Erkalten flüssig bleibenden Theil des bei Einwirkung von Chlor auf Naphtalin erhaltenen butterartigen Gemenges in wenig Aether, erkältet 48 Stunden auf 0°, wobei die Mischung geronnenem Olivenenöl ähnlich erstarrt, sammelt das Ausgeschiedene bei 0° auf feinem Leinen und erkältet die Mutterlauge aufs Neue, wo noch etwas festes Product erhalten wird. Beide Portionen werden ausgepresst und in wenig mit 1/8 bis <sup>1</sup>/<sub>10</sub> Weingeist versetztem Aether gelöst. Die Lösung in schlecht verschlossenen Gefäßen bei Seite gestellt, scheidet nach einigen Tagen eine Krystallmasse aus, die man abfiltrirt und auspresst. Ist ein Gemenge von der a Modification, die in Aether wenig, sehr schwer in Weingeist löslich ist, und  $\beta$  Modification, die sich in Weingeist leicht und noch leichter in Aether löst. Man löst Alles in kochendem Weingeist, läst sehr langsam erkalten und trennt die dabei zuerst krystallisirende a Modification durch Decanthiren; die Flüssigkeit gibt bei freiwilligem Verdunsten zuerst die Modification  $\alpha$ , dann Gemenge beider Modificationen, die man einzeln mit wenig Aether behandelt, der die Modification  $\beta$  sogleich,  $\alpha$  um so weniger löst, je größer die Krystalle sind. Man krystallisirt endlich so lange um, bis Aether die Krystallmasse sogleich und ohne Rückstand auflöst, Laurent. (compt. chim. 1850, 1.)

Eigenschaften. Farblos, geruchlos. Krystallisirt in kleinen Blättchen, die zu oft großen Kugeln vereint sind. Nach dem Schmelzen auf 10° abgekühlt, erstarrt es nicht sogleich, sondern erst allmählich in strahligen Kugeln oft von mehr als 1 Zoll Durchmesser.

20 C	120	44,51	LAURENT.
8 H	8	2,95	44,11
4 Cl	142	52,54	2,83
C20C12H6,2C1H	270	100,00	

Zersetzungen. 1. Zerfällt bei der Destillation in Hydrochlor, ein Oel und C-Bichlornaphtalin (Nadeln von 112°). — 2. Brom verwandelt es in 2fach-Hydrochlor-Bromchlornaphtalin: C²oClBrH6,2HCl. — 3. Kochendes weingeistiges Kali zersetzt es in Chlorkalium, ein Oel und F-Bichlornaphtalin. — 4. Giefst man weingeistiges Schwefelammonium in eine siedende weingeistige Lösung des Chlorurs, so wird die Flüssigkeit braun, trübt sich nach einigen Secunden, und setzt reichlichen schwefelblumenartigen Niederschlag ab, der Chlor, Schwefel und Sauerstoff enthält.

#### Chlorkern C20Cl3H5.

#### Trichlornaphtalin C20Cl3H5.

LAURENT. Ann. Chim. Phys. 66, 152 u. 199. Ferner Rev. scient. 12, 206. Ferner Compt. rend. 15, 739. Ferner Compt. rend. 21, 35; Compt. chim. 1850, 1; Ausz. Ann. Pharm. 76, 300; Libbig u. Kopp's Jahresber. 1850, 498.

ZININ. J. pr. Chem. 27, 152.

Chlornaphtalis, Chlornaphtis, Laurent. Dekapentylchlorid, Berzelius. Dreifach-gechlortes Naphtalin. Gerhardt.

Von Laurent in sieben verschiedenen Modificationen erhalten, die unter verschiedenen Umständen gebildet werden. Laurent meint (Ann. Chim. Phys. 66, 152), er habe' es früher schon öfter erhalten aber da die Krystalle wachsweich waren, für ein Gemenge von Quadrichlornaphtalin mit einem Oel gehalten, sogar in allen Fällen, wo er früher Quadrichlornaphtalin aus verschiedenen Verbindungen durch Chlor erhalten zu haben glaubte, sei die als solches beschriebene Verbindung Trichlornaphtalin gewesen, mit Ausnahme der durch Zersetzung von Zweifach-Hydrochlor-Quadrichlornaphtalin erhaltenen.

Bildung. 1) Modification A. 1. Durch Behandlung von Hydrochlor-Chlornaphtalin mit Chlorgas und Kochen des öligen Productes mit Kali, LAURENT. 2. Aus Nitro- oder Binitronaphtalin durch Behandlung mit Chlorgas, LAURENT.

- 2) Modification AC. Bel Behandlung von geschmolzenem Bichlornaphtalin mit Chlorgas, wo Salzsäuregas entweicht, LAUBENT.
- 3) Modification D. Entsteht neben A durch Destillation von 2fach-Hydrochlor-Trichlornaphtalin.
- 4) Modification C und 5) G entstehen zusammen neben A beim Kochen von 2fach-Hydrochlor-Trichlornaphtalin mit Kali.
- 6) Modification AD. Von LAURENT bei der Zersetzung der 2fach-Hydrochlorverbindungen von Bi- und Trichlornaphtalin durch Kali erhalten.
- 7) Modification AE. Entsteht neben A und einem Oel unter Entwicklung von Salzsäuregas, beim Erwärmen von 2fach-Hydrochlor-Bichlornaphtalin mit rauchendem Vitriolöl.

Hauptkennzeichen der Trichlornaphtaline. LAURENT (Rev. scient. 12, 213).

		1 5				
	A	AC	C	G	D	AD
Form	6seitige Säulen von 120 °.	6seitige Säulen, Rhom- bus von 113 °.	Lange Nadeln, Rhombus von 113 °.	Säulen, durch Nadeln been- digt, Rhombus von 130 °.	Wie G. Rhombus von 124 °.	Seidenglän- zende Na- deln, Rhom- bus von 122°.
Härte etc	Weich.	Weich.	Elastisch, zer- brechlich.	Nicht elastisch, zerbrechlich.	Wie G.	
Schmelzpunct .	75 0.	66 °.	78 º bis 80 º.	69 ° bis 70 °.	88 º bis 90 º.	160 0.
Zustand nach dem Schmel- zen	Weiche Recht- ecke.	Wie A	Durchscheinen- de Rosetten, in der Ruhe lang- sam undurch- sichtig werdend.	Durchscheinen- de Rosetten, durch Berüh- rung mit frem- den Körpern plötzlich un- durchsichtig.	Nadeln, Ober- fläche moirirt, durchscheinend in der Ruhe un- durchsichtig werdend.	Durchschei- nende Ro- setten. in der Ruhe undurch- sichtig wer- dend.
Aether	Äußerst löslich.	Sehr löslich.	Löslich.	Löslich.	Löslich.	Wenig lös- lich.
Weingeist	Sehr wenig löslich.	Löslich.	Löslich.	Löslich.	Löslich,	Wenig lös- lich.

1. Modification A. 1. Man leitet Chlorgas über Naphtalin, trennt das ölige Hydrochlor-Chlornaphtalin (vergl. VII, 37) von den festen Chlorüren mit Aether, leitet durch ersteres wiederum Chlorgas,

und zwar entweder unter Erwärmen oder im Sonnenlichte. Man erhält ein dickes Gemenge von öligem Hydrochlor-Trichlornaphtalin. dem festen Zweifach-Hydrochlor-Trichlornaphtalin und andern festen Chlorüren. Zur Trennung mischt man mit Aether und erkältet mehrere Stunden auf 0°, wobei sich die festen Chlorüre abscheiden. (Unter diesen fand Laurent ein neues, in graden Säulen mit rectangulärer Basis krystallisirendes, dessen Form sonst unter der Reihe der Chlorure des Naphtalins nicht vorkommt, und das LAURENT nur durch Auslesen mit Hülfe einer Loupe isoliren konnte.) Man hebt das Oel ab und kocht es mit weingeistigem Kali, das 2- bis 3mal erneuert wird. Man erhält über 7/8 vom angewandten Oel, Laurent. - 2. Man kann auch das ölige Hydrochlor-Trichlornaphtalin der Destillation unterwerfen, wobei Salzsäuregas entweicht. Ist aber, so dargestellt, noch nicht rein, sondern muss von etwas Oel getrennt werden durch Auflösen in 3 bis 4 Th. Aether und 1 Th. Weingeist in der Wärme; beim Erkalten der Lösung erhält man Krystalle und beim Verdunsten an der Luft noch mehr. Die Krystalle müssen noch 1- bis 2mal umkrystallisirt werden aus Aetherweingeist; farblos werden sie erst erhalten durch Umkrystallisiren aus gleichen Theilen Aether und Weingeist, oder selbst noch etwas mehr Weingeist, LAURENT (Ann. Chim. Phys. 66, 197). - 3. Durch Behandlung von Nitro- oder Binitronaphtalin mit Chlorgas in der Wärme, LAURENT (Ann. Chim. Phys. 66, 152). — 4. ZININ erhielt Trichlornaphtalin durch Behandlung von Chlornaphtalin (von dem er später glaubt, es habe das Trichlornaphtalin schon gebildet enthalten) mit Vitrlolol bei 140° als ein klares Oel, das beim Erkalten wachsähnlich erstarrte und auf der braunen, Chlornaphtalinschwefelsäure haltenden Flüssigkeit schwamm. - (Dieses Theils von Zinin's Untersuchung ist nie mehr Erwähnung geschehen, aus derselben geht hervor, dass Zinin's Verbindung identisch ist mit LAU-rent's A-Trichlornaphtalin; die Entstehung bei Zinin's Versuch ist erklärlich dadurch, dass Chlornaphtalin durch Chlor in Verbindungen des Kernes C20Cl3H5 übergeführt wird, CARIUS.)

Eigenschaften. Geruchlos; geschmacklos. Krystallisirt aus kochendem Weingeist in federbartähnlich zusammengesetzten, Laurent, in langen, biegsamen, seidenglänzenden Krystallen, Zinin. Wird durch sehr langsames Verdunsten der ätherischen Lösung in langen, gestreiften, unregelmäßigen, 6seitigen Säulen von 120° erhalten. Weich wie Wachs; die Krystalle erweichen beim Zusammendrücken und geben eine durchscheinende Masse. Laurent, Zinin. Schmilzt bei 75°, Laurent; bei 74° Zinin, und erstarrt beim Erkalten krystallisch. Kommt bei 200° ins Sieden, Zinin, und destillirt ohne Zersetzung, Zinin, Laurent.

Ziniy Zinenzini	Krystalle.		Zinin. Mittel.	LAURENT.	
20 C 5 H	120 5	51,90 2,16	52,61 2,36	52,32 2,25	
3 Cl C <sup>20</sup> Cl <sup>3</sup> H <sup>5</sup>	106,5 231.5	45,94	99.09		

Aus der Entstehung des Trichlornaphtalins durch Behandlung des öligen Chlorürs mit Kalihydrat geht hervor, dass letzteres Oel die Zusammensetzung hat: C<sup>20</sup>Cl<sup>3</sup>H<sup>5</sup>+HCl oder +2HCl. LAURENT.

Zersetzungen. 1. Rauchendes Vitriolöt löst es in der Wärme auf; durch Wasser wird aus der Lösung nichts gefällt, so lange sie warm ist, aber beim Erkalten nimmt sie ein gallertartiges Ansehen

an, und man erhält einen krystallischen Körper. Laurent. — 2. Chlor bildet in der Wärme eine neue Verbindung, wahrscheinlich C<sup>20</sup>Cl<sup>4</sup>H<sup>4</sup>, HCl. Laurent. — 3. Salpetersäure ist ohne Einwirkung. Laurent. — 4. Kalium zersetzt es unter Lichtentwicklung. — 5. Wässriges Kali greift es nicht an, weingeistiges löst es und scheidet es unverändert wieder ab. Zinn.

Löst sich nicht in Wasser.

Aether löst mehr als sein gleiches Gewicht davon; in Weingeist ist es dagegen selbst beim Sieden nur schwer löslich, und wird daher auch aus der ätherischen Lösung durch Weingeist gefällt. LAURENT.

2. Modification AC. Durch Einleiten von Chlorgas in geschmolzenes Bichlornaphtalin AD, wobei sich Salzsäure entwickelt; durch 1- bis 2maliges Umkrystallisiren aus Aetherweingeist zu reinigen.

Eigenschaften. Schöne 6seitige Nadeln (Flächenwinkel 113°), ist weich wie Wachs und die Krystalle lassen sich nach allen Richtungen hin drehen. LAURENT (Rev. scient. 14, 74). Schmilzt bei 66° und krystallisitt beim Erkalten wie A. Unverändert destillirbar.

LAURENT fand 51,68 Proc. Kohle und 2,16 Proc. Wasserstoff. Kalihydrat ist ohne Einwirkung. — Rauchendes Vitriolöl verhält sich gegen diese Modification, wie gegen A.

Löst sich leichter in Weingeist als A; sehr löslich in Aether.

3. Modification D. Destillirt man A 2fach-Hydrochlor-Trichlornaphtalin, so wird es völlig zersetzt, und man erhält unter Entwicklung von Salzsäuregas Trichlornaphtalin, Modification A und D; im Rückstande bleibt etwas Kohle. Aus dem Gemenge entfernt man mit wenig Aether zuerst A, löst den Rückstand in Aether und etwas Weingeist auf und überlässt der freiwilligen Verdunstung, wobei B krystallisirt. Laurent (Rev. scient. 12, 211).

Eigenschaften. Schöne glänzende Nadeln, deren Querschnitt ein Rhombus von 124°; dem Trichlornaphtalin G ähnlich. Schmilzt bei 88 bis 90°, erstarrt beim Erkalten zur durchscheinenden, aus langen Nadeln bestehenden Masse, deren Oberfläche moirirt erscheint; ist in diesem Zustande weich wie Wachs, wird aber nach und nach hart und undurchsichtig. Unzersetzt destillirbar.

LAURENT fand 51,5 Proc. Kohle und 2,2 Proc. Wasserstoff. Vitriolöl verhält sich gegen dieses wie gegen die übrigen Trichlornaphtaline. — Wird durch Kalihydrat nicht verändert.

Sehr leicht in Aether, viel weniger in Weingeist löslich.

4. Modification G. Kocht man gepulvertes krystallisirtes 2fach-Hydrochlor-Trichlornaphtalin mit weingeistigem Kali, so wird es unter Bildung von Chlorkalium zersetzt, und Wasser fällt ein Gemenge der drei Modificationen A, C und G des Trichlornaphtalins. Zur Trennung entfernt man zuerst mit wenig Aether die Modification A (man könnte zuerst auch Weingeist anwenden, welcher C und G eher als A auflöst) und löst den Rückstand in Aether und etwas Weingeist. Die Lösung wird, lose bedeckt, der freiwilligen Verdunstung überlassen. Es krystallisirt zuerst G, das in grösserer Menge vorhanden

ist als C; die Lösung wird von den Krystallen abgegossen und wieder der freiwilligen Verdunstung überlassen, und in derselben Weise so lange verfahren, als man noch homogene Krystalle erhält. Endlich krystallisiren G und C gemeinschaftlich; G in Gruppen sehr glänzender Krystalle, C in feinen, gleichförmigen Nadeln, welche die Flüssigkeit nach allen Richtungen durchkreuzen; man trennt sie durch Aussuchen und krystallisirt die ausgesuchten Theile wiederholt um. LAURENT (Rev. scient. 12, 209).

Eigenschaften. Farblose, durchsichtige und glänzende Säulen, deren Querschnitt ein Rhombus von 50 und 130° ist. Die Krystalle sind spröde, nicht elastisch und lassen sich leicht pulvern. Schmilzt bei 69 bis 70°. Schmilzt man 0,1 Gramm davon auf einer Glasplatte, so erstarrt es beim Erkalten zu einer etwas durchscheinenden Masse, welche, unter der Loupe betrachtet, aus kleinen strahligen Rosetten besteht; nach etwa einer Minute wird die Masse gänzlich undurchsichtig. Berührt man sie sogleich nach dem Erstarren mit einem harten Körper, so bemerkt man, dass sie welch ist, wie die Modification A; sobald sie aber undurchsichtig geworden ist, so findet man, dass sie hart und leicht zu pulvern ist. Berührt man die durchsichtige Masse mit dem Barte einer Feder, so wird sie plötzlich undurchsichtig. Laurent.

LAURENT fand 51,60 Proc. Kohle und 2,14 Proc. Wasserstoff.

Wird weder bei der Destillation, noch durch Kali zersetzt.

Löst sich in warmem rauchenden Vitriolöl; auf Zusatz von Wasser bildet sich ein Niederschlag, der sich in warmem Wasser wieder löst. Leicht löslich in Aether, weniger leicht in Weingeist.

5. Modification C. Durch Kochen von festem 2fach-Hydrochlor-Trichlornaphtalin mit weingeistigem Kali, wobei man es mit G (VII, 49) gemengt erhält. Durch Auslesen von G zu trennen und 1-bis 2mal aus Aetherweingeist umzukrystallisiren.

Eigenschaften. Lange, spröde, elastische Nadeln, deren Querschnitt ein Rhombus von 113° ist. Schmilzt gegen 78 bis 80° und zeigt beim Erkalten dieselben Erscheinungen wie die Modification G.

LAURENT fand 51,45 Proc. Kohle und 2,22 Proc. Wasserstoff.

6. Modification AD. Wird erhalten durch Kochen eines Gemenges von Zweifach-Hydrochlor-Bi- und Tri-Chlornaphtalin mit weingeistigem Kali. Die Lösung wird mit Wasser gefällt und der Niederschlag mit wenig Aether behandelt, wobei die Modification AD allein zurückbieibt. LAURENT (Rev. scient. 12, 212).

Eigenschaften. Krystaliisirt aus Aether in seidenglänzenden Nadeln. Schmitzt erst gegen  $160^\circ$ ; erstarrt beim Erkalten zu mikroscopischen, etwas durchscheinenden Rosetten; ist dann weich wie Wachs, erhärtet aber nach und nach und wird undurchsichtig.

Ist nicht analysirt.

In Weingeist leicht, in Aether mässig löslich.

7. Modification AE. Man behandelt das rohe Oel, welches man bei Darstellung des 2fach-Hydrochlor-Trichlornaphtalins nach VII, 53 erhält, mit gelinde erwärmtem rauchenden Vitriolöl (wo Salzsäuregas entweicht), fällt die braune Lösung mit Wasser und lässt erkalten. Nach einigen Stunden setzt sich eine braune, halbweiche Masse ab, welche man erst mit Wasser, dann mit wenig Weingeist wäscht und

darauf in Aether löst. Beim Verdunsten bildet sich ein Absatz, der ein Gemenge ist von den Trichlornaphtalinen A, AE und einer kleinen Menge eines Oeles. Da A und das Oel löslicher in Aether sind als AE, so krystallisirt man ein zweites Mal aus Aether und darauf noch zweimal aus Aetherweingeist um.

Eigenschaften. Farblose, feine Nadeln, deren Querschnitt ein Hexagon, von einem Rhombus von 122° abgeleitet, ist. Schmilzt bei 93° und krystallisirt beim Erkalten ebenso wie A in Rechtecken, die von zwei Diagonalen durchkreuzt sind. Nach dem Erkalten bleibt es weich wie A, wird aber nach einiger Zeit hart und spröde. Unverändert destillirbar.

20 C	120	51,90	LAUBENT.
5 H	5	2,16	51,50
3 C1	106,5	45,94	2,10
C20Cl3H5	231,5	100,00	

**Zersetzungen.** 1. Entwickelt, mit *Brom* zusammengebracht, Hydrobrom und bildet krystallische, fast unlösliche Substanz. — 2. *Rauchendes Vitriolöl* bildet Trichlornaphtalinschwefelsäure.

Weniger in Aether, aber leichter in Weingeist löslich als die Modification A. Laurent (Compt. rend. 21, 35; ferner Compt. chim. 1850, 1; Ausz. Ann. Pharm. 76, 300; Liebig u. Kopp's Jahresber. 1850, 499).

## Gepaarte Verbindungen des Chlorkerns C<sup>20</sup>Cl<sup>3</sup>H<sup>5</sup>.

## Trichlornaphtalinschwefelsäure.

 $C^{20}Cl^3H^5S^2O^6 = C^{20}Cl^3H^5,2SO^3.$ 

LAURENT. Compt. rend. 21, 33; ferner Compt. chim. 1849, 390; Ausz. Ann. Pharm. 72, 298; Liebig u. Kopp's Jahresber. 1849, 441.

Trichlorsulfonaphtalinsäure, Chlornaphtalisunterschwefelsäure, LAU-RENT. Trichlornaphtyldithionsäure, Kolbe. Dreifach-gechlorte Sulfonaphtalinsäure, Gerhardt.

Bei Behandlung von Trichlornaphtalin mit rauchendem Vitriolöl. Bei Darstellung von AETrichlornaphtalin (VII, 51) mittelst rauchender Schwefelsäure geht ein Theil des Trichlornaphtalins sogleich in diese Säure über.

Darstellung. Man löst in der Wärme Trichlornaphtalin in rauchendem Vitriolöl, verdünnt mit Wasser und neutralisirt mit Kali, wobei sogleich ein reichlicher gallertartiger Niederschlag entsteht, erhitzt zum Sieden und filtrirt. Beim Erkalten erstarrt die selbst sehr verdünnte Flüssigkeit zur durchscheinenden Gallerte, die unter dem Mikroscop aus langen äußerst dünnen Nadeln bestehend erscheint, deren Verfizung die gallertartige Beschaffenheit des Salzes bedingt. Man bringt auf ein Filter, wäscht mit kaltem Wasser, löst dann in siedendem Wasser auf und gießt in eine Lösung von essigsaurem Bleioxyd, wo sich ein weißer, gallertartiger, aus mikroscopischen Nadeln

bestehender Niederschlag bildet. Wird dieser unter Wasser durch verdünnte Schwefelsäure zersetzt, so erstarrt die vom schwefelsauren Bleioxyd abfiltrirte Lösung nach dem Erkalten zur durchsichtigen, aus mikroscopischen Nadeln bestehenden Gallerte von Trichlornaphtalinschwefelsäure, die man trocknet und in siedendem Weingeist löst, woraus sie sich beim Erkalten als Krystallbrei absetzt.

Treibt die stärksten Säuren aus ihren Verbindungen aus, und fällt aus den verdünnten Lösungen von schwefelsaurem und salpetersaurem Kali, Natron, Magnesia oder Nickeloxydul, sowie aus Lösungen von Chlorbarium oder Chlorcalcium trichlornaphtalinschwefelsaure

Salze.

Ammoniaksalz. — Leicht löslich in Wasser und in wässrigem Ammoniak.

Kalisalz. — Undurchsichtige, mikroscopische Blättchen. Leicht löslich in kochendem, fast unlöslich in kaltem Wasser. Kochender Weingeist löst nur wenig.

Barytsalz. — Man zersetzt kochende, verdünnte Chlorbarium-lösung mit trichlornaphtalinschwefelsaurem Ammoniak. Aus der filtrirten Lösung scheidet sich beim Erkalten gallertartiger Niederschlag aus mikroscopischen Nadeln bestehend. Hält 31,5 Proc. Ba0,S0³ ( $C^{20}Cl^3BaH^4,2S0^3=30,6$  Proc.) Löst sich in 300 bis 400 Theilen kochendem Wasser.

Kalksalz. — Das Ammoniaksalz fällt aus verdünntem warmen Chlorcalcium durchsichtige, kleisterartige Gallerte.

Kupferoxyd-Ammoniaksalz. — Wird dargestellt, indem man das Ammoniaksalz in essigsaures Kupferoxyd gießt, Ammoniak zusetzt und erhitzt. Beim Erkalten erstarrt die Lösung zu einer fadigen Gallerte. Das ausgewaschene Salz ist lilablau, beim Trocknen wird es blau; sein Wassergehalt lässt sich nicht bestimmen, da beim Trocknen zugleich Ammoniak fortgeht.

LAURENT fand 6,3 Proc. N und 9,1 Proc. Cu0; die Formel C<sup>20</sup>Cl<sup>3</sup>CuH<sup>4</sup>,2SO<sup>3</sup>+2NH<sup>3</sup>+4HO verlangt 6,7 Proc. N und 9,5 Proc. Cu0.

#### Hydrochlor-Trichlornaphtalin.

### C20Cl3H5,HCl.

LAURENT. Ann. Chim. Phys. 66, 199.

Leitet man Chlorgas durch das rohe ölige Hydrochlor-Chlornaphtalin (vgl. VII, 37), so erhält man, nachdem die Einwirkung des Chlors durch Erwärmen oder Sonnenlicht unterstützt wurde, ein dickes Oel, aus dem wenig Aether bei 0° ein Gemenge fester Chlorüre abscheidet. In der abgehobenen ätherlschen Lösung ist ein Oel enthalten, welches LAUBENT für Hydrochlor-Trichlornaphtalin hält, da es beim Kochen mit Kali oder bei der Destillation in Salzsäuregas und Trichlornaphtalin A (siehe auch dieses, Darstellung 1, VII, 47) zerfällt.

# Zweifach-Hydrochlor-Trichlornaphtalin. ${\bf C^{20}Cl^3H^5, 2HCl.}$

LAURENT. Rev. scient. 13, 78.

Chlornaphtaschlorur, LAURENT; Gechlortes Naphtalinbichlorur, Genhardt; Bichlornaphtylchlorur-Bichlorwasserstoff, Kolbe.

Bildung. Existirt in zwei verschiedenen Modificationen, welche zu gleicher Zeit bei Behandlung des Zweifach-Hydrochlor-Bichlornaphtalins mit Chlorgas entstehen.

A. Feste Modification. 1. Man behandelt geschmolzenes Zweifach-Hydrochlor-Bichlornaphtalin mit Chlorgas; die Operation ist schwer zu leiten, da bei zu schwachem Erhitzen keine Einwirkung stattfindet, bei zu starkem Erhitzen dagegen das gebildete Chlorür wieder weiter zersetzt wird. -2. Man behandelt rohes Hydrochlor-Chlornaphtalin mit Chlorgas. Nachdem man aus dem butteratigen Product der Einwirkung von Chlorgas auf Naphtalin durch Aether das feste 2fach-Hydrochlor-Bichlornaphtalin (s. dieses Darstellung VII, 43) abgeschieden und den Aether aus dem öllgen Chlorür durch Erwärmen verjagt hat, leitet man durch letzteres 2 bls 3 Tage lang Chlorgas, wird dabei die Flüssigkeit zu dick, so erwärmt man gelinde. Darauf setzt man einige Tropfen Aether hinzu, um die Masse flüssiger zu machen, und stellt an einen kühlen Ort. Es entsteht ein krystallischer, dem α C20C12H6,2HCl vollkommen ähnlicher Niederschlag; man decanthirt das überstehende Oel, bringt den Absatz auf ein Filter, wäscht mit wenig Aether und löst endlich in kochendem Aether auf. Die Lösung überlässt man in einem Gefässe mit welter Mündung mit einem Papier überdeckt einige Tage sich selbst. Die dann am Boden des Gefässes abgeschiedenen Krystalle sind zuwellen ein Gemenge von C20C12H6,2HCl und C20C13H5,2HCl. Die Krystalle der letztern Verbindung sind weit größer und leicht zu erkennen, lassen sich daher leicht auslesen. Die ausgelesenen Krystalle werden durch Erwärmen in der Mutterlauge wieder gelöst, zum Krystallisiren befördert, nochmals ausgelesen und endlich noch 1- bis 2mal aus Aether umkrystallisirt.

Eigenschaften. Krystallisirt aus Aether in rhombischen Säulen; Fig. 68; die stumpfen Seitenkanten abgestumpft: u':u = 70°15'; u':u über t = 109°45'; t:i = 115°55'; i:u = 111°25'. Biswellen kommen noch meherer Zuschärfungsflächen, verschiedenen schärfern und stumpfern horizontalen Säulen angehörig, und auch noch die Octaederflächen a vor. Die Krystalle sind wasserhell. Zeigt aus Weingeist krystallisirt durchaus abweichende Form, krystallisirt dann in schiefen rhombischen Säulen. Fig. 91; a:a = 110° ungefähr; i:u = 118° bis 119°; a:u = 127° bis 128°.

Schmilzt bei 105°; läst sich nach völligem Schmelzen auf 84° abkühlen, ohne zu erstarren; krystallisirt dann langsam in aus concentrischen Ringen gebildeten Warzen; die letzten Theile bleiben bis zu gewöhnlicher Temperatur flüssig oder vielmehr zähe. Hat man bei 105° oder 110° geschmolzen und wirft dann einen Krystall hinein, oder schmilzt man bloß den größeren Theil, so erstarrt die Flüssigkeit schneli bei 105° zu schönen, schiefen rhombischen Tafeln. Findet das Erstarren zwischen 54° und 105° statt, so erhält man ein Gemenge von beiden Formen, d. h. Warzen und Tafeln, aber letztere viel spitzer als die vorigen Tafeln. Laurent.

			LAURENT,
			Mittel.
20 C 7 H 5 Cl	120 7 177,5	39,41 2,30 58,29	39,43 2,31
C20Cl3H5,2HCl	304,5	100,00	

Zersetzungen. 1. Wird beim Destilliren vollkommen zersetzt, gibt unter Entwicklung von Salzsäuregas die Trichlornaphtaline A und D und lässt keine Kohle. — Wird durch Kochen mit Salpetersäure in Chloroxynaphtalinsäure, Phtalsäure, Oxalsäure und krystallische Oxychloronaphtalose verwandelt. — 3. Wird durch weingeistiges Kali beim Kochen in Chlorkalium und in die Trichlornaphtaline A, C und G verwandelt.

Unlöslich in *Wasser*; löst sich wenig in *Weingeist*, ziemlich leicht in *Aether* (leichter als das Chlorür C<sup>20</sup>Cl<sup>2</sup>H<sup>6</sup>,2HCl).

B. Flüssige Modification. Das Oel, welches bei Darstellung der festen Modification nach VII, 53, 2 erhalten wird.

20 C	120	39,41	LAURENT. 38,30
7 H 5 Cl	7 177,5	2,30 58,29	2,30
C20Cl3H5,2HCl	304,5	100,00	

Verwandelt sich bei der *Destillation* völlig in Salzsäure und Trichlornaphtalin A, mit wenig Oel gemengt. Gibt mit kochendem weingeistigen Kali dieselben Producte wie die feste Modification A.

### Anhang zum Chlorkern C20Cl3H5.

Chlorure de Chlonaphtane Laurent's.

C20Cl0,5H7,5,Cl4.

LAURENT. Rev. scient. 13, 77.

Findet sich 1. in dem nach VII, 37 erhaltenen rohen Hydrochlor-Chlor-naphtalin. 2. Ist in der ätherischen Mutterlauge enthalten, aus welcher das 2fach-Hydrochlor-Trichlornaphtalin krystallisirt ist, vergl. VII, 53.

Darstellung. Läst man das nach VII, 37 erhaltene rohe Hydrochlor-Chlornaphtalin einige Wochen am kühlen Orte stehen, so setzt es ein weißes körniges Gemenge ab, von dem Chlorür C<sup>20</sup>Cl<sup>2</sup>H<sup>6</sup>,2HCl und dem Chlorure de Chlonaphtane. Man decanthirt das Oel, legt die Krystalle auf Papier, bis das Papier nicht mehr Fettslecken erhält; behandelt mit wenig Aether, der die letzten Spuren des Oeles nebst allem Chlorure de Chlonaphtane und wenig 2fach-Hydrochlor-Bichlornaphtalin löst. Aus der Lösung krystallisirt das Chlorure de Chlonaphtane, während das Oel gelöst bleibt; man löst die Krystalle in Weingeist, welcher das 2fach-Hydrochlor-Bichlornaphtalin ungelöst lässt. Die durch Verdampfen der weingeistigen Lösung erhaltenen Krystalle werden durch Umkrystallisiren gereinigt.

Eigenschaften. Krystallisirt in Nadeln. Schmilzt bei 57°, erstarrt nach dem Schmelzen nicht beim Erkälten, aber in Berührung mit einem Krystall des Chlorürs sogleich zu einer durchsichtigen Krystallmasse.

20 C 7,5 H 4,5 Cl	Nadeln. 120 7,5 160	41,77 2,61 55,62	LAURENT. 42,20 2,75
C20H7/5C4/5	287,5	100,00	

Zersetzungen. 1. Zersetzt sich bei wiederholtem Destilliren unter Entwicklung von Salzsäuregas in drei Substanzen, von denen die erste nach längerem Stehen krystallisirende das wachsweiche A-Trichlornaphtalin zu sein scheint. Die zweite krystallisirt aus Weingeist in Nadeln, eine dritte ist ölig, beide scheinen Modificationen von Bichlornaphtaline und nach der Gleichung 2 C<sup>20</sup>H<sup>25</sup>SCl<sup>24</sup>S = 4 HCl + C<sup>20</sup>H<sup>5</sup>Cl<sup>3</sup> + C<sup>20</sup>H<sup>6</sup>Cl<sup>2</sup> entstanden zu sein. — 2. Wird durch weingeistiges Kali in Chlorkalium und eine Substanz zersetzt, die vielleicht C<sup>20</sup>Cl<sup>2/5</sup>H<sup>5/5</sup> ist.

Das Chlorure de Chlonaphtane kann kein Gemenge sein, von den beiden Chlorüren C<sup>20</sup>Cl<sup>2</sup>H<sup>5</sup>,2HCl und C<sup>20</sup>Cl<sup>3</sup>H<sup>5</sup>,2HCl, denn diese sind viel weniger schmelzbar und viel weniger in Weingeist und Aether löslich. LAURENT.

### Chlorure de Naphtaline et de Chlonaphtise LAURENT's.

C80H29Cl19.

LAURENT. Rev. scient. 13, 83.

Darstellung. Schwer zu leiten. Man leitet Chlorgas durch geschmolzenes 2fach-Hydrochlor-Bichlornaphtalin. Bei zu schwachem Erhitzen wird es nicht angegriffen, bei zu starkem zersetzt es sich; leitet man zu lange ein, so entsteht 2fach-Hydrochlor-Quadrichlornaphtalin. Ist die Operation gut geleitet, so erhält man das Chlorure double gemengt mit dem 2fach-Hydrochlor-Quadrichlornaphtalin und einigen anderen krystallisirbaren und öligen Substanzen. Man entfernt diese durch Ausziehen mit kaltem Aether, löst den aus den beiden ersten Stoffen bestehenden Rückstand in kochendem Aether und überlässt die Lösung in einem unvollkommen verschlossenen Gefäse der freiwilligen Verdunstung. Nach einigen Tagen erhält man rhombische Tafeln des Chlorure double und gerade rhombische Säulen von 2fach-Hydrochlor-Quadrichlornaphtalin. Man liest ersteres mit der Zange aus, löst nochmals in Aether, lässt krystallisiren und liest nochmals die rhombischen Tafeln aus. Diese löst man endlich in kochendem Weingeist und lässt durch Erkalten krystallisiren.

Krystalle: Fig. 86 ohne die Flächen m und f; 1:h nach hinten =  $120^{\circ}$  ungefähr; u:h nach unten =  $130^{\circ}$  ungefähr; i:u =  $110^{\circ}$  ungefähr; hat also dieselbe Form wie das  $\alpha$  2fach-Hydrochlor-Bichlornaphtalin. Schmilzt bei 160°.

	Tafeln.		LAURENT. Mittel.
80 C 29 H 19 Cl	480 29 674,5	40,55 2,46 56,99	40,52 2,50
C80H29C19	1183,5	100,00	

Hat daher die Zusammensetzung einer Verbindung von 3 At. Zweifach-Hydrochlor-Trichlornaphtalin =  $C^{60}H^{21}Cl^{15}$  und 1 At. Zweifach-Hydrochlor-Bichlornaphtalin  $C^{20}H^{8}Cl^{4}$ . — Ist kein Gemenge, denn bei der Destillation gibt es, neben Salzsäuregas, Trichlornaphtalin A und ein Oel; beim Kochen mit weingeistigem Kali gibt es 2 At. Salzsäure an dieses ab und erzeugt mikroscopische Nadeln, welche man nicht mit den beiden Chlorüren erhält, aus denen es gemengt sein könnte. Auch liegt sein Schmelzpunct höher als der dieser Chlorüre. LAUBENT.

#### Chlorkern C20Cl4H4.

#### Quadrichlornaphtalin.

#### C20Cl4H4.

LAURENT. Ann. Chim. Phys. 59, 196; ferner Ann. Chim. Phys. 66, 203; ferner Rev. scient. 12, 218.

Tetrachlornaphtalin. Chloronaphtalose. Chlonaphtose, LAUBENT. Dekatetrylchlorid, Berzelius. Trichlornaphtylchlorur, Kolbe. Vierfach-gechlortes Naphtalin, Gerhardt.

Bildung. Existirt nach LAURENT in vier verschiedenen Modificationen A, B, E und K, die in verschiedener Weise entstehen.

Hauptkennzeichen der Quadrichlornaphtaline. Laurent (Rev. scient. 12, 221).

	A	В	E	К
Elasticität .	Weich.	Brüchig.	Biegsam,	Biegsam.
Form	6seitige Säu- len von 120°.	Schiefe Säu- len mitschie- fer Basis von 100°101°103°	Lange Nadeln, Rhombus von 94°.	Kurze Nadeln, Rhombus von 100°.
Schmelzpunct	106°.	124°.	170°.	125°.
Krystallform nach dem Schmelzen .	Mikrosco- pische Rosetten.	Nadeln.	Nadeln.	Rosetten.
Aether	Sehr löslich.	Sehr wenig löslich.	Sehr wenig löslich.	Sehr wenig löslich.

1. Modification A. Entsteht, wenn man Naphtalin oder eines der durch die erste Einwirkung von Chlorgas daraus erhaltenen Producte, während sie bis zum Kochen erhitzt sind, mit Chlorgas behandelt.

Darstellung. 1) Man leitet in geschmolzenes A-Trichlornaphtalin Chlorgas. — 2) (Sehr zweckmäßig.) Man leitet in das unreine Hydrochlor-Chlornaphtalin Chlorgas, bis die geschmolzen erhaltene Masse bei gelindem Abkühlen erstarrt, und krystallisirt das weiße krystallische Product, das gewöhnlich Oel beigemengt enthält, aus kochendem Weingeist 2- bis 3mal um. So enthält es zuweilen noch Perchloronaphtalese, die aber an ihrer Krystallform leicht zu erkennen ist. — 3) Man destillirt 2fach-Hydrochlor-Quadrichlornaphtalin und entfernt aus dem unter Entweichen von Salzsäuregas übergehenden Gemenge von A und B Quadrichlornaphtalin A durch Ausziehen mit Aether,

Eigenschaften. Lange, weiße oder gelbliche Nadeln, krystallisirt in 6seitigen Säulen von 120°; die Krystalle gleichen sehr denen des Tri-

chlornaphtalins A, sind aber glänzender, endigen auch nicht in Nadeln, sondern sind gewöhnlich an den Ecken abgerundet; fast alle Krystalle haben eine der Axe parallele Oeffnung. Schmilzt bei 106°, erstarrt beim Erkalten zu mikroscopischen Rosetten. Weich wie Wachs, knetbar. Sublimirt bei höherer Temperatur unverändert in kleinen Nadeln.

20 C 4 H 4 Cl	Nadeln. 120 4 142	45,12 1,51 53,37	LAURENT. 44,5 1,5
C20Cl4H4	266	100,00	

Zersetzungen. 1. Auf einem verbrennlichen Körper erhitzt, verbrennt es mit grüngesäumter rußender Flamme. — 2. Chlor bildet in der Wärme 6fach-gechlortes Naphtalin. — 3. Kochende Säuren greifen es nicht an. — 4. Rauchendes Vitriolöl verwandelt es in Quadrichlornaphtalinschwefelsäure. — 5. Mit Kalium erhitzt, findet Lichterscheinung und Kohleausscheidung statt. — 6. Wird nicht zersetzt durch kochendes weingeistiges Kali; kann auf Kalistücken geschmolzen und verflüchtigt werden, ohne Zersetzung zu erleiden. Wird sein Dampf über bis nahe zum Rothglühen erhitzten Kalk geleitet, so scheldet sich Kohle ab und es bildet sich Chlorcalcium.

Verbindungen. Sehr wenig löslich in siedendem Weingeist. Bedarf 4- bis 5mal soviel Aether zur Lösung wie Trichlornaphtalin.

## 2. Modification B. (Darstellung VII, 57.)

Eigenschaften. Stark glänzende Säulen des ein- und eingliederigen Systemes: Fig. 124, ohne die Flächen z; y:u=100°; y:v=101°30'; v:u=103°. Schmilzt gegen 125°; erstarrt beim Erkalten in schönen Nadeln. Destillirt unzersetzt.

LAURENT fand 45,00 Proc. Kohle und 1,50 Proc. Wasserstoff.

Wird durch Kali nicht verändert. — Löst sich sehr wenig in Aether, weniger als A.

3. Modification E. (Parachloronaphtalose, LAURENT.)

Bildung. Entsteht aus X-Zweifach-Hydrochlor-Quadrichlornaphtalin durch Destillation, wo Salzsäuregas entweicht, und durch Kochen mit weingelstigem Kali.

Darstellung. Man befreit durch Abkühlen das ölige A Bichlornaphtalin (VII, 41) von der es begleitenden festen Modification und leitet längere Zeit in der Kälte Chlorgas ein (wird honigdick), erwärmt alsdann und leitet noch mehr Chlor ein. Das Product setzt nach viertägigem Stehen nichts ab, aber beim Schütteln mit ½ Maafs Aether fällt ein weißes Pulver nieder. Ist C²ºCl³H²,2HCl, krystallisirte Modification, da das Oel noch eine kleine Menge des C-Bichlornaphtalins enthielt. Die ätherische Flüssigkeit verdunstet und das rückständige XC²ºCl¹H², 2HCl mit weingeistigem Kali gekocht, das 4- bis 5mal erneuert wird, gibt eine krystallische Substanz, die durch ein braunes Oel verunreinigt ist. Dasselbe Product entsteht auch bei der Destillation des Chlorüres. Zur Trennung von dem begleitenden Oel prefst man in der Presse zwischen Fliefspapier und kocht noch mit Aetherweingelst aus. Endlich destillirt man das Product.

Eigenschaften. Krystallisirt aus Aether oder Steinöl in mikroscopischen, seidenartigen Nadeln. Schmilzt bei 170° und erstarrt zur strahligen Masse; destillirt unverändert. Geruchlos.

	Nadeln.		LAURENT.
20 C 4 H 4 Cl	120 4 142	45,12 1,51 53,37	45,79 1,65
C <sup>20</sup> Cl <sup>4</sup> H <sup>4</sup>	266	100,00	

Wird durch Kali nicht angegriffen.

Löst sich höchst wenig in siedendem Weingeist, nicht viel leichter in warmem Aether; beigemengtes braunes Oel vermehrt bedeutend die Löslichkeit.

Bei gewöhnlicher Temperatur fast unlöslich in *Steinöl*, in der Siedhitze dagegen leicht löslich, beim Erkalten erfüllt sich die Lösung vollständig mit langen Nadeln.

4. Modification K. Man kocht das krystallisirte C 2fach-Hydrochlor-Quadrichlornaphtalin mit weingeistigem Kali, so lange sich noch Chlorkalium bildet, verdünnt mit Wasser, wäscht den Rückstand mit Weingeist oder Aether, löst ihn in siedendem Aether oder Steinöl und lässt durch Abkühlen krystallisiren.

Eigenschaften. Warzenförmig gruppirte, sehr feine und kurze Nadeln, ihr Querschnitt ist ein Rhombus von 100° und 80°. Schmilzt bei 125° und erstarrt beim Erkalten zur undurchsichtigen Masse. Destillirt unverändert.

LAURENT fand 44,90 Proc. Kohle und 1,50 Proc. Wasserstoff.

Wird von Kali nicht angegriffen. Sehr wenig löslich in Weingeist und siedendem Aether; ebenso in kaltem Steinöl, etwas mehr in kochendem. Die Lösung in Steinöl setzt beim Erkalten warzenförmig gruppirte Nadeln ab, die nur einen sehr kleinen Theil der Flüssigkeit einnehmen.

#### Anhang zum Quadrichlornaphtalin.

Chlornaphtone F.

C20H4,5Cl3,5.

LAUBENT. Rev. scient. 12, 215.

Bildung und Darstellung. Durch Einleiten von Chlor in geschmolzenes Bichlornaphtalin F, wobei Salzsäuregas entweicht; zur Reinigung aus kochendem Weingelst umzukrystallisiren.

Farblose Blättchen (unter allen Radicalen das einzige) ohne bestimmbare Form. Erstarrt nach dem Schmelzen zu einer schuppigen Masse. Unverändert destillirbar.

LAUBENT fand 48,0 Proc. Kohle und 2,0 Proc. Wasserstoff; Rechnung 48,3 Proc. Kohle und 1,8 Proc. Wasserstoff.

(Ist möglicherweise ein isomorphes Gemenge der unbekannten Modificationen F-Bichlornaphtalin und F-Trichlornaphtalin, LAURRNT.)

Ziemlich löslich in Weingeist, sehr löslich in Aether.

## Gepaarte Verbindungen des Chlorkerns C20Cl4H4.

### Quadrichlornaphtalinschwefelsäure.

 $C^{20}H^4Cl^4S^2O^6 = C^{20}Cl^4H^4,2SO^3.$ 

LAUBENT. Compt. rend. 21, 33; ferner Compt. chim. 1849, 397; Ausz. Ann. Pharm. 72, 300; Liebig u. Kopp's Jahresber. 1849, 442.

Tetrachlorsulfonaphtalinsäure. Quadrichlornaphtyldithionsäure. Vierfach-gechlorte Sulfonaphtalinsäure, Gerhardt.

Nur als Kalisalz bekannt.

Bildung und Darstellung. Durch Behandlung von Quadrichlornaphtalin mit rauchendem Vitriolöl in der Wärme. Nach beendigter Auflösung wird mit Wasser verdünnt, mit Kali neutralisirt, zum Sieden erhitzt und schnell filtrirt. Beim Erkalten scheidet sich das Kalisalz in krystallischen Flocken ab, die auf einem Filter gewaschen und getrocknet werden. Diese halten 22,0 Proc.  $KOSO^3$ , sind also =  $C^{20}Cl^4KH^3,2SO^3$ , was 22,6 Proc.  $KO,SO^3$  erfordert. — Fast unlöslich in kaltem, nur wenig löslich in kochendem Wasser; leicht löslich in siedendem Weingeist.

Die weingeistige Lösung des Kalisalzes fällt essigsauren Baryt

nicht; Wasserzusatz macht aber die Flüssigkeit gallertartig.

#### Zweifach-Hydrochlor-Quadrichlornaphtalin.

#### $C^{20}H^6Cl^6 = C^{20}Cl^4H^4, 2HCl.$

LAURENT. Ann. Chim. Phys. 59, 196. 66, 196 u. 203; ferner (ausführliche Beschreibung der drei Modificationen) Rev. scient. 13, 85.

Perchloronaphtalese, Chlorure de chlonaphtése, Laurent. Dekahexylsuperchlorid, Berzelius. Trichlornaphtylchlorür-Bichlorwasserstoff, Kolbe. Zweifach-gechlortes Naphtalinbichlorür, Gerhardt.

Bildung. Entsteht durch Behandlung von Bichlornaphtalin mit Chlorgas, und je nachdem man die Modification C, A oder X des Bichlornaphtalins anwendet, in drei verschiedenen Modificationen.

1. Modification C. 1. Man behandelt im Schmelzen erhaltenes Bichlornaphtalin C (VII, 39) mit Chlorgas, wobei kein Salzsäuregas entweicht. Das Product wird durch Waschen mit wenig Aether, Auflösen in kochendem Aether und Krystallisiren gereinigt. — 2. Man leitet Chlorgas durch das rohe Gemenge der Bichlornaphtaline, welches bei der Destillation von C²ºCl²H²,2HCl nach VII, 39 erhalten wird, verdünnt das dicke durchsichtige Product mit wenig Aether und krystallisirt das nach einigen Minuten sich ausscheidende weiße Pulver aus kochendem Weingeist um.

Eigenschaften. Krystallisirt aus Aether beim Erkalten oder besser beim langsamen Verdunsten in kleinen, glänzenden, schiefen rhombischen Säulen: Fig. 99, nebst Flächen m und ohne i; u':u=90° bis 91°; x:x = 122° bis 123°; x:u 128 bis 129°. Farblos; geruchlos. Schmilzt bei 141°; gesteht nach völligem Schmelzen in Nadeln; nur theilweise geschmolzen krystallisirt es in Säulen, und wie es scheint bei höherer Temperatur.

	Säulen.		LAURENT.	
20 C 6 H 6 C1	120 6 213	35,40 1,77 62,83	35,33 1,89	
C20C14H4,2HC1	339	100,00		-

Zersetzungen. 1. Entwickelt bei der Destillation Salzsäuregas und liefert wenig A, viel B-Quadrichlornaphtalin. — 2. Bildet mit kochendem weingeistigen Kali Chlorkalium und Quadrichlornaphtalin K. — 3. Wird durch Kalium bei gelindem Erwärmen unter Feuererscheinung und Abscheidung von Kohle zersetzt.

Löst sich wenig in Aether; noch weniger in Weingeist.

2. Modification A. Man behandelt Bichlornaphtalin A mit Chlor, wobei sich nur sehr wenig Salzsäuregas entwickelt.

Eigenschaften. Oelige Flüssigkeit.

Entwickelt bei der *Destillation* Salzsäuregas und gibt Quadrichlornaphtalin A, neben kleinen Mengen Oel. — Zerfällt beim Kochen mit weingeistigem Kali in Chlorkalium und Quadrichlornaphtalin A.

3. Modification X. Man behandelt Bichlornaphtalin X mit Chlorgas, wobei nicht merklich Salzsäuregas entweicht. Das Oel wird sehr dickflüssig durch die Bildung von kleinen Mengen der Modification C, die durch Zusammenschütteln mit wenig Aether abgeschieden wird. Die ätherische Lösung wird verdunstet.

Eigenschaften. Oelige Flüssigkeit.

Gibt bei der *Destillation* Salzsäuregas und Quadrichlornaphtalin E, und mit weingeistigem Kali dieselben Producte.

## Chlorkern C<sup>20</sup>Cl<sup>6</sup>H<sup>2</sup>.

Sechsfach-Chlornaphtalin.

#### C20Cl6H2.

LAURENT. Rev. scient. 12, 233; ferner Compt. rend. 16, 861.

Chlonaphtalase A, LAURENT. Quintichlornaphtylchlorur, Kolbe.

Bildung und Darstellung. Trichlornaphtalin A wird bei höherer Temperatur lange Zeit mit Chlorgas behandelt. Enthält das Product Perchlornaphtalin, so zieht man es mit Aether aus, der letzteres nur sehr wenig löst.

Eigenschaften. Sechsseitige Säulen mit Winkeln von 120°; weich wie Wachs und lässt sich nach allen Richtungen drehen. Schmilzt und erstarrt bei 143°. Unzersetzt destillirbar.

- 1 14	Säulen.		LAUBENT. Mittel.
20 C	120	35,88	36,00
2 H	2	0,60	0,66
6 C1	213	63,52	,
C20C16H2	335	100,00	

Zersetzungen. Wird nicht verändert durch Kali, auch nicht durch verdünnte Schwefelsäure oder Salzsäure. Wird durch Vitriolöl in der Wärme in kleiner Menge gelöst. — Kochende Salpetersäure verwandelt es langsam Chloroxynaphtalisoxyd C<sup>20</sup>Cl<sup>6</sup>O<sup>2</sup>,O<sup>2</sup>. LAURENT.

Löslich in etwa 20 Theilen Aether; leichter in Steinöl, kaum in Weingeist.

#### Anhang zu Sechsfach-Chlornaphtalin.

#### Chlonaphtalane A.

#### C<sup>20</sup>Cl<sup>5,5</sup>H<sup>2,5</sup>.

LAURENT. Rev. scient. 12, 232.

Bildung und Darstellung. Bei Behandlung von Bichlornaphtalin C in der Wärme mit Chlor erhält man ein Gemenge von Sechsfach-Chlornaphtalin A und Chlonaphtalane A, welches durch Krystallisation aus Aether und wenig Welngelst geschieden wird. Bei freiwilligem Verdunsten krystallisiren feine Nadeln von Sechsfach-Chlornaphtalin, dann feine und dickere Nadeln, darauf decanthirt man und erhält durch neues Verdampfen Chlonaphtalane.

Eigenschaften. Sechsseitige Säulen von 120°, der Axe parallel durchlöchert. Schwach gelblich, weich wie Wachs. Krystallisirt nach dem Schmelzen bei 131° in mikroscopischen Rosetten. Unzersetzt flüchtig; wird durch Kalihydrat nicht zerlegt.

LAURENT fand 37,53 Proc. Kohle und 0,83 Proc. Wasserstoff, berechnet 37,7 Kohle und 0,8 Proc. Wasserstoff.

Löslich in Aether, aber weniger als Quadrichlornaphtalin A; kaum in Weingeist löslich.

#### Chlorkern C20Cl8.

## Perchlornaphtalin C<sup>20</sup>Cl<sup>8</sup>.

LAURENT. Rev. scient. 12, 234.

Chlornaphtalis A, LAURENT. Perchlornaphtylchlorür, Kolbe. Ueber-chlornaphtalin, Gerhardt.

Bildung und Darstellung. Man lässt auf fortwährend flüssig erhaltenes Trichlornaphtalin A lange Zeit Chlor einwirken, entfernt aus dem Product durch Aether das Sechsfach-Chlornaphtalin und behandelt den Rückstand mit siedendem Steinöl.

Eigenschaften. Schwach gelbe, leicht zerbrechliche, nadelförmige Säulen mit Winkeln von 112°30' und 67°30'. Schmilzt bei 172°; unzersetzt flüchtig.

	Säulen.		LAURENT.
20 C 8 Cl	120 284	29,75 $70,25$	29,88
C20C18	404	100,00	

LAURENT erhielt bei der Analyse noch 0,06 Proc. Wasserstoff.

Wird durch Kali nicht angegriffen. Sehr wenig löslich in siedendem Weingeist und Aether.

### Sauerstoffchlorkern C20ClH5O2.

## Chlornaphtalinsäure. $C^{20}ClH^{5}O^{6} = C^{20}ClH^{5}O^{2},0^{4}$ .

LAURENT. Compt. rend. 16, 861. — Ann. Chim. Phys. 74, 26; Rev. scient. 13, 592; Ausz. Ann. Pharm. 35, 292.
 WOLFF U. STRECKER. Ann. Pharm. 75, 14.

Chloronaphtisinsäure, LAURENT; Chloroxynaphtalinsäure, GERHARDT.

Bildung. 1. Durch Kochen von Zweifach-Hydrochlor-Trichlornaphtalin mit Salpetersäure; Laurent erhielt später nur Chloroxynaphtalinchlorür und hält daher für möglich, dass die Säure aus diesem erst bei der Trennung beider mit sehr verdünntem weingeistigen Kali entstanden sel. — 2. Durch Kochen von Chloroxynaphtalinchlorür mit concentrirtem weingeistigen Kali. C<sup>20</sup>Cl<sup>2</sup>H<sup>4</sup>O<sup>4</sup> + KO,HO = C<sup>20</sup>ClH<sup>5</sup>O<sup>6</sup> + KCl. LAURENT.

Darstellung. Man kocht Zweifach-Hydrochlor-Trichlornaphtalin mit Salpetersäure, bis ein gelbes, nach dem Erkalten sehr dickes Oel entstanden ist, und mengt dieses mit Aether, wodurch eine gelbe Substanz (Chloroxynaphtalinchlorür mit oder ohne Chlornaphtalinsäure) abgeschieden wird; letztere mit concentrirtem weingeistigen Kali gekocht, löst sich völlig. Man verdünnt mit wenig Wasser und neutralisirt mit einer Säure, wo die Chlornaphtalinsäure beim Erkalten allmählig krystallisirt. Laurent. — Wolff u. Strecker erhielten bei dieser Darstellung elnmal eine Säure, die nicht das gewöhnliche goldgelbe Barytsalz, sondern ein purpurrothes lieferte, vielleicht Bi- oder Trichlornaphtallnsäure. Wolff u. Strecker.

Eigenschaften. Gelbe, durchsichtige, geruchlose, luftbeständige, lange, sehr zarte Nadeln, deren Enden unter dem Mikroscop einen einspringenden Winkel zeigen, weil sie aus zwei zusammengewachsenen Krystallen bestehen. Bisweilen kurze unregelmäßige Krystalle, die aber auch den einspringenden Winkel zeigen. Schmilzt bei ungefähr 200°; krystallisirt beim Erkalten in Blättern, welche, aus rectangulären Säulen zusammengesetzt, an ihren Enden ebenfalls einen einspringenden Winkel haben. Ohne Zersetzung destillirbar. LAURENT.

LAURENT. Bei 100° im Vacuum. Mittel. 20 C 120 57,6 57,00 2,4 5 H 2,45 16,68 CI 16,8 60 23,2 C20C1H5O6 208.5 100.0 100,00

Ist Alizarin, worin 1 At. H durch 1 At. Cl ersetzt ist, wie aus der Ueberelnstimmung beider Substanzen in der Zusammensetzung, ihren Eigenschaften und Zersetzungsproducten, besonders mit Salpetersäure, hervorgeht. Wolff u. Strecker.

Zersetzungen. 1. Zerfällt beim Kochen mit Salpetersäure in Phtalsäure, Oxalsäure und Hydrochlor (wenn nicht etwa eine Chlorphtalsäure C16ClH506 auftritt, Wolff u. Strecker), C20ClH506+2H0+80=C16H608+C4H208+HCI. LAURENT. — 2. Chlornaphtalinsäure lässt sich nach der Methode von Melsens (Reduction durch Behandeln mit Kaliumamalgam, vgl. IV, 902), oder der von Kolbe (Reduction im Kreise der Voltaischen Säule, vgl. IV, 251), nicht zu Alizarinsäure reduciren. Wässrige Säure bildet mit Kaliumamalgam die dunkelrothe Lösung des Kalisalzes ohne alles Blau bei reflectirtem Lichte; nur wenig Säure wird hierbei zersetzt. Die Lösung der Säure in Kali wird im electrischen Strom blasser. Wolff u. Strecker.

Verbindungen. Löst sich nicht merklich in Wasser. Löst sich in Vitriolöl, daraus durch Wasser fällbar.

Mit Salzbasen. — Chlornaphtalinsaure Salze, Chloronaphtisates. — Die Säure bildet sehr schöne, von gelb, durch orange bis karminroth gefärbte Salze. Papier mit einer verdünnten wässrigen Lösung der Säure getränkt, färbt sich in Ammoniakdämpfen sogleich roth. — Beim Destilliren liefern sie eine neue krystallische Materie und lassen ein Gemenge von Chlormetall und Kohle. — Salzsäure scheidet aus ihnen die Säure ab. — Sie sind fast unlöslich in Wasser. Sie werden, mit Ausnahme des Kalisalzes, aus dem in 30 Th. Wasser gelösten Ammoniaksalz durch doppelte Zersetzung erhalten.

Chlornaphtalinsaures Ammoniak. — Man fügt die Säure zu erhitztem, mit viel Wasser oder Weingeist verdünntem Ammoniak, wo das Salz beim Erkalten in karmesinrothen Nadeln krystallisirt. Liefert bei der Destillation viel Kohle und ein weißes Sublimat. LAURENT.

Chlornaphtalinsaures Kali. — Kalihydrat wird mit 10 bis 15 Th. Wasser oder Weingeist zum Kochen erhitzt und die Säure bis zur Sättigung hinzugefügt. Krystallisirt beim Erkalten in karmesinrothen strahligen Nadeln; mit wenig Weingeist zu waschen. Hält, bei 100° im Vacuum getrocknet, 18,07 Proc. Kali, ist daher C<sup>20</sup>CIKH<sup>4</sup>0<sup>6</sup>+Aq. Rechnung = 18,46 Proc. KO. LAURENT.

Chlornaphtalinsaurer Baryt. — Chlorbarium fällt aus dem Ammoniaksalz, wenn es verdünnt ist, erst nach einiger Zeit, höchst zarte, seideglänzende Nadeln, nach dem Trocknen orange, unter dem Glättstein roth werdend. Hält, bei 100° im Vacuum getrocknet, 27,27 Proc. Baryt, ist also C<sup>20</sup>ClBaH<sup>4</sup>O<sup>6</sup>. LAURENT. (Rechnung = 27,7 Proc. BaO.)

Chlorstrontium fällt orangegelbe Nadeln.

Chlornaphtalinsaurer Kalk. — Auf Zusatz von Chlorcalcium üllt sich die Lösung des chlornaphtalinsauren Ammoniaks nach einigen Minuten mit langen orangegelben Nadeln.

Das Ammoniaksalz gibt mit Kalialaun sogleich orangegelben Niederschlag, mit schwefelsaurem Kadmiumoxyd sogleich glänzend

zinnoberrothen Niederschlag, der unter dem Mikroscop aus gelben, zu zwei gekreuzten, Krystallen bestehend erscheint.

Es fällt Bleizucker orangegelb. Die in kochendem Weingeist gelöste Säure gibt mit weingeistigem Bleizucker schöne, seideglänzende, orangefarbene, vierseitige Nadeln. Es fällt Bleiessig orangeroth, schwefelsaures Eisenoxydul und Eisenoxyd braun, Chlorkobalt sogleich karmesinroth, nach dem Trocknen blutroth, dann unter dem Glättstein zinnoberroth. Es fällt essigsaures Kupferoxyd karminroth krystallisch, Sublimat rothbraun, salpetersaures Silberoxyd blutroth; bei heißer Fällung schwer und unter dem Mikroscop aus karminrothen Nadeln bestehend.

Chlornaphtalinsäure löst sich schwer in kochendem Weingeist und in Aether. Sie färbt weder mit Thonerde gebeiztes noch für Türkischroth geöltes und gebeiztes Garn. Wolff u. Strecker.

#### Anhang zur Chlornaphtalinsäure.

1. Besondere Säure aus Zweifach-Hydrochlor-Trichlornaphtalin mit Salpetersäure.

LAURENT. Ann. Chim. Phys. 74, 26.

Bildung und Darstellung. Entsteht durch 2- bis 3tägiges Kochen der öligen Modification des Zweifach-Hydrochlor-Trichlornaphtalius mit 6 Th. concentrirter Salpetersäure. Man trennt die saure Flüssigkeit vom Oel, verdunstet, trennt die sich abscheidende Phtalsäure und verdunstet weiter, bis der Rückstand zur Krystallmasse erstarrt. Diese mit wässrigem Ammoniak neutralisirt, zur Trockne abgedampft, in kochendem Wasser aufgenommen, von brauner, zäher Materie abfiltrirt und wieder abgedampft, lässt Rückstand, der, in kochendem Weingeist gelöst, nach 24 Stunden sehr wenig lösliches, kaum krystallisches, nicht weiter untersuchtes Salz absetzt. Die übrige Flüssigkeit wird durch Chlorcalcium gefällt, der Niederschlag nach 24 Stunden aufs Filter gebracht, mit wenig kaltem Wasser gewaschen, dann mit 20 Thellen zum Kochen erhitzt, wobei sich nicht alles löst, allmählig Kleesäure hinzugesetzt, bis das Salz fast ganz zersetzt ist, filtrirt, verdampft, wobei sich eine wässrige und eine ölige Schicht bilden; letztere in Aether gelöst, von etwas Ungelöstem abfiltrirt, verdampft, lässt eine elgenthümliche ölartige Säure.

Gibt beim Destilliren beim Erkalten krystallisirende Substanz, nicht in

Wasser, aber in Ammoniak löslich.

Die Säure ist löslich in Wasser; scheidet sich beim Abdampfen als Oelschicht ab.

Bildet mit Ammoniak, Kali und Kalk krystallisirbare Salze.

## 2. Oxychloronaphtalénose. C<sup>18</sup>H<sup>8</sup>Cl<sup>6</sup>O<sup>2</sup>?

LAURENT. Ann. Chim. Phys. 74, 26.

Bildung und Darstellung. Bei Darstellung von Chloroxynaphtalinchlorür aus öligem Zweifach-Hydrochlor-Trichlornaphtalin mit Salpetersäure. Die ätherische, von dem Chloroxynaphtalinchlorür (s. dieses) abfiltrirte Lösung frelwillig verdunstet, setzt kleine farblose Säulen und gelbliche Materie ab. Man decanthirt das Oel (dieses verwandelt sich bei der Destillation fast ganz in Trichlornaphtalin), wäscht die Krystalle mit wenig Aether, dann mit weingeistigem Kali und löst in kochendem Weingeist, wo beim Erkalten Oxychloronaphtalénose krystallisirt.

Eigenschaften. Schiefe rhombische Säulen oder Nadeln; farblos, sehr glänzend. Schmilzt gegen 160°; bei höherer Temperatur anscheinend unzersetzt destillirbar.

18 C	108	31,30	31,00
8 H	8	2,32	2,22
66Cl	213	61,73	61,07
2.0	16	4,65	5,71
C18H8C16O2	345	100,00	100,00

'Löst sich nicht in Wasser. — Löst sich in Vitriolöl ohne Färbung, wenig in Weingeist und in Aether.

#### Sauerstoffchlorkern C20Cl2H4O2.

#### Chloroxynaphtalinchlorür.

#### $C^{20}Cl^2H^4O^4 = C^{20}Cl^2H^4O^2, O^2.$

LAURENT. Compt. rend. 16, 861. — Ann. Chim. Phys. 74, 26; Rev. scient. 13, 592; Ausz. Ann. Pharm. 35, 299.

Oxychlornaphtalose, Chloroxenaphtosoxyd, Laurent. Chloroxynaphtylchlor $\ddot{u}r$ , Gerhardt.

Bildung. Beim Kochen von Zweifach-Hydrochlortrichlornaphtalin mit Salpetersäure, LAURENT.

Darstellung. Krystallisirtes Zweifach - Hydrochlortrichlornaphtalin wird mit Salpetersäure gekocht, bis gelbes, nach dem Erkalten sehr zähflüssiges Oel entstanden ist (aus der sauren Lösung krystallisirt beim Verdampfen Phtalsäure). Das Oel mit etwas Aether gemengt, setzt einen pulverigen gelben Absatz ab, der nach 1 bis 2 Tagen durch Decanthiren und Waschen mit Aether auf dem Filter gereinigt und in einer großen Menge kochenden Weingeists gelöst wird, wo sich beim Erkalten Nadeln des Chloroxynaphtalinchlorürs abscheiden. C<sup>20</sup>Cl<sup>3</sup>H<sup>5</sup>,2HCl+40=C<sup>20</sup>Cl<sup>3</sup>H<sup>4</sup>O<sup>4</sup>+3HCl. LAURENT. — LAURENT erhielt das Chloroxynaphtalinchlorür bei der ersten Darstellung gemengt mit Chlornaphtalinsäure, Zweifach-Hydrochlor-Quadrichlornaphtalin und einer andern krystallischen Materie, später (Rev. scient. 13, 592) erhielt Er nur das oben erwähnte Oel, welches allein Chloroxynaphtalinchlorür, aber in sehr kleiner Menge, hielt.

Eigenschaften. Gelbe, glänzende, knieförmig gebogene Nadeln. Schmilzt bei 98°; sublimirt bei höherer Temperatur unzersetzt in rhombischen Tafeln.

20 C	120	<b>52,</b> 00	LAUBENT. 53,3
4 H	4	1,76	1,8
2 C1	71	31,30	30.7
40	32	14,04	14,2
C20C12H4O4	227	100.00	100.0

Früher fand LAURENT 56,04 Proc. Kohle und 2,54 Proc. Wasserstoff.

Zersetzungen. 1. Schwärzt sich am Lichte. — 2. Wird durch kochende Salpetersäure in Phtalsäure verwandelt. — 3. Weingeistiges Kali färbt es augenblicklich karmesinroth; dann löst sich alles in Wasser als Chlorkalium und chlornaphtalinsaures Kali.

Verbindungen. Löst sich nicht in Wasser. Löst sich in Vitriolöl mit Mahagonifarbe, durch Wasser unverändert fällbar.

Löst sich sehr wenig in Weingeist oder Aether.

### Sauerstoffchlorkern C<sup>20</sup>Cl<sup>5</sup>HO<sup>2</sup>.

Ueberchlornaphtalinsäure.

 $C^{20}Cl^{5}HO^{6} = C^{20}Cl^{5}HO^{2}, O^{4}.$ 

LAURENT. Compt. rend. 16, 861; Rev. scient. 13, 596.

Chloroxenaphtalesinsäure, LAURENT; Ueberchloroxynaphtalinsäure, GERHARDT.

Bildung und Darstellung. Beim Behandeln von Ueberchloroxynaphtalinchlorür mit Kali entsteht augenblicklich sehr schön karminrothe Materie, die durch Zusatz einer Säure Ueberchlornaphtalinsäure abscheidet. C20C16O4+KO.HO=C20C15HO6+KCl. Man reinigt durch Auflösen in Aether, Abdampfen der Lösung, Auflösen des krystallischen Absatzes in Weingeist und Zusatz von Kalilauge, wo sich sogleich ein Niederschlag von karminrothen Nadeln bildet. Diese auf einem Filter gesammelt, gewaschen und durch eine Säure zersetzt, lassen die Ueberchlornaphtalinsäure, die endlich aus Weingeist oder Aether umkrystallisirt werden kann.

Eigenschaften.	Gelb,	krystallisch.
----------------	-------	---------------

enschaften. Gell	o, krystamsen.		LAURENT.	fe
20 C	120	34,6	35,0	
5 Cl	177,5	$\substack{0,3\\51,2}$	0,5 50,5	
60	48	13,9	0, 3	
C20C15HO6	346,5	100,0	1 10 0 10	

Entsteht daher aus dem Ueberchloroxynaphtalinchlorur, wie die Chlornaphtalinsäure aus dem Chloroxynaphtalinchlorur, Laurent,

Verbindungen. Bildet, in kochender weingeistiger Lösung mit Kalf oder Ammoniak zusammengebracht, rothe oder karminrothe krystallische Salze, die nur in kochendem Wasser wenig löslich zu sein scheinen.

Sauerstoffchlorkern C20Cl6O2.

Ueberchloroxynaphtalinchlorür.

 $C^{20}Cl^6O^4 = C^{20}Cl^6O^2, O^2.$ 

LAURENT. Compt. rend. 16, 861. — Ann. Chim. Phys. 74, 26; Rev. scient. 13, 595; Ausz. Ann. Pharm. 35, 292.

Chloroxenaphtalisoxyd, LAURENT; Ueberchloroxynaphtylchlorur, GER-HARDT.

Bildung. Beim Kochen von Sechsfach-Chlornaphtalin mit Salpetersäure, neben Chlorphtalsäure, die in der sauren Lösung bleibt, einer öligen und einer andern krystallischen Materie, die beide nicht weiter untersucht sind. C20C16H2+60=C20C16O4+2HO. LAURENT.

Darstettung. Da Sechsfach - Chlornaphtalin nur schwer durch Salpetersäure angegriffen wird, so ist für 10 Gr. desselben 3- bis 4tägiges Kochen erforderlich, wodurch gelbes, in der kochenden Salpetersäure schmelzendes Harz entsteht. Man verdünnt mit wenig Wasser, kocht und decanthirt. Das Harz wird zerrieben und, nachdem durch Digestion mit Aether das Oel ausgezogen, der Rückstand in kochendem Steinöl gelöst, woraus sich das Ueberchloroxynaphtalinchlorür schon einige Grade unter dem Siedpunkte wieder absetzt, und nochmals aus kochendem Steinöl umkrystallisirt wird. Die Lösung mit Steinöl setzt bei vollständigem Erkalten eine zweite Materie ab, die unter der Loupe in orangefarbenen Körnern erscheint, und von der Laubent meint, dass sie durch das kochende Steinöl, welches sich dabei braun färbt, allmählich verändert würde.

Eigenschaften. Krystallisirt aus kochendem Aether oder Steinöl in leichten gelben, stark glänzenden Blättchen. Schmilzt bei ziemlich hoher Temperatur und verflüchtigt sich dann größtentheils unzersetzt.

20 C 6 Cl 4 0	120 213 32	33,0 58,2 8,8	LAURENT. 33,3 56,7 10,0
C <sup>20</sup> C16O <sup>4</sup>	365	100,0	100,0

Zersetzungen: 1. Wird durch siedende Salpetersäure wahrscheinlich in Chlorphtalsäure verwandelt. — 2. Kali und Ammoniak bilden Chlormetall und Ueberchlornaphtalinsäure.

Unlöslich in Wasser und Weingeist; sehr wenig in siedendem Aether, ziemlich in siedendem Steinöl löslich.

### Bromchlorkern C20BrClH6.

Hydrochlor-Chlorbromnaphtalin.

 $C^{20}H^7BrCl^2 = C^{20}BrClH^6$ ,HCl.

LAURENT. Rev. scient. 13, 580.

41-50

 $Bronaphtassubchlor\"{u}r$ , Laurent. Gebromtes Naphtalinchlor\"{u}r, Ger-Hardt.

Bildung und Darstellung. Leitet man Chlor in robes Bromnaphtalin, so verdickt sich dasselbe und scheidet eine krystallische Substanz ab. Man verdünnt das Product mit wenig Aether, lässt 24 Stunden stehen, decanthirt das Oel, wäscht das Krystallpulver mit Aether und löst in einer großen Menge siedenden Aethers, wo es beim freiwilligen Verdunsten krystallisirt.

Eigenschaften. Rhombische Tafeln, von einer schiefen rhombischen Säule abgeleitet; dem Zweifach-Hydrochlor-Bichlornaphtalin ähnlich. Fig. 81, durch Vorherrschen der Fläche i tafelförmig; u': i = 121° bis 122°. Schmilzt bei 165°; krystallisirt beim Erkalten in sehr deutlichen rhombischen Tafeln

	Tafeln.	-	LAURENT, SE COR
20 C 7 H	120	43,2 2,5	43,0 197 86 des le 2,6
Br	80	28,8	2,0 This is
2 C1	71	25,5	
C20BrClH6,HCl	278	100,0	- ĝ9

Entwickelt bei der Destillation Brom und eine Wasserstoffsäure.

Zweifach-Hydrochlor-Bromchlornaphtalin.

 $C^{20}H^8BrCl^3 = C^{20}BrClH^6,2HCl.$ 

LAURENT. Compt. rend. 21, 25. — Compt. chim. 1850, 1; Ausz. Ann. Pharm. 76, 399; Liebig u. Kopp's Jahresber. 1850, 498.

Bichlorobromure de Naphtaline, LAURENT.

Bildung und Darstellung. Man übergiefst  $\beta$ -Zweifach-Hydrochlor-Bichlornaphtalin mit Brom, und lässt in einem verschlossenen Glase 48 Stunden lang stehen, entfernt durch Waschen mit lauwarmem Weingeist das überschüssige Brom und das unveränderte Chlorür und löst in kochendem Aether, woraus das neue Product beim Erkalten krystallisirt.

Eigenschaften. Farblose 4seitige oder 8seitige rhomboidale Säulen, deren scharfe Seitenkanten gewöhnlich durch unregelmäßige Flächen abgestumpft sind; Fig. 81, 1:u =  $103^{\circ}30'$ , u':u'  $103^{\circ}$  ungefähr, ist also isomorph mit dem  $\beta$ -Zweifach-Hydrochlor-Bichlornaphtalin. LAURENT.

	Säulen.		LAURENT.
20 C	120	38,20	38,06
8 H	8	2,55	2,56
Br	80	25,47	2,00
3 Ci	106,5	33,78	
C20BrClH6,2HCl	314,5	100,00	<del></del>

Wird durch weingeistiges Kali sowohl, als auch bei der Destillation zersetzt.

Löst sich in Aether leichter als das gewöhnliche  $\alpha$ -Zweifach-Hydrochlor-Bichlornaphtalin, weniger leicht aber als die  $\beta$ Modification desselben.

### Bromchlorkern C20BrCl2H5.

Brombichlornaphtalin. C20BrCl2H5.

LAURENT. Rev. scient. 12, 214.

Chlorbronaphtise A, LAUBENT. Zweifach-gechlortes-gebromtes Naphtalin, Gebhardt. Chlorbromnaphtylchlorür, Kolbb.

Bildung und Darstellung. Man übergiefst Bichlornaphtalin AD mit Brom in geringem Ueberschuss, und läfst in einem unvolkommen verschlossenen Gefäse 1 bis 2 Tage stehen, wo Hydrobrom eutweicht; man entfernt zuerst das überschüssige Brom durch Wa-

schen mit wenig Weingeist und etwas Ammoniak und löst den Rückstand darauf in siedendem Weingeist. Beim Erkalten krystallisirt die Verbindung, während etwa vorhandenes Bichlornaphtalin in der weingeistigen Mutterlauge zurückbleibt.

Eigenschaften. Farblos; von Wachsconsistenz. Krystallisirt aus Weingeist in feinen Nadeln, aus Aether bei freiwilligem Verdunsten der Lösung in sechsseitigen Nadeln, mit Winkeln von 120° bis 121°. Schmilzt gegen 80°, und erstarrt beim Erkalten zu Rechtecken, welche von Diagonalen durchkreuzt sind. Nach vollständigem Erkalten erscheint die Oberfläche der Masse moirirt. Unzersetzt destillirbar.

20 C 5 H Br 2 Cl	120 5 80 71	43,5 1,8 29,0 25,7	LAURENT. 44,5 1,9
C <sup>20</sup> BrCl <sup>2</sup> H <sup>5</sup>	276	100,0	

Kali ist ohne alle Einwirkung. Ziemlich löslich in Weingeist; leicht in Aether.

#### Anhang zum Bromchlorkern C20BrC12H5.

Chlorebronaphtine, LAURENTS.

C20H5,5Br0,5Cl2

LAURENT. Rev. scient. 12, 205.

Bildung und Darstellung. Man behandelt Bichlornaphtalin X mit Brom, kocht das entstandene ölige Bromür mit weingeistigem Kali, wo Bromkallum entsteht, und fällt mit Wasser das ölige, bald erstarrende Product; dieses enthalt noch ein Oel, von dem es durch Pressen zwischen Papier und wiederholtes Umkrystallisiren aus Aetherweingeist zu reinigen ist.

Eigenschaften. Farblose Nadeln; schmilzt bei 47°, erstarrt zu Recht-ecken, die von 2 mit Nadeln versehenen Diagonalen durchkreuzt sind. Unzersetzt flüchtig; wird durch Kali nicht angegriffen.

LAURENT fand 51,1 Proc. Kohle und 2,3 Proc. Wasserstoff; berechnet 51,0 Proc. Kohle und 2,3 Proc. Wasserstoff.

Ist kein Gemenge der Radicale C<sup>20</sup>Cl<sup>2</sup>H<sup>6</sup> und C<sup>20</sup>BrCl<sup>2</sup>H<sup>5</sup>, weil 1. das Bichlornaphtalin nur die Modification X sein könnte, die flüssig ist, und 2., weil andere dieser correspondirende Verbindungen existiren, die keine Gemenge sind. LAURENT.

#### Bromchlorkern C20Br3ClH4.

Zweifach-Hydrobrom-Tribromchlornaphtalin.

 $C^{20}Br^5ClH^6 = C^{20}Br^3ClH^4,2HBr.$ 

LAURENT. Rev. scient. 13, 92; ferner Compt. chim. 1850, 8.

Chlorabronaphtesbromur, LAURENT. Gebromgechlortes Naphtalinbibromür, GERHARDT.

Bildung und Darstellung. Entsteht durch Behandlung von Chlornaphtalin (dem ersten Antheil, der bei der Destillation übergeht) mit Brom. Es findet heftiges Aufbrausen statt, durch Entwicklung von Hydrobrom, und bei überschüssigem Brom bilden sich in der Ruhe Krystalle, die man in sehr viel kochendem Aether löst, woraus beim Erkalten sehr kleine, stark glänzende Säulen der Verbindung krystallisiren.

Eigenschaften. Säulen des ein- und eingliedrigen Systems. Fig. 132, ohne Flächen u und x nebst Flächen q; w:v = 96°; y:w = 85°; y:v = 102°30′; v:e = 125°; y:e = 135°; w:e = 124°; e:q = 114°: v':q = 121°; w:q = 120°; v:q = 136°; LAURENT (Compt. chim. 1850, 8 berichtigte Beschreibung.)

	Säulen.		LAURENT.
20 C 6 H Cl 5 Br	120 6 35,5 400,0	21,38 1,07 6,33 71,22	21,87 1,17
C <sup>20</sup> Br <sup>3</sup> ClH <sup>4</sup> ,2HBr	561,5	100,00	

Wird vor dem Schmelzen roth; entwickelt bei 100° Bromdampf, schmilzt gegen 110°, entwickelt dann viel Brom und Hydrobrom und hinterlässt ein Oel, welches beim Erkalten in Vierecken krystallisirt, welche durch zwei mit Nadeln versehene Diagonalen durchkreuzt sind (also wie bei Trichlornaphtalin).

#### Bromchlorkern C20Br2Cl2H4.

#### Bibrombichlornaphtalin. C20Br2Cl2H4.

LAURENT. Rev. scient. 12, 222; ferner Compt. rend. 14, 380.

Bildung. Existirt nach Laurent in zwei isomeren Modificationen: Modification a (Chlorebronaphtose b, Laurent), durch Einwirkung von Brom auf Bichlornuphtalin, und Modification B (Bromechlonaphtose b, Laurent), durch Einwirkung von Chlor auf Bibromnaphtalin entstehend.

1. Modification α. Man übergiefst Bichlornaphtalin F mit Brom: es entwickelt sich Hydrobrom und nach einigen Minuten erstarrt die Flüssigkeit zu Nadeln. Diese werden mit Aether gewaschen und in wenig warmem Aether gelöst.

Kleine, glänzende, 1- und 1gliedrige Säulen. Eigenschaften. Winkel der Flächen 101°30' — 102°50' — 101°15'. Schmilzt gegen 170°, krystallisirt beim Erkalten in Nadeln und zeigt, wie die Trichlornaphtaline, Dimorphismus; schmilzt man nämlich von Neuem einen Thell, so krystallisirt ein Theil der geschmolzenen Masse wieder in Nadeln; zugleich bemerkt man aber eine zweite Krystallisation, undurchsichtige vierseitige Körper, welche die Nadeln überziehen; schmilzt man alles, so erhält man keine Nadeln mehr.

20 C 4 H 2Br, 2 Cl	120 4 231	34,25 1,14 64,61	34,43 1,26
C <sup>20</sup> Br <sup>2</sup> Cl <sup>2</sup> H <sup>4</sup>	355	100,00	

Wird durch Kali oder Destillation nicht zersetzt.

Kaum löslich in Weingeist und in Aether, auch beim Kochen.

2. Modification  $\beta$ . Durch Behandlung von Bibromnaphtalin mit Chlor.

Eigenschaften. Setzt sich bei freiwilligem Verdunsten der ätherischen Lösung in kleinen, 1- und 1gliedrigen Säulen ab, die weit höher als breit sind. Neigung der Flächen 102°10′ — 103° — 101°20′. Schmilzt bei 160° und destillirt unverändert; erstarrt beim Erkalten zur fasrigen Masse.

LAURENT fand 33,90 Proc. Kohle und 1,11 Proc. Wasserstoff.

Kali ist ohne Einwirkung.

Kaum löslich in Aether und siedendem Weingeist.

Zweifach-Hydrobrom-Bibrombichlornaphtalin.

 $C^{20}H^6Br^4Cl^2 = C^{20}Br^2Cl^2H^4, 2HBr.$ 

LAURENT. Ann. Chim. Phys. 59, 196; ferner Rev. scient. 6, 79. - 13, 87.

Chlonaphtesebromür, LAUBENT. Dekahexylsuperbromid, BERZKLIUS. Chlordibromaphtylbromür-Bibromwasserstoff, Kolbr. Zweifach-gechlortes Naphtalinbibromür, GERHARDT.

Bildung und Darstellung. Man übergießt in einem verschließbaren Glase Bichlornaphtalin mit Brom und bindet den Stöpsel fest. Das Bichlornaphtalin löst sich zuerst in dem Brom, darauf wird das Ganze allmählich zur festen krystallischen Masse. Beim Oeffnen des Glases entweicht kein Hydrobrom. Man entfernt durch Waschen mit Aether das überschüssige Brom und etwa vorhandenes nicht angegriffenes Bichlornaphtalin, löst den Rückstand in Weingeist oder kochendem Aether, oder erhitzt ihn mit Aether im zugeschmolzenen Glasrohr auf 100° (nicht höher) und lässt durch Abkühlen krystallisiren.

Eigenschaften. Kleine, glänzende Krystalle, sehr ähnlich dem 2fach-Hydrochlor-Bichlornaphtalin; Fig. 83: u':u=101°30'; i:u=94°30'; oft sind die α-Flächen durch Vergrößerung der Flächen i ganz verdrängt; α:u=133°; α:1=121-122°. Farblos.

			LAURENT.
20 C	120	23,99	23,50
6 H	6	1,05	1,05
2 Cl	71	13,83	-,
4 Br	320	61,13	
C20Cl2Br2H4,2HBr	517	100,00	

Zersetzungen. 1. Schmilzt wenig über 100°, färbt sich dabei sogleich roth und entwickelt Bromdampf. Erhitzt man so lange als sich noch Brom entwickelt, so bleibt Bichlornaphtalin C zurück, welches durch Brom wieder in das Bromür verwandelt wird. — 2. Wird durch Kochen mit weingeistigem Kali nur schwierig zersetzt; Wasser fällt dann aus der Lösung eine Substanz, die durch Krystallisation aus Aetherweingeist Nadeln liefert, während ein Oel gelöst bleibt. Die Nadeln

schmelzen bei 55°, verflüchtigen sich ohne Zersetzung, lösen sich sehr leicht in Weingelst und in Aether und halten 41,8 Proc. C und 1,7 Proc. H, daher sie Laurent als C<sup>20</sup>H<sup>4</sup>5/<sub>6</sub>Br1<sup>4</sup>/<sub>6</sub>Cl<sup>2</sup>, oder als ein Gemenge von 5 At. C<sup>20</sup>BrCl<sup>2</sup>H<sup>5</sup> mit 1 At. C<sup>20</sup>Br<sup>2</sup>Cl<sup>2</sup>H<sup>4</sup> betrachtet. Also wirkt Kali der Wärme ähnlich, d. h. es entzieht das Brom als solches, nicht als Hydrobrom, und bildet ein Radical oder ein Gemenge von zwei Radicalen, welche durch Destillation nicht zersetzbar sind. — 3. Erhitzt man das Bromür mit Aether im zugeschmolzenen Rohre auf 120 bis 130°, so krystallisirt es beim Erkalten nicht mehr, und man erhält beim Abdampfen Nadeln, welche Bichlornaphtalin C zu sein scheinen.

Wenig löslich in kaltem Weingeist und in kaltem Aether.

### Zweifach-Hydrochlor-Bibrombichlornaphtalin.

 $C^{20}H^6Br^2Cl^4 = C^{20}Br^2Cl^2H^4, 2HCl.$ 

LAURENT, Rev. scient. 13, 582.

Bronaphtéschlorür, Laurent; Bichlorbromnaphtyl-Bichlorwasserstoff, Kolbe; Zweifach-gebromtes Naphtalinbichlorür, Gerhaedt.

Darstellung. Man leitet Chlor über geschmolzenes Bibromnaphtalin; es bildet sich ein sehr dickes Oel, welches, mit etwas Aether verdünnt, ein krystallisches Pulver des Chlorürs absetzt. Dabei bildet sich noch ein anderes Oel, welches durch überschüssiges Chlor von Neuem das Chlorür und neben diesem 2fach-Hydrochlor-Bibromtrichlornaphtalin und ein neues Oel liefert.

Eigenschaften. Farblose, lange, 2- und 1gliedrige Säulen; Fig. 79 ohne die Flächen i; u:u = 90° bis 91°; x:x = 122° bis 123°; u:x = 129°. Schmilzt gegen 155° und erstarrt beim Erkalten in Säulen.

20 C	$^{120}_{\ 6}_{302}$	28,03	LAURENT.
6 H		1,40	28,14
2 Br, 4 Cl		70,57	1,51
C20Br2Cl2H4,2HCl	428	100,00	1 210

Zersetzt sich bei der *Destillation*, entwickelt Brom, eine Wasserstoffsäure, und bildet  $\beta$ -Bromtrichlornaphtalin und A-Quadrichlornaphtalin. — *Weingeistiges Kali* verwandelt es in ein in Nadeln krystallisirendes, in Aether ziemlich lösliches Product.

Sehr wenig löslich in Weingeist und in Aether.

## Anhang zum Bromchlorkern C20Br2Cl2H4.

1. Bromure de Chlorébronaphtine, LAURENTS.

C20H ,5Br4,5Cl2?

LAURENT. Rev. scient. 13, 89.

Bildung und Darstellung. Man übergiefst C-Bichlornaphtalin mit überschüssigem Brom, setzt einige Tage der Sonne aus, wobei sich Krystalle absetzen, die man mit Aether wäscht, dann im zugeschmolzenen Rohr bei 100° in Aether löst und erkalten lässt. Man sucht mit der Pincette die Krystalle aus, welche folgende Form hahen: Fig. 65: i:i = 108°; i:u hinter t = 102°; i:u = 120°; u:u = 102°30'; i rechtes:u = 125°. Also sind sie nicht dem 2- und 2gliedrigen System zugehörig; wohl 2- und 1gliedrig oder 1- und 1gliedrig.

7	4.4			LAURENT.
166	20 C	120	77,44	22,09
200	5,5 H	5,5	1,00	1,11
Albert .	4,5 Br, 2 Cl	431	21,56	
2.	C20H5/5Br4/5Cl2	556,1	100,00	

Die Analyse muss wiederholt werden, da die gefundene Zusammen-setzung, wie die Eigenschaften denen des 2fach-Hydrobrom-Bibrombichlornaphtalins ähnlich sind, LAURENT.

Entwickelt beim Erhitzen Brom mit wenig weißen Dampfen und hinter-

lässt eine leicht schmelzbare Substanz.

Löst sich kaum in Aether.

2. Bromure α, LAURENTS. — Mit obiger Substanz krystallisirt aus dem Aether diese. Grade rhombische Säulen; Fig. 63:  $u': u = 106^{\circ}30'$ ;  $p: y = 135^{\circ}$ . Entwickelt beim Erhitzen Brom, lässt einen öligen Rückstand, der sehr langsam erstarrt.

In kochendem Aether fast unlöslich.

3. Bromure  $\beta$ , Laurents. — Findet sich den Krystallen des Bromure  $\alpha$ belgemengt. Fig. 75, ohne Flächen m. Grade rhombische Säulen: u': u=100°;  $y: y = 126^{\circ}; u': n = 61^{\circ}.$ 

Entwickelt beim Erhitzen Brom und weiße Dämpfe, Ist unlöslich in

Aether.

4. Radical δ, LAURENTS. — Ebenfalls den vorigen beigemischt. Schiefe, rhomhoidische Säulen. Fig. 121: y:u = 109°; y:v = 107°30'; u:v = 108°. Verfüchtigt sich ohne Zersetzung, muss also ein Radical sein; vielleicht C<sup>20</sup>H<sup>5</sup>BrCl<sup>2</sup> oder C<sup>20</sup>H<sup>4</sup>Br<sup>2</sup>Cl<sup>2</sup>; wahrscheinlich hatte der Aether bei 100° Brom entzogen.

In Aether fast unlöslich.

### 5. Chlorenbronaphtone B, LAURENTS.

C20H4,5Rr2Cl1,5

LAURENT. Rev. scient. 12, 215.

Bildung und Darstellung. Beim Mischen von Brom mit rohem Hydrochlor-Chlornaphtalin entweicht eine Wasserstoffsäure und nach 24 Stunden ist der Boden des Gefässes mit kleinen Krystallen bedeckt, die durch Abgiessen des Oeles und Waschen mit Aether leicht zu reinigen sind.

Eigenschaften. Farblose, glänzende, durchscheinende, sehr kleine schiefe Säulen mit schiefer Basis, Flächenwinkel 100° bis 103°, Neigung der Basis zu

einer Fläche ungefähr 100°. Unzersetzt flüchtig.

LAURENT fand 36,00 Proc. Kohle und 1,36 Proc Wasserstoff; berechnet

25,9 Proc. Kohle und 1,3 Proc. Wasserstoff.

Kann nach Laurent aus dem Hydrochlor-Chlornaphtalin entstanden sein, da es aber nur in sehr kleiner Menge entsteht, so hält er für wahrscheinlicher, dass dieses eine kleine Menge Chlonaphtene C20Cl1º5H6º5, enthalten habe, und es aus letzterem entstanden sei.

Fast unlöslich in Weingeist und Aether.

### 6. Bromenchlonaphtose A, Laurents.

C20H4Br1,5Cl2,5.

LAURENT. Rev. scient. 12, 228.

Bildung und Darstellung. Geschmolzenes Bibrompaphtalin mit Chlor behandelt, bildet neben anderen ein öliges Product. Wird dieses durch mehrtägiges Stehen mit wenig Aether von den festen Producten getrennt, der Aether verjagt, das Oel wieder in der Wärme mit Chlor behandelt, das flüssige Product durch Aether von festen Materien getrennt und nach Verjagung des Aethers im Sonnenlichte mit Chlor behandelt, so entsteht ein sehr dickes Oel (wahrscheinlich C²ºBr¹º5Cl²º⁵H¹,HCl oder C²ºBr¹º5Cl²º⁵H¹,2HCl), das durch Aether von den festen Producten befreit und mit weingelstigem Kall gekocht, ein Gemenge von Bromenchlonaphtose A (sehr löslich in Aether) und Bromenchlonaphtose B (fast unlöslich in Aether) absetzt, die man durch Aether trennt und durch Umkrystallisiren aus Aether reinigt.

Eigenschaften. Gleicht sehr dem Trichlornaphtalin A; krystallisirt in 6seltigen Säulen oder Nadeln von 120°, die Spitzen abgerundet; welch wie Wachs, schmilzt beim Zusammendrücken. Schmilzt bei 115°, krystallisirt beim Erkalten in mikroscopischen Rosetten; unzersetzt flüchtig; wird nicht zersetzt

durch Kalihydrat.

20 <b>C</b>	120	36,4	LAURENT. Mittel. 36,17
4 H 1,5 Br 2,5 Cl	4 120 88,75	$^{1,2}_{35,6}_{26,8}$	1,65 33,55 27,99
C20Br1/5C2/5H4	332,75	100,0	99,36

Sehr löslich in Aether, wenig löslich in Weingeist.

#### Bromchlorkern C20BrCl3H4.

#### Bromtrichlornaphtalin C20BrCl3H4.

LAURENT. Compt. rend. 14, 380. Ferner Rev. scient. 12, 225.

Bildung. Existirt nach Laurent in drei verschiedenen Modificationen, die unter verschiedenen Umständen gebildet werden.

2. Modification  $\alpha$ . (Chloribronaphtose a, Laurent.) Man übergiefst Trichlornaphtalin a mit Brom, wobei es sich löst, ohne sich zu zersetzen. Die Lösung mehrere Tage lang der Sonne ausgesetzt, entwickelt Hydrobrom, und gibt Bromtrichlornaphtalin, durch wiederholtes Umkrystallisiren aus Aetherweingeist zu reinigen.

Eigenschaften. Farblose, sechsseitige Säulen, deren Winkel 117°30' und zwei 125° sind; ist weich, wie Wachs, und lässt sich nach allen Richtungen drehen, ohne zu zerbrechen. Nach dem Schmelzen krystallisirt es bei 105° bis 106° in mikroscopischen Rosetten. Unzersetzt flüchtig

20 C 4 H Br, 3 Cl	120 4 186,5	38,99 1,29 59,72	38,91 1,29
C <sup>20</sup> BrCl <sup>3</sup> H <sup>4</sup>	310,5	100,00	

2. Modification  $\beta$ . (Bromachlonaphtose a, LAURENT.) Man leitet über Bichlornaphtalin, das anfänglich bis zum Schmelzen erhitzt wird, einen Strom Chlorgas. Man erhält ein dickes öliges Gemenge von Zweifach-Hydrochlor-Bibrombichlornaphtalin und einem

Oel; dieses mit Aether vermischt und ruhig hingestellt, gibt Krystalle des festen Chlorürs, während das Oel gelöst bleibt. Die Krystalle mit weingeistigem Kali gekocht, bilden Bromtrichlornaphtalin, das durch wiederholtes Umkrystallisiren aus Aetherweingeist gereinigt wird.

Eigenschaften. Gleicht vollständig dem Quadrichlornaphtalin A, nur sind die Krystalle weit schöner und deutlicher. Sechsseitige Säulen, deren 4 Winkel 120°30' und 2 Winkel 119° betragen. Weich wie Wachs; nach dem Schmelzen erstarrt es gegen 110° zu mikroscopischen Rosetten. Unzersetzt flüchtig und nicht durch Kali zersetzbar.

Laurent fand 38,91 Proc. Kohle und 1,30 Proc. Wasserstoff. Ziemlich löslich in *Aether*, jedoch weniger als die Modification α, kaum in *Weingeist*.

3. Modification  $\gamma$ . (Bromachlonaphtose b, Laurent.) Bei der Destillation von 2fach-Hydrobrom-Bibrombichlornaphtalin erhält man unter Entwicklung von Brom und sauren Dämpfen in der Vorlage ein Gemenge von Trichlornaphtalin A und Bromtrichlornaphtalin  $\gamma$ ; dem Gemenge entzieht Aether Trichlornaphtalin und läfst ein weißes Pulver, das man mit mehr Aether kocht; bei freiwilligem Verdunsten dieser Lösung setzen sich kleine vollkommen deutliche, glänzende Säulen ab.

Eigenschaften. Schiefe Säulen, mit schiefer Basis; Neigung der Seiten 102°30'; Neigung der Flächen zu der Basis 101° und 103°. Unzersetzt flüchtig.

LAURENT fand 39,04 Proc. Kohle und 1,48 Proc. Wasserstoff. Sehr wenig löslich in *Weingeist* und siedendem *Aether*.

## Bromanchionaphtone A LAURENTS.

C<sup>20</sup>H<sup>4,5</sup>Br<sup>0,5</sup>Cl<sup>3</sup>?

LAUBENT Rev. scient, 12, 216.

Bildung und Darstellung. Man leitet Chlor in Bromnaphtalin, befreit nach kurzer Zeit das erhaltene Oel durch Mischen mit wenig Aether von einigen festen Materien, entfernt den Aether und leitet wieder Chlor in das gelinde erwärmte Oel, bis es wieder krystallische Materien absetzt. Man entfernt diese durch Aether und kocht das Oel mit weingeistigem Kali. (Das Oel ist wohl C<sup>20</sup>Br<sup>0,5</sup>Cl<sup>3</sup>H<sup>4,5</sup>+HCl oder +2HCl.) Durch Krystallisation aus kochendem, mit wenig Weingeist versetztem Aether und freiwilliges Verdunsten zu reinigen.

Eigenschaften. Sehr ähnlich dem Trichlornaphtalin A, aber viel schönere Krystalle; diese sind 6seitige Säulen von 120°; spaltbar parallel der Achse. Welch wie Wachs, nach allen Richtungen drehbar. Schmilzt bei 106°, erstarrt zu mikroscopischen Rosetten. Unzersetzt destillirbar.

20 C	120	44,45	LAURENT.
4,5 H	4,5	1,66	44,03
0,5 Br,3Cl	146,5	53,89	1,62
C20Br0,5Cl3H4,5	271,0	100,00	

(0,500 Bromanchlonaphtone, durch Kalk zersetzt, brauchten 0,710 Silber zur Fällung, berechnet 0,700 Silber; der Niederschlag entwickelte durch Chlor Brom.)

Ziemlich in Aether, sehr wenig in Weingeist löslich.

#### Bromchlorkern C20Br2Cl3H3.

#### Bibromtrichlornaphtalin.

C20Rr2Cl3H3

1 , 12%

LAURENT. Rev. scient. 12, 231.

Trichlorobromnaphtylbromür, Kolbe.

Existirt nach Laurent in zwei isomeren Modificationen.

1. Modification α. (Broméchlonaphtuse b, LAURENT.) Durch Kochen von 2fach-Hydrochlor-Bibromtrichlornaphtalin mit weingelstigem Kali entsteht ein weißes Pulver, das man in einer großen Menge siedenden Aethers oder besser siedenden Steinöls auflöst und krystallisiren lässt. Die ätherische Mutterlauge enthält eine kleine Menge einer in Nadeln krystallisirenden Substanz gelöst.

Eigenschaften. Krystallisirt aus Aether bei freiwilligem Verdunsten in kleinen, sehr glänzenden Säulen des ein- und eingliedrigen Fig. 124, ohne Flächen z, nebst Flächen e; v:u = 101°30'; y:w = 101°30'; y:v = 101°; e:u = .132°; e:y = 115°; e:v = 115°30'. Krystallisirt nach dem Schmelzen bel 165° in langen Säulen. Unzersetzt flüchtig.

Wird durch Kali nicht angegriffen.

			LAURENT.
20 C	120	31,13	31,27
3 H	3	0,80	0,90
2 Br,3 Cl	<b>266,5</b>	68,07	,
C20Br2Cl3H3	389,5	100,00	

2. Modification β. (Chloribronaphtuse.) Man übergiesst 2fach-Hydrochlor - Bichlornaphtalin mit Brom, und setzt das Gemisch 4 Wochen lang der Sonne aus. Aether entzieht der Masse dann Oel und eine krystallisirbare Substanz und lässt Bibromtrichlornaphtalin, welches in Aether fast unlöslich ist. C20H8C14 + 6Br =  $C^{20}Br^{2}Cl^{3}H^{3} + 4HBr + HCl.$ 

Weißes Pulver; schmilzt und krystallisirt beim Erkalten in Rectangeln, die durch zwei Diagonalen durchkreuzt sind.

20 C 3 H 3 Cl 2 Br	120 3 106,5 160,0	30,80 0,78 27,35 41,07	LAURENT. 30,90 1,10	i agair
C <sup>20</sup> Br <sup>2</sup> Cl <sup>3</sup> H <sup>3</sup>	389,5	100,00		

#### Zweifach-Hydrochlor-Bibromtrichlornaphtalin.

#### $C^{20}H^5Br^2Cl^5 = C^{20}Br^2Cl^3H^3, 2HCl.$

LAURENT. Rev. scient. 13, 583. Ferner Compt. chim. 1850, 1; Ausz. Ann. Pharm. 76, 301.

Bronaphteseperchlorür (die Verbindung wurde von LAUBENT zuerst unter diesem Namen beschrieben, und ihre Formel: C<sup>20</sup>H<sup>6</sup>Br<sup>2</sup>,Cl<sup>5</sup> geschrieben), Broméchlonaphtischlorür, LAUBENT. Trichlorobromnaphtylchlorür-Bichlorwasserstoff, KOLBE.

Bildung und Darstellung. Durch Einwirkung von Chlorgas auf Zweifach-Hydrochlor-Bibrombichlornaphtalin.

Eigenschaften. Säulen des ein- und eingliedrigen Systems, solchen des zwei- und eingliedrigen sehr ähnlich. Fig. 124, ohne Flächen z, nebst Flächen q, b, k, d; u:v == 110°; y:k == 119°; w:y == 101°; k:l == 77° ungefähr; q:d == 93°; d:t == 106°. Ist von Laurent auch in rhombischen Säulen erhalten worden. Schmilzt gegen 150°, krystallisirt beim Erkalten in rhombischen Tafeln. Wenig über seinen Schmelzpunkt erhitzt, bleibt es beim Erkalten weich, durchsichtig, und erstarrt nur zum Theil zu einer nicht krystallischen Masse, die nun gelinde erhitzt in rhombischen Tafeln krystallisirt.

Zersetzungen. Entwickelt beim Destilliren Brom, eine Wasserstoffsäure, und liefert außerdem drei Substanzen (vergl. bei Bromachlonaphtune B VII, 77). — Wird von siedendem weingeistigem Kali in Bibromtrichlornaphtalin α verwandelt. (Laurent hatte früher bei dieser Zersetzung ein anderes Radical, Chlorenbronaphtune C<sup>20</sup>Br<sup>1/5</sup>Cl<sup>3</sup>H<sup>3/5</sup> erhalten; vergl. Rev. scient. 12, 229.)

Sehr wenig löslich in Aether.

## Anhang zum Bromchlorkern C20Br2Cl3H3.

Bromachlonaphtune, B LAURENTS.

C20BrCl3,5H3,5.

LAURENT. Rev. scient. 12, 230.

Bildung und Darstellung. Durch Destillation von 2fach-Hydrochlor-Bi-bromtrichlornaphtalin; dabei entweicht Brom, eine Wasserstoffsäure, und man erhält: 1. Bromachlonaphtune B; 2. ein Chlorür oder Chlorobromür der Reihe A, das in 6seitigen Säulen von 120° krystallisirt und in kochendem Wasser schmilzt; 3. sehr wenig einer aus Aether in kleinen undurchsichtigen Warzen krystallisirenden Materie; weniger löslich in Aether als 2, aber leichter als 1. — Man entfernt 2 und 3 durch Ausziehen mit Aether, löst die Bromachlonaphtune in sehr viel kochendem Aether und lässt durch freiwilliges Verdunsten krystallisiren.

Sehr kleine schiefe Säulen mit schiefer Basis: Fig. 81, u:u' = 101°; i:m = 100° bis 103°; i:u = 100° bis 103°. Erstarrt nach dem Schmelzen zuweilen rasch zur undurchsichtigen Masse, zuweilen zu schönen Nadeln.

LAURENT fand 36,83 Proc. Kohle und 1,11 Proc. Wasserstoff, berechnet 36,83 Proc. Kohle und 1,07 Proc. Wasserstoff.

#### Nitrokern C20XH7.

#### Nitronaphtalin. $C^{20}NH^{7}O^{4} = C^{20}XH^{7}$ .

LAURENT (1835). Ann. Chim. Phys. 59, 376; Ann. Pharm. 19, 38; J. pr. Chem. 8, 13. — Ann. Chim. Phys. 66, 152. — Rev. scient. 6, 88; ferner

MARIGNAC. Ann. Pharm. 38, 1.

ZININ. J. pr. Chem. 27, 140; Ann. Pharm. 44, 283. PIBIA. Compt. rend. 31, 488. — N. Ann. Chim. Phys. 31, 217; Ann. Pharm. 78, 32; J. pr. Chem. 52, 56; Pharm. Centr. 1850, 780; Liebig u. Kopp's Jahresb. 1850, 500.

BECHAMP. N. Ann. Chim. Phys. 42, 186; Ann. Pharm. 92, 401.

Nitronaphtalase, Ninaphtase C<sup>20</sup>XH<sup>7</sup>, LAURENT; Nitrite de naphtalase C<sup>20</sup>H<sup>7</sup>O,NO<sup>3</sup>. LAURENT (Ann. Chim. Phys. 66, 152). Salpetrigsaures Ikodekatesseryloxyd C20H7O,NO3, BERZELIUS; Naphty/nitrür (C20H7),NO4, KOLBE.

Bildung. 1. Zuerst von Laurent dargestellt durch Kochen von Naphtalin mit Salpetersäure, wo unter Entwicklung von rothen Dämpfen Nitronaphtalin und ein Oel entstehen. C20H8+NO5,HO=C20XH7+2HO. - 2. Aus Naphtalin und Salpetersäure in der Kälte ohne Bildung rother Dämpfe und eines Oeles. Piria. - 3. Durch Einwirkung von Untersalpetersäure auf Naphtalin in der Kälte, wobei zugleich ein eigenthümliches Oel entsteht; letzteres riecht, einige Zeit der Luft ausgesetzt, nach bittern Mandeln. LAURENT. — Königswasser erzeugt nach LAURENT in der Kälte aus Naphtalin ein Oel, das beim Destilliren Kohle und ein zweites Oel gibt, aus dem sich beim Erkalten wenig Nitronaphtalin absetzt.

Darstellung. 1. Naphtalin wird mit 5 bis 6 Th. Salpetersäure von 1,33 spec. Gew. übergossen und 5 bis 6 Tage lang hingestellt; es backt leicht zusammen, und muss anfangs sleissig umgerührt Man erhält ohne Nebenproducte citronengelbes Nitronaphtalin, das im Trichter mit Wasser gewaschen wird. Piria. - 2. Man kocht Naphtalin mit Salpetersäure, bis nach 15 bis 20 Minuten unter Entweichen von rothen Dämpfen ein gelbes Oel entstanden ist, das beim Abkühlen nur sehr langsam zur krystallischen Masse erstarrt, die aus Nitronaphtalin und einem röthlichgelben Sie wird stark zwischen Fliefspapier gepresst und Oel besteht. in heißem Weingeist gelöst. Beim Abkühlen scheidet sich zuerst ein Oel aus, das mit der Pipette entfernt wird; später krystallisirt Nitronaphtalin, das nach 12 Stunden gesammelt und noch 1bis 2mal umkrystallisirt wird. Das mit der Pipette gesammelte Oel gibt durch Auflösen in der weingeistigen Mutterlauge noch Krystalle. LAURENT.

Eigenschaften. Schwefelgelbe, zerbrechliche, 6seitige rhombische Säulen, von solchen mit Winkeln von 100° und 80° abgeleitet, deren scharfe Kanten abgestumpft sind. Schmilzt bei 43°, im Augenblicke des Erstarrens steigt das Thermometer auf 54°; einige Krystalle auf einer Glasplatte geschmolzen geben Tröpfchen, die bei gewöhnlicher Temperatur lange flüssig bleiben können, bei gelinder Berührung aber sofort zu Nadeln erstarren. Unzersetzt flüchtig, sublimirt in kleinen Nadeln; zersetzt sich bei raschem Erhitzen größerer Mengen unter Entwicklung von röthlichem Licht und Abscheldung von viel Kohle. LAURENT.

		LAURENT. Mittel.		
			Früher.	Später.
20 C	120	69,35	69,86	68,70
7 H	7	4,06	4,07	4,07
N	14	8,10	8,53	8,30
4 0	32	18,49	17,54	18,93
C20XH7	173	100,00	100,00	100,00

Zersetzungen. 1. Chlor verwandelt es in der Wärme in ein Oel (C20Cl3H5,HCl?), das mit Kali Trichlornaphtalin A gibt. dabei das Nitronaphtalin zu stark, so kann sogleich Trichlornaphtalin A, oder Quadrichlornaphtalin A entstehen. LAURENT. - 2. Brom bildet in der Kälte oder in gelinder Wärme Hydrobrom und Bibromnaphtalin; der Versuch ist zu wiederholen. LAURENT. — 3. Iod greift es nicht an. — 4. Löst im Schmelzen Schwefel auf ohne Veränderung, bei stärkerem Erhitzen kommt die Masse ins Sieden, entwickelt schweflige Säure, und die entstandene, nicht homogene grune Masse löst sich theilweise in Aether mit gruner Farbe; der in Aether unlösliche Theil bläht sich beim Erhltzen stark auf und lässt sehr voluminose Kohle. Laurent. — 5. Kochende Salpetersäure verwandelt es in Binitronaphtalin C<sup>20</sup>X<sup>2</sup>H<sup>6</sup>. LAURENT. — 6. Nitronaphtalin mit übermangansaurem Kali gekocht gibt salpetersaures und phtalsaures Kali. CLOEZ U. GUIGNET (Compt. rend. 47, 712; J. pr. Chem. 76, 501). — 7. Salzsäure ist ohne Einwirkung. — 8. Vitriolöl löst Nitronaphtalin, und Wasser fällt es unverändert; beim Kochen wird die Lösung braun, Wasser fällt dann nichts mehr, und durch Neutralisiren mit Kalk, Filtriren und Abdampfen erhält man eine in Weingeist lösliche Salzmasse. LAURENT. — 9. Rauchendes Vitriolöl verwandelt es in Nitronaphtalinschwefelsäure C20XH7,2SO3. LAURENT (Rev. scient. 13, 590).

- 10. Kalium zersetzt es bei 43° plötzlich mit Lichterscheinung und Kohleabscheidung. Laurent. 11. Kochendes wüssriges Kali greift es wenig an, die Flüssigkeit wird braun und scheidet mit Säuren wenig braune Flocken aus. Weingeistiges Kali bildet eine rothe Flüssigkeit, bei zuwelligem Prüfen wird die Probe mit Vitriolöl dunkelgrün, bläulich und selbst veilchenblau; bei fortgesetztem Kochen bläht sich die Masse auf, zersetzt sich und lässt sehr voluminöse Kohle. Laurent. Nitronaphtalin mit einem Brei von 2 Th. Kalihydrat in möglichst wenig Wasser und 1 Th. frischem Kalkhydrat 6 Stunden im Wasserbade unter Ersatz des verdampfenden Wassers erhitzt, wird vollkommen zersetzt, bildet das Kalisalz der Nitrophtalinsäure, C32H44N2O40, das sich in Wasser mit dunkelgelber Farbe löst, ferner Nitrophtalin, C46H7NO4, und diesem hartnäckig adhärirenden, braunfärbenden Stoff. Dusart (N. Ann. Chim. Phys. 45, 332). 12. Mit überschüssigem Kalk- oder Barythydrat erhitzt, entwickelt sich Ammoniak, Naphtalin, ein Oel und Naphtalase, C20H7O (VII, 24) Laurent.
- 13. Nitronaphtalin in Weingeist gelöst und in der Wärme mit Hydrothion hehandelt, bildet Naphtalidin, C<sup>20</sup>NH<sup>9</sup>, während sich die Flüssigkeit grüngelb färbt und sich Schwefel abscheidet. Hydrothionammoniak bewirkt dieselbe Umwandlung noch rascher. Zinin. 14. Nitronaphtalin (1 Th.) mit mäßig concentrirter Lösung von essigsaurem Eisenoxydul (2 Th. Eisen) <sup>1</sup>/<sub>4</sub> Stunde auf 100° erwärmt,

gibt Naphtalidin und Eisenoxyd; ebenso unter starkem Aufschäumen der Masse beim Erwärmen von 1 Th. Nitronaphtalin,  $1^{1}/_{2}$  Th. Eisenfeile und soviel Essigsäure, dass das Gemenge bedeckt ist, Bechamp, dabei entsteht gleichzeitig noch eine andere Base, Phtalamin C¹6H³NO⁴, Schützenberger u. Willm (Compt rend. 47, 82; J. pr. Chem. 75, 117). — 15. Nitronaphtalin in Weingeist gelöst wird durch Sstündiges Kochen mit wässrigem schwefligsaurem Ammoniak in die mit einander isomeren Verbindungen Thionaphtamsäure und Naphtionsäure, C²0H³NS²0⁶, verwandelt. Piria. — 16. Nitronaphtalin in weingeistiger Lösung mit Schwefelkohlenstoff im zugeschmolzenen Rohr auf 160° erhitzt gibt Naphtalidin und Schwefel. Schlagdenhaufen. (N. J. Pharm. 34, 175.)

Verbindungen. Löst sich nicht in Wasser; sehr löslich in Weingeist, Aether und Chlorschwefel. Laurent.

## Gepaarte Verbindungen des Nitrokerns C<sup>20</sup>XH<sup>7</sup>.

Nitronaphtalinschwefelsäure.

 $C^{20}H^7NS^2O^{10} = C^{20}XH^7,2SO^3.$ 

LAURENT. Rev. scient. 13, 68, 587 u. 588. — Compt. rend. 21, 33. — Compt. chim. 1849, 390; Ausz. Ann. Pharm. 72, 297; Liebig u. Kopp's Jahresber. 1849, 440. — Compt. rend. 31, 537; J. pr. Chem. 52, 58; Pharm. Centr. 1851, 157; Liebig u. Kopp's Jahresber. 1850, 508.

Acide sulfaninaphtésique u. nitrasulnaphtésique; acide sulfanaphtalique nitré, Laurent. Nitrosulfonaphtalinsäure. Nitronaphtyldithionsäure, Kolbe.

Bildung. 1. Durch Kochen von Naphtalinschwefelsäure mit Salpetersäure (acide sulfaninaphtésique), oder 2. durch Auflösen von Nitronaphtalin in rauchendem Vitriolöl (acide nitrasulnaphtésique), LAURENT.

Darstettung. 1. Man erwärmt Nitronaphtalin mit rauchendem Vitriolöl, worin es sich mit rother, allmählich braun werdender Farbe löst, versetzt mit Wasser, filtrirt von unverändertem Nitronaphtalinab, neutralisirt die saure Lösung mit Kreide, filtrirt und verdunstet, wo das Kalksalz der Säure anschiefst, das durch Auflösen in Weingeist, Filtriren und Abdampfen zu reinigen ist. — 2. Man kocht naphtalinschwefelsauren Kalk mit Salpetersäure, verdampft die saure Lösung zur Trockne, wäscht den Rückstand mit wenig Wasser, löst ihn darauf in schwachem Weingeist und zersetzt durch Schwefelsäure; die filtrirte Flüssigkeit mit Baryt gesättigt, der Ueberschufs desselben durch Kohlensäure entfernt, filtrirt und abgedampft, gibt Krusten des Barytsalzes. — Die freie Säure scheidet man aus dem Barytsalze durch Schwefelsäure, unter Vermeidung eines Ueberschusses, oder aus dem Bleisalze durch Hydrothion ab, und verdampft das Filtrat zuletzt im Vacuum.

Eigenschaften. Mikroscopische, rhomboidische Blättchen. Gibt mit Hydrothion-Ammoniak Acide sulfonaphtalidamique (Naphtionsäure?).

Sehr löslich in Wasser.

Die nitronaphtalinschwefelsauren Salze entzünden sich beim Erhitzen in verschlossenen Gefäßen.

Ammoniaksalz. - Die Lösung gibt bei freiwilligem Verdunsten

bald rhomboidale Blätter, bald lange Nadeln.

Kalisalz. — Durch freiwilliges Verdunsten der Lösung in unregelmäßigen Krystallen zu erhalten; wenig löslich in Weingeist.

Nitronaphtalinschwefelsaurer Baryt. - Krusten.

	order free control of control of c				
	, and			LAURENT. Im Vacuum.	
	20 C	120	37,5	36,43	
	6 H	6	1,8	1,75	
	N	14	4,4		
	SO <sup>2</sup>	32	10,0	9,60	
	Ba0,S03	116,5 32	36,3	36,36	
	40	32	<b>10,</b> 0		
_	C20XBaH6,2SO3	320,5	100,0		_

Nitronaphtalinschwefelsaurer Kalk. — Das im Vacuum getrocknete Salz verliert bei  $140^\circ$  3,00 Proc. Wasser, 1 At. = 3,20 Proc.

			LAURENT.
			Im Vacuum, Mittel.
20 C	120	42,60	42,00
7 H	7	2,48	2,50
NO4	47	16,35	,
2 S O 3	80	28,46	28,75
CaO	<b>2</b> 8	10,11	28,75 10,22
C20XCaH6,2SO3+Aq	282	100,00	

Nitronaphtalinschwefelsäure ist sehr löslich in Weingeist und in Aether.

#### Nitrokern C20X2H6.

#### Binitronaphtalin.

## $C^{20}H^6N^2O^8 = C^{20}X^2H^6$ .

LAURENT, Ann. Chim. Phys. 59, 376; Ann. Pharm. 19, 38; J. pr. Chem. 8, 13.

— Rev. scient. 6, 88; ferner 13, 68.

MARIGNAC. Ann. Pharm. 38, 1.

Binitrite de naphtalése, C<sup>20</sup>H<sup>6</sup>O<sup>2</sup>,2NO<sup>3</sup>; Nitronaphtalése, Ninaphtèse C, LAUBENT. Nitronaphtylnitrür, KOLBE.

Bildung. Durch längeres Kochen von Naphtalin oder Nitronaphtalin mit Salpetersäure, Laurent, Marignac.

Darstellung. 1. Man trägt in Salpetersäure, die im großen Kolben kocht, allmählich Naphtalin ein, so lange es sich löst; beim Erkalten scheiden sich blassgelbe Nadeln ab, die erst mit Salpetersäure, dann mit Wasser und mit Weingeist gewaschen werden, LAURENT.

— 2. Wird Nitronaphtalin mit Salpetersäure im Glaskolben rasch eingekocht, so löst sich die anfangs entstandene Oelschicht in der Salpetersäure, sobald beide ungefähr gleichviel betragen. Man nimmt

den Kolben vom Feuer, wo beim Erkalten alles zu einer Masse gesteht, und wäscht diese mit heißem Wasser, dann mit heißem Weingeist. LAURENT. - 3. Naphtalin wird in einer Retorte mehrere Tage lang mit Salpetersäure gekocht, unter Nachgießen von letzterer in kleinen Portionen mit Hülfe eines zur Spitze ausgezogenen Trichters; dabei ist mit jedem neuen Zusatz zu warten, bis sich keine rothen Dämpfe mehr entwickeln; jeden Abend wird die in der Retorte enthaltene Masse abgewaschen. Man erhält so: 1. wässrige Lösung von Nitrophtalsäure; 2. unlöslichen Rückstand, hauptsächlich Trinitronaphtalin (VII, 83) und noch wenig gelbliches, klebriges, in Wasser unlösliches Harz enthaltend; 3. Binitronaphtalin, zum Theil im Retortehalse sublimirt, zum Theil in der Salpetersäure gelöst und mit dieser überdestillirt. Die Salpetersäure wird in gelinder Wärme zum größten Theil verdampft, darauf Wasser zugesetzt, wodurch das Binitronaphtalin völlig abgeschieden wird. MARIGNAC.

Leichtes Pulver, aus mikroscopischen Nadeln be-Eigenschaften. stehend; krystallisirt aus der Lösung in Salpetersäure in rhombischen Säulen von 67° und 113°, LAURENT, aus der Lösung in sehr viel kochendem Weingeist beim Erkalten in feinen, biegsamen, etwas gelblichen Nadeln, Marignac. Schmilzt bei 185°; sublimirt, in kleinen Mengen stärker erhitzt, unzersetzt in kleinen Nadeln; bei raschem Erhitzen größerer Mengen oder in verschlossenen Gefäßen zersetzt es sich plötzlich, entwickelt heftig Gas, gibt viel Kohle und eine rothe Lichterscheinung, Laurent. Reagirt neutral.

			LAURENT. Mittel.	MARIGNAC.
20 C	<b>12</b> 0	55,05	54,83	54,92
6 H		2,75	2,90	2,83
2 N	$\frac{28}{64}$	12,84	12,70	12,46
8 0		29,36	29,57	29,79
C20X2H6	218	100,00	100,00	100,00

Zersetzungen. 1. Chlorgas entwickelt in der Wärme salpetrige Dämpfe; man erhält, wenn man zur rechten Zeit mit Einleiten von Chlorgas aufhört, Bichlornaphtalin Y und ein Oel, welches beim Destilliren oder mit Kalihydrat Hydrochlor und Trichlornaphtalin A liefert, und daher ein Souschlorure de Chlonaphtèse sein muss. Laurent. --2. Wird durch längeres Kochen mit Salpetersäure in Trinitronaphtalin übergeführt, Laurent (Rev. scient. 13, 70). — 3. Entwickelt beim Schmelzen mit Schwefel schweflige Säure und Hydrothion und lässt sehr aufgeblasene Kohle. LAURENT. — 4. Concentrirtes wüssriges Kali greift Binitronaphtalin wenig an, weingeistiges Kali färbt sich damit in der Kälte roth, beim Kochen schnell braun, entwickelt Ammoniak und in 1/4 Stunde ist die Zersetzung beendigt; Salpetersäure fällt aus der Flüssigkeit ulminsäureähnlichen Körper = Nitronaphtalesinsäure, LAURENT. Zur Reinigung wird diese auf dem Filter mit kochendem Wasser gewaschen, getrocknet und mit Aether behandelt, der etwas braune Materle auszieht. — Die Säure ist braunschwarz, geschmacklos; LAURENT fand 62,2 Proc. Kohle, 2,3 Proc. Wasserstoff und 13,1 Proc. Stickstoff. Zersetzt sich beim Erhitzen auf Platinblech, ohne zu schmelzen, und lässt voluminöse

Kohle. Wird von kochender Salpetersäure zlemlich leicht angegriffen, und dadurch in eine hellbraune Materie verwandelt, die sich in viel Salpetersäure völlig löst; aus der Lösung fällt Wasser gelbe Flocken, die beim Erhitzen verpuffen, mit Ammoniak und Kali Salze geben, die sich beim Erhitzen in verschlossenen Gefässen unter Feuererscheinung zersetzen. Die salpetersaure Mutterlauge der Flocken liefert beim Abdampfen noch eine andere krystallische Säure. — Nitronaphtalesinsäure löst sich nicht in Wasser, Weingeist oder Aether, sie bildet Salze, die beim Erhitzen in verschlossenen Gefäsen verglimmen; die Salze der Alkalien sind braun und krystallisirbar, löslich. LAURENT.

5. Binitronaphtalin entwickelt mit Kalkhydrat erhitzt Naphtalin, Ammoniak und ein braunes Oel, Laurent. - 6. Bildet mit Hydrothion eine karminrothe Basis, die beim Erwärmen schmilzt und beim Erhitzen im Verschlossenen verzischt; wohl Nitronaphtalidin (?) LAURENT (Compt. rend. 31, 537; J. pr. Chem. 52, 58). - 7. Gibt mit Hydrothion-Ammoniak wie Nitronaphtalin zur Darstellung von Naphtalidin behandelt feine, rothe Nadeln von Seminaphtalidin, C20N2H10, ZIMIN (J. pr. Chem. 27, 152 u. 33, 29). - Wird in schwach ammoniakalischer, siedender Lösung durch Hydrothion reducirt und in etwa 3 Stunden in Ninaphtylamin, C20H8N2O2 (isomer mit Nitrosonaphtylin) verwandelt: C20X2H6+8HS =6H0+8S+C<sup>20</sup>H<sup>6</sup>N<sup>3</sup>O<sup>2</sup>. CH. S. Wood (Chem. Gaz. 1859, 218; Chem. Centr. 1859, 836.). — 8. Wird in Weingeist gelöst durch Zink und Salzsäure in Nitrosonaphtylin, C<sup>20</sup>H<sup>8</sup>N<sup>2</sup>O<sup>2</sup>, verwandelt. Church u. Perkin (Quart. J. chem. Soc. 9, 1; J. pr. Chem. 68, 248).

Gepaarte Verbindungen des Nitrokerns C<sup>20</sup>X<sup>2</sup>H<sup>6</sup>.

Binitronaphtalinschwefelsäure.

 $C^{20}H^6N^2S^2O^{14} = C^{20}X^2H^6,2SO^3.$ 

LAUBENT. Compt. rend. 31, 537; J. pr. Chem. 52, 58; Pharm. Centr. 1851, 157; Liebig u. Kopp's Jahresber. 1850, 508.

Binitrosulfonaphtalinsäure.

Nur als Ammoniaksalz bekannt.

Bildung und Darstellung. Durch längere Behandlung von Naphta-

linschwefelsäure mit Salpetersäure.

Binitronaphtalinschwefelsaures Ammoniak. - Krystallisirt in schönen gelben Nadeln; gibt mit Hydrothion behandelt unter Absatz von Schwefel eine neue Nitrosaure, welche zu sein scheint: acide sulfonaphtalidamique nitrée (Nitronaphtionsäure?).

Nitrokern C20X3H5.

Trinitronaphtalin.

 $C^{20}H^5N^3O^{12} = C^{20}X^3H^5.$ 

LAURENT. Rev. scient. 6, 84 u. 86, ferner 13, 71. MARIGNAC. Ann. Pharm. 38, 1.

Nitronaphtalise, Ninaphtise, LAURENT.

Bildung. Entsteht durch langes Kochen von Naphtalin mit Salpetersäure in drei isomeren Modificationen: a, \( \beta \) u. \( \gamma \), die nur in Krystallform, Schmelzpunct und Löslichkeit verschieden sind. Modification  $\alpha$ . (Ninaphtise G, Laurent.) Naphtalin wird 1 bis 2 Tage lang mit Salpetersäure gekocht; man erhält fast farblose Krystalle eines Gemenges von Binitronaphtalin, Naphtaleise und Trinitronaphtalin  $\alpha$  u.  $\beta$ , letztere beiden am reichlichsten; Binitronaphtalin und Naphtaleise werden durch Aether entfernt und der Rückstand mit soviel Weingeist erhitzt, dass beim Erkalten ungefähr die Hälfte gelöst bleibt. Diese Lösung liefert bei freiwilligem Verdunsten lange, rhombische Blättchen von Trinitronaphtalin  $\alpha$  mit Nadeln gemengt, welche letztere man durch Schütteln und Abgießen trennt. Durch wiederholtes Umkrystallisiren der Blätter aus kochendem Weingeist und Auslesen der beigemengten Nadeln erhält man das Trinitronaphtalin  $\alpha$  rein. Laurent.

Eigenschaften. Blassgelb, geruchlos. Krystallisirt aus kochendem Weingeist beim Erkalten in langen rhombischen Tafeln, gewöhnlich sehr unregelmäßig und sägenförmig eingeschnitten. Wird es im zugeschmolzenen Rohr mit Aether auf 100° erwärmt, so erhält man sechsseitige Säulen, von einem Rhombus von 50° und 130° abgeleitet. Schmilzt bei 210°; gesteht beim Erkalten zu einer fasrigen Masse. Verslüchtigt sich auf der Glasplatte an der Luft erhitzt unzersetzt; entzündet sich aber beim Erhitzen im Rohr mit braunem Rauch und lässt Kohle.

20 C 5 H 3 N	120 5 42	45,6 1,9	LAUBENT. Mittel. 45,5 2,0 16,3
12 0	96	16,0 36, <b>5</b>	36,2
C20X3H5	263	100,0	100,0

Zersetzungen. 1. Wird durch Chlor zuerst roth gefärbt und dann völlig zersetzt. LAURENT. — 2. Mit Kalk erhitzt verbrennt es. LAURENT. - 3. Löst sich in weingeistigem Kali mit rother Farbe, die beim Kochen unter Ammoniakentwicklung braun wird; die Flüssigkeit gibt dann beim Neutralisiren mit einer Säure braunen voluminösen Niederschlag von Nitronaphtalesinsäure. Diese ist der Nitronaphtalesin- (VII, 82) und Nitronaphtalessin-Säure ähnlich, zersetzt sich beim Erhitzen in verschlossenen Gefäßen unter Feuererscheinung; ihre Verbindungen mit Alkalien sind braun, unkrystallisirbar, Nitronaphtalisinsäure hält mehr Kohle als Trinitronaphtalin (?). LAURENT. - 4. Löst sich in mit Ammoniak gesättigtem Weingeist schwer und langsam zur rosenrothen Flüssigkeit, diese mit Hydrothion gesättigt, wird gelblichrothbraun und löst dabei noch beträchtlich mehr des überschüssig zugesetzten Trinitronaphtalins auf. Die Lösung wird beim Erhitzen grün, scheidet aber keinen Schwefel ab; bis fast zur Trockne abdestillirt, gibt der Rückstand, mit kochendem Wasser behandelt, karminrothe Lösung, die beim Abkühlen rothbraunes Pulver fallen lässt, das aber keine basischen Eigenschaften besitzt. ZININ (J. pr. Chem. 33, 34).

Verbindungen. 1. Sehr wenig löslich in kochendem Weingeist.

— 2. Löst sich ohne Zersetzung in nicht zu stark erhitzter Salpetersäure oder Vitriolöl. LAURENT.

Modification β. (Ninaphtise GL, Nitronaphtale, LAURENT.) Man vereinigt alle Rückstände von der Darstellung der vorher beschriebenen Nitrokörper und kocht sie mit Salpetersäure 5 bis 6 Tage lang. Beim Abkühlen erhält man schöne Nadeln, die auf dem Trichter (ohne Papier) zuerst mit Salpetersäure, dann mit Wasser und mit Weingeist zu waschen sind; wäscht man sogleich mit Wasser, so scheldet sich ein Harz aus, das sich dem Trinltronaphtalin beimengt; nach dem Trocknen müssen die Krystalle mit Aether gewaschen werden, um Spuren dieses Harzes zu entfernen. LAURENT.

Eigenschaften. Frisch krystallisirt farblos, aber nach dem Waschen mit Wasser und Trocknen etwas gelblich und matt. Dem Trinitronaphtalin  $\alpha$  sehr ähnlich, aber von anderer Krystallform; im zugeschmolzenen Rohr mit Aether auf  $100^\circ$  erhitzt, krystallisirt es beim Erkalten in glänzenden, gelben, höchst kleinen, schiefen rhombischen Säulen: Fig. 93 mit Flächen t. u:u =  $50^\circ$ ; i:t nach hinten =  $126^\circ$ ; i:u =  $124^\circ$ ; i:t =  $110^\circ$ ; i:u =  $98^\circ15'$ ; f:u =  $104^\circ30'$ . Obgleich bei den Krystallen von  $\alpha$  und  $\beta$  ein Winkel derselbe ist, so sind sie doch nicht zu verwechseln. LAURENT. Schmilzt bei  $215^\circ$ ; 0,1 Gramm auf der Glasplatte geschmolzen, bleibt beim Erstarren durchsichtig, krystallisirt dann plötzlich bei neuem Erhitzen nicht bis zum Schmelzen oder auch bei leiser Berührung mit einer Spitze. Scheint sich, auf Platinblech erhitzt, unzersetzt zu verflüchtigen; aber in verschlossenen Gefäßen erhitzt, zersetzt es sich plötzlich unter Lichtentwicklung.

1	Ļ	A	U	R	K	N	T	

			Früher.	Später.
20 C	120	45,6	45,45	45,6
5 H .	5	1,9	1.92	
3 N	42	16,0	17,25	16.8
12 <b>0</b>	96	36,5	<b>35,</b> 38	2,0 16,8 35,6
C <sup>20</sup> X <sup>3</sup> H <sup>5</sup>	263	100,0	100,00	100,0

Laurent hielt die Verbindung früher für C<sup>19</sup>H<sup>5</sup>N<sup>3</sup>O<sup>11</sup>; Berzelius (*Jahresbericht* 23, 534) hielt sie für isomer mit Trinitronaphtalin  $\alpha$ , was Laurent später bewies.

Zersetzungen. 1. Löst sich in heißem Vitriolöl leicht ohne Zersetzung, aber bei zu starkem Erhitzen färbt es sich braun und entwickelt schweflige Säure. — 2. Mit Barythydrat in verschlossenen Gefäßen erhitzt, entzündet es sich. — 3. Kochendes weingeistiges Kali färbt es erst orangeroth, dann unter Zersetzung braun; die braune Lösung gibt mit Säuren braune Fällung, der Nitronaphtalisinsäure ähnlich. Laurent. — 4. Kochende Salpetersäure zersetzt es in ähnlicher Weise. Laurent.

Löst sich in Weingeist und Aether von allen Nitroverbindungen des Naphtalins am schwierigsten auf.

Modification γ. Trinitronaphtalin von Marignac. Der bei der Darstellung des Binitronaphtalins durch längeres Kochen von Naphtalin mit Salpetersäure nach VII, 82, 3. bleibende unlösliche Rückstand 2. ist unreines Trinitronaphtalin γ. Zur Reinigung wäscht man nochmals mit Wasser, reibt fein und behandelt mit kaltem

2 at 20 3 a

Aether; dieser färbt sich dabei gelb und lässt beim Verdunsten ein klebriges gelbes Harz. MARIGNAC.

Eigenschaften. Schwach gelb, scheidet sich aus kochendem Weingeist als krystallisches Pulver ab. Schmilzt etwas über 100°; verflüchtigt sich bei vorsichtigem Erhitzen ohne Rückstand, zersetzt sich aber sehr oft rasch mit schwacher Verpuffung und röthlicher Flamme, wobei viel Kohle bleibt.

	•	MARIGNA	C.
		Mittel.	
120	45,6	46,12	
5	1,9	1,96	100
42	16,0	16,59	11
96	36,5	35,33	
263	100,0	100,00	
	5 42 96	5 1,9 42 16,0 96 36,5	Mittel. 120 45,6 46,12 5 1,9 1,96 42 16,0 16,59 96 36,5 35,33

Ist daher C20H5O3,3NO3 oder C20H5,3NO3. MARIGNAC.

Zersetzung. Löst sich mit schön rother Farbe in ützenden und kohlensauren Alkalien, langsam in wässrigem, rasch in weingeistigem Kali. Die rothe Lösung in letzterem wird nach und nach, in der Kälte langsam, beim Erhitzen fast sogleich dunkel bis schwarzbraun, dabei entweicht viel Ammoniak; die mit einer Säure gesättigte Flüssigkeit gibt unter Aufbrausen von gebildeter Kohlensäure flockigen, braunschwarzen, voluminösen Niederschlag = C¹²H³NO⁵. Dieser braune Körper trocknet zur schwarzen, harten, glänzenden, anthracitähnlichen Masse ein.

Br	auner Körl	oer.	MARIGNAC.
12 C 3 H N 5 O	72 3 14 40	56,21 2,30 10,85 30,64	56,22 2,69 10,79 30,30
C12H3NO5	129	100,00	100,00

Die von dem braunen Körper getrennte Flüssigkeit gibt beim Destilliren Ameisensäure und riecht schwach nach Blausäure, die aber nicht nachzuweisen ist. Da Blausäure durch Kali in Ameisensäure und Ammoniak zerlegt wird, so ist die Zersetzung vielleicht:  $2C^{20}X^3H^5 + H0 = 2C^{12}H^3N^05 + 4C^2NH + C^2H^03 + 6CQ^2$ , Manignac. — Der braune Körper entwickelt beim Erhitzen im Rohr Wasser und empyreumatische Dämpfe und lässt viel Kohle; er zersetzt sich bei raschem Erhitzen auf Platinblech unter Funkensprühen mit rother Flamme. Er wird nicht verändert durch concentrirte Salzsäure, verdünnte Salpetersäure und Schwefelsäure, durch Vilriolöl dagegen unter Entwicklung von schwefliger Säure zersetzt. Er löst sich in concentrirter Salpetersäure, indem salpetrige Säure frei wird; die gelbe Lösung lässt beim Verdünnen mit Wasser in diesem unlösliches, in Aether lösliches Pulver fallen.

Fast unlöslich in Wasser und Weingeist, die Indess gelb gefärbt werden, ganz unlöslich in Aether.

Der braune Körper löst sich auch nach dem Trocknen leicht mit brauner Farbe in ätzenden und kohlensauren Alkalien, ohne aus letztern Kohlensaure zu entwickeln. Die Auflösungen geben bei langsamem Verdunsten klebrige Massen, die ammoniakalische verliert beim Kochen allmählich Ammoniak und scheidet den braunen Körper ab. Silberoxyd-, Bleioxyd-, Barylund Kalksalze fällen aus den Lösungen den braunen Körper in Verbindung mit kleinen Mengen des angewandten Salzes oder des entsprechenden Metali-

oxydes; die Fällungen haben jedoch keine bestimmte Zusammensetzung und scheinen sich durch langes Waschen zu zersetzen. Aus den Lösungen in Alkalien wird der braune Körper durch alle Säuren gefällt. Marignac.

Verbindungen. 1. Trinitronaphtalin  $\gamma$  ist unlöslich in kaltem Wasser, kochendes löst nur so viel davon, dass es sich beim Erkalten trübt.

- 2. Löst sich wenig in Salpetersäure, wird durch Wasser daraus gefällt.
- 3. Wenig löslich in kochendem Weingeist. 4. Fast unlöslich in Aether, selbst in kochendem.

### Anhang zu Trinitronaphtalin.

Nitronaphtaléise, Laurents.

$$C^{20}H^{5,5}N^{2,5}O^{10} = C^{20}X^{2,5}H^{5,5}.$$

LAURENT. Rev. scient. 6, 88; ferner 13, 70.

Ninaphline, LAURENT.

28192 DE |

Bildung und Darstellung. Die bei Darstellung des Binitronaphtalins nach VII, 81, 2. bleibende salpetersaure Mutterlauge enthält noch viel davon aufgelöst; man kocht diese Lösung einige Stunden in der Retorte, wo sich in der Wärme am Boden ein öliges Gemenge von Binitronaphtalin und Trinitronaphtalin (beide kaum löslich in Aether) und Nitronaphtaleïse (ziemlich löslich in Aether) abscheidet. Das Oel erstarrt zur gelben, wachsartigen Masse, die mit Weingeist gewaschen und mit Aether gekocht wird; worauf die Lösung bei frelwilligem Verdunsten Krystalle von Nitronaphtaleïse mit wenig Binitronaphtalin gibt. Die Mutterlauge hält noch erstere und ein Oel. Die Krystalle werden mit nicht zum Sieden erhitztem Aether behandelt, die Lösung verdunstet, und der Rückstand zur völligen Reinigung noch wiederholt aus Weingeist umkrystallisirt.

Eigenschaften. Blassgelb; krystallisirt aus Weingeist oder Aether in kleinen, federbartähnlich vereinigten Nadeln. Schmilzt schon in kochendem Weingeist (lässt sich daher nicht für ein Gemenge von Binitronaphtalin und Trinitronaphtalin halten, die beide erst bei 200° schmelzen), und erstarrt beim Erkalten zur undurchsichtigen strahligen Masse. — Destillirt zum Theil unzersetzt, nach einigen Augenblicken zersetzt es sich indess plötzlich unter Feuererscheinung.

20 C 5,5 H	120 5,5 35	49,90 2,27	LAURENT. Mittel. 49,3 2,3
2,5 N 10 0	80	14,55 33,28	14,8 33,6
C20X2,5H5,5	240,5	100,00	100,0

Färbt weingeistiges Kalt roth, zersetzt sich damit beim Sieden, entwickelt Ammoniak, und die braune Flüssigkeit gibt mit Säuren braune Fällung von Nitronaphtaleisinsäure. Diese ist der Naphtalesinsäure ähnlich, gibt mit Alkallen braune, nicht krystallisirbare Salze, die sich beim Erhitzen im Verschossenen unter Feuererscheinung zersetzen. LAUNENT fand bei der Analyse der Nitronaphtaleisinsäure 51,8 Proc. Kohle, 2,6 Proc. Wasserstoff und 31,8 Proc. Stickstoff.

Nitronaphtaleise löst sich nicht in Wasser. Löst sich in Salpetersäure ohne Veränderung; löst sich wenig in heißem Vitriolöl, daraus durch Wasser

Wenig in Weingeist, ziemlich leicht in Aether löslich.

#### Bromnitrokern C20BrX2H5.

#### Brombinitronaphtalin.

#### $C^{20}H^{5}BrN^{2}O^{8} = C^{20}BrX^{2}H^{5}$ .

LAUBENT. Compt. rend. 21, 35. — Compt. chim. 1850, 1; Ausz. Ann. Pharm. 76, 298; Pharm. Centr. 1850, 310; Liebig u. Kopp's Jahresber. 1850, 497. Nitrobronaphtise, LAURENT.

Bildung und Darstellung. Durch Kochen von Bibromnaphtalin mit Salpetersäure erhält man eine Lösung, aus der Wasser ein in der Kälte erstarrendes Oel fällt, durch mehrmaliges Umkrystallisiren aus Aetherweingeist zu reinigen. (Die saure Lösung, aus der das Brombinitronaphtalin abgeschieden ist, gibt beim Abdampfen ein Gemenge von Oxalsaure und Bromphtalsaure.)

Eigenschaften. Gelbe Materie.

	20 C 5 H	120 5	40,50 1,67	40,35 1,55	# 1 195 fe 6 1
	8r 2 N 8 0	80 28 64	26,90 9,50 21,43	26,40 10,25 21,45	
_	C <sup>20</sup> BrX <sup>2</sup> H <sup>5</sup>	297	100,00	100,00	1.454

Also ist 1 At. Br und 1 At. H des Bibromnaphtalins durch 2 At. X ersetzt.

Verpufft bei raschem Erhitzen im Glasrohr.

Unlöslich in Wasser; leicht in Aether, weniger in Weingeist löslich.

### Stickstoffkern C<sup>20</sup>NH<sup>7</sup>.

### Naphtalidin.

### $C^{20}NH^9 = C^{20}NH^7,H^2$ .

ZININ. (1842) J. pr. Chem. 27, 140; Ann. Pharm. 44, 283; Berz. Jahresber. 23, 545. — Petersb. Acad. Bull. 10, 346; Ausz. Ann. Pharm. 84, 346; Chem. Gaz. 1852, 441; J. pr. Chem. 57, 173; Pharm. Centr. 1852, 689; Liebig u. Kopp's Jahresber. 1852, 627. -

PIRIA. Sull'azione del solfito d'ammoniaca sulla nitronaftalina, Pisa 1850; Ann. Pharm. 78, 31; N. Ann. Chim. Phys. 31, 217; Ausz. Pharm. Centr. 1851, 380; Compt. rend. 31, 488; J. pr. Chem. 52, 56; Liebig u. Kopp's

Jahresber. 1850, 500.

BECHAMP. N. Ann. Chim. Phys. 42, 186; Ausz. Ann. Pharm. 92, 401; Compt. rend. 39, 26; J. pr. Chem. 62, 469.

DELBOS. N. Ann. Chim. Phys. 21, 68; Compt. rend. 24, 1091; N. J. Pharm. 12, 237; Ann. Pharm. 64, 370; J. pr. Chem. 42, 244; Pharm. Centr. 1847, 637; Liebig u, Kopp's Jahresber. 1847/8, 610.

W. H. Perkin, Quart. J. Chem. Soc. 9, 8; Chem. Gaz. 1856, 119; N. Phil. Mag. J. 12, 226; Instit. 1856, 300 u. 406; J. pr. Chem. 68, 152 u. 441; Chem. Centr. 1856, 394; Liebig u. Kopp's Jahresber. 1856, 538.
H. Schiff. Vorl. Mitth.: Ann. Pharm. 101, 90; J. pr. Chem. 71, 108; Ausführl. Inauguraldissertation, Göttingen, 1857; Ausz. Ann. Pharm. 101, 299; J. pr. Chem. 70, 264; N. Ann. Chim. Phys. 52, 112; Chem. Gaz. 1857, 244; Chem. Cart. 1857, 165; and 165. 211; Chem. Centr. 1857, 166 und 362; Liebig u. Kopp's Jahresber. 1857, 389.

A. W. HOFMANN. Compt. rend. 47, 425; N. Ann. Chim. Phys. 54, 204. SCHÜTZENBERGER u. WILLM. Compt. rend. 47, 82; J. pr. Chem. 75, 117; Chem.

Centr. 1858, 654; Chim. p. 1, 38.

Naphtalidam, Zinin; Naphtalidin, Piria; Naphtylamin.

Bildung. 1. Von Zinin zuerst, 1842, durch Behandeln von Nitronaphtalin mit Hydrothion oder mit Hydrothion und Ammoniak in gelinder Wärme dargestellt.  $C^{20}XH^7 + 6HS = C^{20}NH^7, H^2 + 4HO + 6S$ . 2. Durch Zersetzung von thionaphtamsaurem Salz durch eine Säure; die dahei abgeschiedene Thionaphtamsäure zerfällt mit Wasser in Schwefelsäure und Naphtalidin:  $C^{20}NH^9, 2SO^3 + HO = C^{20}NH^9, HO, SO^3 + HO, SO^3$ ; ebenso beim Destilliren von thionaphtamsaurem Salz mit überschüssigem Kalkhydrat, Piria. — 3. Beim Erwärmen von Nitronaphtalin mit einer Lösung von essigsaurem Eisenoxydul: C<sup>20</sup>XH<sup>7</sup>+12FeO+2HO=6Fe<sup>2</sup>O<sup>3</sup> +C<sup>20</sup>NH<sup>7</sup>,H<sup>2</sup>; oder beim Erwärmen von Nitronaphtalin mit Eisenfeile und Essigsäure, Bechamp; in letzterm Fall entsteht gleichzeitig Phtalamin, C16H9NO4, SCHÜTZENBERGER u. WILLM. — 4. Beim Erhitzen von Nitronaphtalin mit Schwefelkohlenstoff im zugeschmolzenen Rohr auf 160°, unter Abscheidung von Schwefel. Schlagdenhauffen. (N. J. Pharm. 34, 175.)

Darstellung. 1. Man löst 1 Th. Nitronaphtalin in 10 Th. starkem Weingeist, sättigt mit Ammoniak, wobei etwas Nitronaphtalin ungelöst bleiben darf, darauf mit Hydrothion, bis alles gelöst und die Lösung dunkel-schmutziggrün geworden ist, und lässt 1 Tag stehen, wo Schwefel auskrystallisirt, der Hydrothiongeruch verschwindet, Geruch nach Ammoniak hervortritt und die Flüssigkeit nun Hydrothion-Naphtalidin hält, das sich beim Destilliren zersetzt. Man destil-Weingeist ab, wobei sich viel Schwefel abscheidet, welcher heftiges Stofsen verursacht, so dass die Destillation nicht fortgesetzt werden kann, wenn nicht die Flüssigkeit vom Schwefel decanthirt wird; destillirt wieder bis Stossen eintritt, decanthirt und destillirt, bis die Flüssigkeit in der Retorte sich in zwei Schichten theilt; deren untere unreines Naphtalidin, deren obere eine Lösung desselben in schwachem Weingelst ist. - Oder man leitet in die weingelstige Lösung von Nitronaphtalin nur Hydrothion unter gelindem Erwärmen; gießt die blassgelbe Lösung nach einiger Zelt vom entstandenen Niederschlage ab und destillirt, wo sich ein dickes schmutzig-grünes Oel abscheidet (das beim Erkalten krystallisch erstarrt) und die Flüssigkeit mit der Zeit noch feine Nadeln von Naphtalidin absetzt. — Zur Reinigung kann man entweder: a. die unreine Base destilliren; das flüssige gelbliche Destillat erstarrt zur weißen Kry-Oder b. man setzt zu der weingeistigen Flüssigkeit Schwefelsäure, dabei fallen unter Entweichen von Hydrothion Schwefel und schwefelsaures Ammoniak nieder und bei Zusatz von mehr Schwefelsäure erstarrt die ganze Masse zum Brei von schwefelsaurem Naphtalidin; dieses wird durch 1- bis 2maliges Umkrystallisiren

aus Weingeist gereinigt, in Wasser gelöst und mit Ammoniak übersättigt; dadurch entsteht vorübergehende Trübung und nach einigen Minuten erfüllt sich die ganze Flüssigkeit mit Krystallen von Naphtalidin. Zinin.

- 2 Man destillirt ein thionaphtamsaures Salz, oder besser aus diesem nach VII, 95 bereitetes salzsaures Naphtalidin mit überschüssigem gelöschten Kalk, Piria.
- 3. Man erwärmt im Wasserbade 20 Gramm Nitronaphtalin mit ziemlich concentrirtem essigsaurem Eisenoxydul, 40 Gramm Eisen enthaltend, im Kolben, der mit ausgezogener Röhre versehen ist 1/4 Stunde lang. Darauf wird der Kolben mit kochendem Wasser gefüllt und die durch Absitzen geklärte Flüssigkeit decanthirt; wenn sie Nadeln absetzt, so werden diese gesammelt und die Flüssigkeit selbst weggegossen. Nach mehrmaligem Uebergießen mit kochendem Wasser wird der Rückstand auf dem Filter gesammelt, mit Weingeist von 86° erschöpft, die weingeistige Lösung möglichst schnell destillirt und der Rückstand mit Vitriolöl behandelt, wo bei hinlänglicher Concentration alles zu einer Krystallmasse von schwefelsaurem Naphtalidin wird, die man zur Reinigung aus kochendem Weingeist oder besser aus kochendem Wasser, da sich in Berührung mit Weingeist besonders leicht die rothe Masse bildet, umkrystallisirt und in heißer wässriger Lösung mit Ammoniak zerlegt, Bechamp. — 4. Ein Gemenge von 1 Th. Nitronaphtalin (das zu diesem Zweck nicht aus Weingelst umkrystallisirt, sondern nur durch Waschen mit Wasser von der Salpetersäure befreit zu sein braucht, Schiff) mit  $1^4/_2$  Th. Eisenfeile und soviel gewöhnlicher Essigsäure, dass dieses bedeckt ist, wird in einer Retorte von 10fachem Inhalt gelinde erwärmt, bis das Nitronaphtalin geschmolzen ist, dann das Feuer entfernt, damit die Masse nicht übersteigt. Wenn die Reaction nicht mehr heftig ist, wird aus dem Sandbade (Retorte bis zum Halse mit Sand umgeben) destillirt, wo zuerst die Essigsäure, dann bei 300° ungefähr das Naphtalidin übergeht, das sich unter der Essigsäure als gelbe Flüssigkeit sammelt, die man durch gebrochene Destillation oder nach VII, 90, 3. reinigt. BECHAMP. So erhält man erhebliche Mengen Naphtalidin, aber unrein, daher man in Salzsäure löst, das Filtrat zur Trockne verdunstet und mit Kalkhydrat destillirt, wo die Base fast rein und vollkommen farblos überdestillirt. Perkin. - 5. Man verfährt wie bei 4. angegeben, destillirt nach Beendigung der Reaction die überschüssige Essigsäure ab, die stets etwas Naphtalidin gelöst enthält, lässt erkalten und-setzt ziemlich concentrirte Kalilauge zu, lässt, damit diese die Masse völlig durchdringe, einige Stunden stehen, und umgibt dann den ganzen Bauch der Retorte mit Kohlen, wo bei 300° das Naphtalidin überzugehen anfängt; die gut gekühlte Vorlage enthält zweck-mäßig etwas Essigsäure, damit die Dämpfe der Basis gleich gebunden werden. Sobald nichts mehr übergeht, wird der Inhalt der Vorlage, der stets etwas unverändertes Nitronaphtalin enthält, wiederholt mit verdünnter Essigsäure ausgekocht und aus dem Filtrate das Naphtalidin mit Kali gefällt. Man erhält weiße Flocken die Flüssigkelt milchig trübend, die erst nach mehrstündigem Stehen zu langen Nadeln werden, SCHIFF.

Remigung. Das nach Darstellung 4 erhaltene Naphtalidin, (also wohl auch das nach 5 erhaltene, Cabius), hält Phtalidin beigemengt. Zur Reinigung wird das bei der ersten Destillation erhaltene rohe Product mit Schwefelsäure behandelt, das schwerer lösliche schwefelsaure Naphtalidin von dem leichter löslichen schwefelsauren Phtalidin durch Umkrystallisiren aus Wasser getrennt. Schützenberger u. Willm.

Eigenschaften. Aus dem schwefelsauren Salze durch Ammoniak abgeschieden, weiße, feine, seideglänzende, flach zusammengedrückte Nadeln, Zinn; oder aus dem essigsauren Salze durch Kali gefällt, weiße Flocken, die sich nach mehrstündigem Stehen in der Flüssigkeit zu langen Nadeln umbilden, Schiff. Schmilzt bei 50°, kocht bei 300° ungefähr und destillirt ohne Zersetzung als klare, blassgelbe Flüssigkeit, von der ein Tropfen auf dem Uhrglase oft lange flüssig bleibt, beim Berühren aber plötzlich erstarrt; beim Erkälten auf 0° erstarrt die Flüssigkeit zur gelbweißen Krystallmasse, Zinin. Sublimirt bei vorsichtigem allmählichen Erhitzen zu langen seideglänzenden Nadeln, Schiff, und bei langem Außbewahren in verschlossenen Gefäßen bei 20°—30° in langen und schmalen, sehr dünnen, biegsamen und durchsichtigen Blättchen, Zinin. Riecht eigenthümlich, stark und unangenehm, schmeckt stark und beißend bitter; reagirt nicht alkalisch. Zinin.

C20NH9	143	100,00	99,63	
N	14	9,79	9,21	
9 H	9	6,30	6,51	
20 C	120	83,91	83,91	
			Mittel.	
			ZININ.	

in Comment

Zersetzungen. 1. Brennt auf Platinblech erhitzt mit gelber stark rußender Flamme und lässt viel Kohle, Zinn. — 2. Färbt sich an der Luft violett, Zinn, an der Luft und im Lichte gelb, später braun, Schiff, wahrscheinlich unter Sauerstoffaufnahme, Zinin; färbt sich dabei rascher in slüssiger Form, daher besonders nach der Destillation, weun'es nicht auf 0° abgekühlt und in hermetisch verschlossenen Ge--fäsen aufbewahrt wird, Zinin; das sublimirte färbt sich nur bei längerm Liegen an der Luft und im Sonnenlichte, und lässt sich, vor beiden geschützt, Jahre lang aufbewahren, ohne sich zu verändern, Schiff. - 3. Wird durch Chlor in der Kälte nicht verändert, beim Erwärmen bis zum Schmelzen aber heftig angegriffen und verwandelt sich dabei in harzartige Materie, während ein anderer Theil mit der gebildeten Salzsäure salzsaures Naphtalidin bildet, das sich im obern Theile des Gefäßes sublimirt. - Die wässrige Lösung von salzsaurem Naphtalidin färbt sich beim Durchleiten von Chlorgas violett und scheidet ein braunes Harz ab, dabei bildet sich kein Chlorammonium, und aus der stark sauer gewordenen Lösung krystallisirt bei freiwilligem Verdunsten eine neue Substanz in langen, durchsichtigen, goldgelben Nadeln. ZININ.

4. Naphtalidin joder ein Salz desselben gibt mit wässrigem Eisenchlorid, salpetersaurem Silberoxyd, Goldchlorid, im Allge-

meinen mit allen Oxydationsmitteln einen schönen, azurblauen Niederschlag, der bald purpurfarbig wird = Naphtamein, Piria; dieselbe Reaction bringen salpetrige Säure, GANAHL, sowie Platinchlorid, Zink -. Zinn - und Quecksilber-Chlorid und Chromsäure hervor, SCHIFF. Der blaue Niederschlag ist nicht, wie Piria schloss, durch Verlust von Wasserstoff und der Elemente des Ammoniaks aus dem Naphtalidin entstanden, sondern ist Oxynaphtalidin, C<sup>20</sup>H<sup>9</sup>NO<sup>2</sup>, Schiff; wahrscheinlich rührt die Färbung des Naphtalidins und seiner Salze an der Luft von der Bildung derselben Materie her. Piria. Schiff. 5. Naphtalidin sowie seine Salze werden durch concentrirte Salpetersäure, besonders salpetrige Süure haltende, in braunes Pulver verwandelt, das in Wasser fast unlöslich, in Weingeist leicht zur rothen oder violetten Flüssigkeit löslich ist, beim Abdampfem unverändert zurückbleibt, zuweilen neben murexydähnlichen Krystallen. ZININ. (Also wohl Nitrosonaphtylin, Ca-BIUS.) — 6. Naphtalidin oder ein Salz desselben wird durch salpetrige Säure oder salpetrigsaures Kali, unter Entwicklung von Stickgas, Schützenberger u. Willin, in Nitrosonaphtylin C20H8N2O2 verwandelt. CHURCH u. PERKIN; in eine poröse braune Masse, die durch Weingeist oder Aether in Nitrosonaphtylin, welches sich löst, und in eine unlösliche stickstofffreie Substanz, Naphtulmin C20H6O4 (vergl. VII, 25) geschieden wird. Schützenberger u. Willm (compt. rend. 46, 894; J. pr. chem. 74, 75). Naphtalidin in Wasser vertheilt gibt bei Behandlung mit salpetriger Säure zuerst Naphtamein unter Gasentwicklung, bei längerer Einwirkung ein Harz und eine in Weingeist mit citronengelber Farbe lösliche Säure, C18H6N2O8 (VI. 705). GANAHL u. CHIOZZA (Ann. Pharm. 99, 240; J. pr. Chem. 70, 125).

- 7. Naphtalidin in kleinen Portionen in Gemenge von Salpetersäure und Vitriolöl eingetragen, färbt das Gemisch unter heftiger Reaction dunkelgrün; Wasser fällt dann gelbrothe Flocken, die in Wasser und Salzsäure unlöslich, in Weingeist, Schwefelsäure, Salpetersäure und Kali mit rother Farbe löslich sind, und aus diesen Lösungen durch Wasser, aus der kalischen durch Neutralisation gefällt werden; sie sind wahrscheinlich Nitronaphtalidin C²ºNXH6,H². Mit Eisen und Essigsäure lassen sich daraus braune Flocken einer Base erhalten, die in Reactionen und Löslichkeit Zinin's Seminaphtalidin C²ºN²H¹º gleicht. Schiff. —
- 8. Naphtalidin gibt, mit *Chlorphosphorsäure* im Wasserbade erwärmt, Trinaphtylphosphamid und salzsaures Naphtalidin: PO<sup>2</sup>Cl<sup>3</sup>+6C<sup>20</sup>NH<sup>9</sup> = N<sup>3</sup>(PO<sup>2</sup>) (C<sup>20</sup>H<sup>7</sup>)<sup>3</sup>H<sup>3</sup> + 3C<sup>20</sup>NH<sup>9</sup>,HCl. Schiff.
- 9. Eine Lösung von Naphtalidin in wasserfreiem Aether mit Cyansäuregas gesättigt und dem freiwilligen Verdunsten überlassen, gibt gelbe, glänzende Blättchen von Naphtylharnstoff,  $C^{22}H^{40}N^{20}^2$ ; dieser Harnstoff entsteht nicht aus schwefelsaurem Naphtalidin und cyansaurem Kali, sondern diese zersetzen sich bei längerer Digestion der concentrirten Lösung und Abdampfen im Wasserbade unter Bildung von Naphtalidin, schwefelsaurem Kali und gewöhnlichem Harnstoff:  $S^2$  ( $C^{20}NH^{10}$ )  $H^{08}$  +  $K^0$ ,  $C^0$ 0 +  $L^0$ 10 =  $L^0$ 10 +  $L^0$ 10 +  $L^0$ 20 +  $L^0$ 20 +  $L^0$ 30 +  $L^$

gen einer ätherischen Lösung von Naphtalidin mit Cyansäuregas entsteht unter gewissen Umständen (vielleicht bei Anwendung von wasserhaltigem Aether als Lösungsmittel) kein Naphtylharnstoff, sondern eine rothe Lösung, die beim Verdunsten eine purpurfarbene syrupartige Masse lässt, welche durch Säuren violett, durch Alkalien wieder roth wird; Papier mit der weingeistigen Lösung getränkt, gibt Reagenzpapier, das die entgegengesetzten Reactionen zeigt, wie Lackmuspapier, also ebenso wie das von Sacc früher mit Krapptinctur dargestellte; diese Farbenreactionen stehen vielleicht in Beziehung zu dem Zusammenhange der Naphtalinverbindungen mit den Krappfarbstoffen. Schiff.

- 10. Naphtalidin verbindet sich in weingeistiger Lösung mit Senfölzu Senfölnaphtalidin (Allyl-Naphtylsulfocarbamid) C<sup>28</sup>H<sup>44</sup>N<sup>2</sup>S<sup>2</sup>. Zinin. 11. Ein Gemenge von Naphtalidin und Schwefelcyanphenyl wird fast sogleich fest unter Bildung von Phenyl-Naphtylsulfocarbamid C<sup>34</sup>H<sup>44</sup>N<sup>2</sup>S<sup>2</sup>. A. W. Hofmann. 12. Naphtalidin in weingeistiger Lösung gibt mit Schwefelkohlenstoff Sulfocarbonaphtalid und Hydrothion, Laurent (N. Ann. Chim. Phys. 22, 104), Delbos; ebenso bei mehrstündigem Erhitzen von Naphtalidin mit Schwefelkohlenstoff im zugeschmolzenen Rohr. 2C<sup>20</sup>NH<sup>9</sup> + 2CS<sup>2</sup> = C<sup>42</sup>N<sup>2</sup>H<sup>46</sup>S<sup>2</sup> + 2HS. Schiff. Naphtalidin als Dampf mit Schwefelkohlenstoffdampf durch rothglühendes Porzellanrohr geleitet, setzt viel glänzende Kohle ab und gibt Schwefelblausäure und Hydrothion, wahrscheinlich zuerst neben letzterm Naphtalosulfocyansäure, C<sup>20</sup>CyH<sup>7</sup>,S<sup>2</sup>, die dann in Kohle und Schwefelblausäure zerfällt. Schlagdenhauffen. (N. J. Pharm. 34, 175.)
- 13. Verhält sich gegen Chlorcyan ähnlich wie Anilin, Cahours u. Cloez (Compt. rend. 38, 354; Ann. Pharm. 90, 91); leitet man durch im Schmelzen erhaltenes Naphtalidin, wie bei der Darstellung von Melanilin nach A. W. Hofmann (vergl. V, 764), Chlorcyan, so bildet sich unter Erwärmung eine nach dem Erkalten schwarze harzige Masse, die zum großen Theil aus salzsaurem Menaphtalidin besteht.  $2C^{20}NH^9 + C^2NCl = C^{42}NH^{17}$ , HCl. W. H. Perkin. — 14. Naphtalidin gibt mit Bromvinafer, in einem Apparate, der das Zurücksließen der verdichteten Dämpfe gestattet, einige Stunden auf 40° bis 50° erwärmt, eine rothbraune Masse, die neben überschüssigem Bromvinafer Hydrobrom-Vinenaphtalidin enthält; dieselbe Reaction findet bei gewöhnlicher Temperatur in etwa 14 Tagen statt. C20NH9+ C4H5Br = C24H13N, HBr. Schiff. — 15. Naphtalidin und Iodvinafer bilden Hydriod-Vinenaphtalidin Schiff. — 16. Gibt mit Iodformafer eine schmierige Masse, die weder aus Wasser noch aus Weingeist oder Aether krystallisirt erhalten wird. Schiff. - 17. Naphtalidin und Anilin wirken weder bei der Destillation noch beim Erhitzen des Gemisches im zugeschmolzenen Rohr im Oelbade auf einander ein. Schiff.

Verbindungen. 1. Fast unlöslich in Wasser, Zinin. — 2. Scheint sich mit Iod zu verbinden. Zinin. —

Naphtalidin ist eine starke Basis und verbindet sich mit allen Sauerstoff- und Wasserstoff-Säuren zu Naphtalidinsalzen; aus allen diesen Salzen wird es durch Ammoniak abgeschieden; die Salze der

Wasserstoffsäuren sind wasserfrei, die der Sauerstoffsäuren enthalten 1 At. Wasser, das sich nicht ohne Zerstörung der Salze abscheiden lässt. Zinin. Die Salze des Naphtalidins sind weiß und meist krystallisirbar, Zinin; sie färben sich an der Luft und am Lichte violett, Zinin; färben sich gelb, später roth und dann braun, Schiff, wahrscheinlich unter Sauerstoffaufnahme, Zinin, und durch Bildung von Oxynaphtalidin. Piria, Schiff. Ihre Lösungen geben mit Eisenchlorid, salpetersaurem Silberoxyd, Goldchlorid, und im Allgemeinen allen oxydirenden Körpern, einen schön azurblauen Niederschlag, der bald purpurfarbig wird (vergl. VII, 92), Naphtame'in, Piria, Oxynaphtalidin C<sup>20</sup>H<sup>9</sup>NO<sup>2</sup>, Schiff; ferner mit Chromsäure, je nach der Concentration der Flüssigkeit, eine grüne, blaue oder schwarze Farbe, A. W. Hofmann; sie färben Fichtenholz gelb, wie Anilin, aber intensiver, A. W. Hofmann.

Phosphorsaures Naphtalidin. — a. Gewöhnliches. — Eine selbst schwache Lösung von Naphtalidin erstarrt mit einer wässrigen Lösung von nicht geglühter Phosphorsäure zu einer Masse von nat delförmigen Krystallen. Diese sind leicht löslich in kochendem Weingeist und Wasser; aus der weingeistigen Lösung krystallisirt das Salz unverändert, aus der wässrigen scheidet es sich als eine Masse von weißen, silberglänzenden Schüppchen ab. An der Luft wird es noch schneller roth wie das schwefelsaure Salz. Zinin. —

b. Metaphosphorsaures. — Eine weingeistige Lösung von Naphtalidin gibt mit weingeistigem Phosphorglas einen weißen, pulverförmigen Niederschlag, der äußerst schwer löslich ist in Wasser und Weingeist. Zinin.

Schwefelsaures Naphtalidin. - Naphtalidin löst sich in Vitriolöl bei geringem Erwärmen zur klaren Flüssigkeit, die selbst bei 0° keine Krystalle gibt, beim Verdünnen mit Wasser dagegen eine große Menge schuppiger Krystalle ausscheidet, so dass die Flüssigkeit fest wird; dieselben Krystalle erhält man durch Auflösen von Naphtalidin in kochender verdünnter Schwefelsäure beim Erkalten. Zinin. - Setzt man Schwefelsäure zu der Lösung von thionaphtamsaurem Kali, Natron oder Ammoniak, und erwärmt, so entsteht bei genügender Concentration der Lösung, noch ehe dieselbe ins Kochen kommt, ein krystallischer Brei; bei weiterem Erwärmen lösen sich die Krystalle wieder, und beim Erkalten scheiden sich silberglänzende Blättchen ab, die durch mehrmaliges Umkrystallisiren aus Wasser oder Weingeist gereinigt werden. (Vergl. VII, 89). PIRIA. - Weisse, silberglänzende Schüppchen; besitzt in hohem Grade den Geruch und Geschmack der freien Basis; röthet Lackmus. Verändert sich im trocknen Zustande an der Luft nicht, feucht oder in Lösung färbt es sich roth wie die Basis; die Lösung färbt die Haut erst roth, dann dunkelbraun. Zinin. — Bei der Temperatur des siedenden Wassers verwittert es zum leichten, mehlartigen, matten Pulver; schmilzt beim Erhitzen in der Retorte, zersetzt sich unter Entwicklung von schwefliger Säure und lässt eine poröse glänzende Kohle, während ein Theil der Base mit dem Wasser überdestillirt. ZININ. — Ist schwer in kaltem Wasser und Weingeist, in kochendem Weingeist langsam, aber in ziemlicher Menge löslich, so dass die gesättigte Auflösung beim Erkalten zu einer festen Masse erstarrt, Zinin; löst sich weniger leicht in Wasser als schwefelsaures Phtalamin, und kann daher von diesem durch Krystallisiren getrennt werden. Schützenberger u. Willim.

6			ZININ. Bei 100° Mittel.
20 C	120	62,49	62,00
10 H	• 10	5,21	5,88
N	14	7,29	6,50
S	16-	8,34	8,39
4 0	32	16,67	17,23
C20NH9,H0,S03	192	100,00	100,00

BECHAMP fand in solchem nach VII, 90, 3. dargestelltem Salze 20,812 Proc. SO<sup>3</sup>, Schützenberger u. Willm in solchem nach VII, 90, 4. erhaltenen und durch Krystallisiren von dem schwefelsauren Phtalamin getrenntem Salze 62,3 Proc. Kohle, 5,3 Proc. Wasserstoff, 20,8 Proc. Schwefelsäure und 8,65 Proc. Krystallwasser. —

Mit Iodkalium gibt die weingeistige Lösung des schwefelsauren Naphtalidins Fällung von schwefelsaurem Kali; die Lösung lässt beim Verdunsten harzige Masse, die Iod enthält, ohne Rückstand verbrennt und sich beim Lösen in heissem Wasser zersetzt. Schiff.

Hydrobrom-Naphtalidin. — Concentrirte weingeistige Lösung von schwefelsaurem Naphtalidin mit äquivalenter Menge concentrirter Lösung von Bromkalium oder Brombarium versetzt, gibt im erstern Falle nach kurzer Zeit, im letztern Falle sogleich Niederschlag von schwefelsaurem Salz. Das gefärbte Filtrat lässt bei langsamem Verdampfen krystallischen, leicht in Weingeist, weniger leicht in kaltem Wasser löslichen Rückstand von Hydrobrom-Naphtalidin. Schiff fand darin 35,53 Proc. Brom; die Formel C<sup>20</sup>NH<sup>9</sup>,HBr verlangt 35,72 Proc. Br. Schiff schiff erklärt die Bildung dieses Salzes durch die Gleichung S<sup>2</sup>(C<sup>20</sup>NH<sup>10</sup>)H0<sup>8</sup>+KBr=C<sup>20</sup>NH<sup>9</sup>,H3r+S<sup>2</sup>KH0<sup>8</sup>.

Salzsaures Naphtalidin. - Naphtalidin in concentrirter weingeistiger Lösung mit überschüssiger Salzsäure versetzt, gibt weiße, feste Masse, die durch Pressen zwischen Fliesspapier und Trocknen im luftleeren Raum über Vitriolöl und Aetzkalk sorgfältig von Feuchtigkeit und Salzsäure befreit, und darauf im gewöhnlichen Becherglase im Oelbade sublimirt wird. Zinin. - Man erwärmt ziemlich concentrirte Lösung von thionaphtamsaurem Kali, Natron oder Ammoniak nahe zum Sieden, setzt dann reine Salzsäure zu und lässt einige Augenblicke kochen. Ist die Lösung sehr concentrirt, so entsteht selbst in der Wärme ein krystallischer Niederschlag von schwefelsaurem und salzsaurem Naphtalldin; in diesem Fall muss etwas Wasser zugesetzt und erwärmt werden, bis der Niederschlag wieder gelöst ist. Darauf wird die Schwefelsäure durch überschüssiges Chlorbarium gefällt und heiß filtrirt; beim Erkalten krystallisirt das salzsaure Naphtalidin; die Mutterlauge gibt durch Zusatz von Salzsäure noch mehr Salz, das um so weniger darin löslich ist, je mehr Salzsäure zugesetzt wurde. Pibla. – Krystallisirt aus Weingeist in glänzenden Schüppchen, dem schwefelsauren Salz ähnlich, aus Wasser in asbestähnlichen Nadeln. Zinin.

— Sublimirt fast ohne alle Zersetzung, Zinin, Piria, bei 200° als leichte, wollige Masse, die aus feinen Nadeln besteht, Zinin, als schneeartige Krystallflocken. Piria. Ist sublimirt luftbeständig, Zinin; feucht oder in Lösung verändert es sich rasch an der Luft, Zinin, Piria; wird dann schneller roth als das schwefelsaure Salz, Zinin, und lässt sich nicht mehr durch Umkrystallisiren aus Weingeist oder Wasser reinigen. Piria. — Ziemlich leicht in Wasser, noch leichter in Weingeist und Aether löslich. Zinin.

			ZININ. Sublimirt. Mittel.
20 C	120	66,85	66,36
10 H	10	5,58	5,74
N	14	7,80	
Cl	35,5	19,77	19,03
C20NH9,HC1	179,5	100,00	

Salpetersaures Naphtalidin. — Naphtalidin löst sich beim Kochen in verdünnter, von salpetriger Säure freier Salpetersäure zur farblosen oder schwach röthlichen Flüssigkeit, aus der beim Erkalten das Salz in kleinen glänzenden Schüppchen krystallisirt, Zinin.

Chlorquecksilber-Naphtalidin. -- Aetzsublimat fällt die weingeistige Lösung von Naphtalidin oder dessen Salzen gelb, käseartig. Der Niederschlag ist schwer in kaltem, aber vollkommen in heißem Weingeist löslich, und fällt daraus beim Erkalten krystallisch nieder. Zinin.

Chlorplatin-salzsaures Naphtalidin. — Die weingeistige Lösung von salzsaurem Naphtalidin, in eine Lösung von Platinchlorid eingegossen, färbt sich grün und setzt das Salz als bräunlich-grüngelbes Pulver ab. Krystallisirt aus der heißen Lösung beim Erkalten; löst sich schwer in Wasser, noch schwerer in Weingeist oder Aether. Zinin.

Hält bei 100° getrocknet 28,21 Proc. Platin. Zinin.

Oxalsaures Naphtalidin. — a. Halb. — Krystallisirt in schmalen, dünnen silberglänzenden, sich sternförmig vereinigenden Blättchen, Zinin. — Beim Erhitzen in der Retorte schmilzt es zuerst unter Verlust von Krystallwasser, gleich darauf entweichen unter Aufbrausen Wasser und gleiche Maafse Kohlensäure und Kohlenoxydgas, zugleich destillirt Naphtalidin und Carbonaphtalid,  $C^{42}N^2H^{16}O^2$ , über;  $C^{44}H^{20}N^2O^8 = C^{42}H^{16}N^2O^2 + 4HO + 2CO$ , oder besser:  $2C^{44}H^{20}N^2O^8 = C^{42}H^{16}N^2O^2 + 2C^{20}NH^9 + 6HO + 4CO + 2CO^2$ , Delbos. Letzteres ist ein secundäres Zersetzungsproduct aus Oxanaphtalid,  $C^{44}N^2H^{16}O^4$ ; das halbsaure Salz verhält sich beim Erhitzen wie das einfachsaure, nur gibt es mehr freies Naphtalidin und mehr Oxanaphtalid. Zinin.

CIII	Heles Ma	բուձուսու սու	і шені Оханар	iitaliu. Zinin.	101 - 2,00
			Im Vac	Zinin. zuum über Vitriolöl	· I I AND TO
	44 C 20 H	$\frac{264}{20}$	70,20 5,32	66.13	1112 JP. 115.
	2 N 8 O	$egin{array}{c} 28 \\ 64 \\ \end{array}$	7,45 17,03	0,00	AND THE

2(C<sup>20</sup>NH<sup>9</sup>),C<sup>4</sup>H<sup>2</sup>O<sup>8</sup> 376 100,00

b. Einfach. — Krystallisirt in Häufchen von matten, weißen Warzen; löslich in Wasser und Weingeist. Zinin. — Zersetzt sich bei trockener Destillation, gibt ein bräunlichgelbes, in Wasser unlösliches Pulver, das sich aus weingeistiger Lösung unverändert wieder absetzt. Zinin. Gibt beim Erhitzen bis zum völligen Schmelzen Carbonaphtalid.  $2C^{24}H^{11}N0^{8} = C^{24}H^{16}N^{2}0^{2} + 6H0 + 4C0 + 2C0^{2}$ , Delbos. Gut getrocknet fängt es bei vorsichtigem Erwärmen gegen  $200^{\circ}$  zu schmelzen an, entwickelt darauf unter Aufblähen Wasser und Gemenge von 2 Maafs Kohlensäure und 1 Maafs Kohlenoxydgas; nach völligem Schmelzen besteht der flüssige, beim Erkalten strahligkrystallisch erstarrende Rückstand aus Oxanaphtalid und Formonaphtalid,  $C^{22}H^{9}N0^{2}$ , Zinin. (Petersb. Acad. Bull. 16, 242; Ann. Pharm. 108, 223; J. pr. Ch. 74, 379.)

			ZININ,
24 C	144	61,79	62,18
11 H	11	4,73	4,88
N	14	6,01	,
, 80	64	27,47	
C20NH9,C4H2O8	233	100,00	manet manet, was trace man or of

#### Anhang zum Naphtalidin.

#### Oxynaphtalidin.

#### $C^{20}NH^9O^2 = C^{20}NH^7,2HO?$

PIBLA. (1850). Compt. rend. 31, 488; Ann. Pharm. 78, 31; N. Ann. Chim. Phys. 31, 217; J. pr. Chem. 52, 56; Pharm. Centr. 1851, 380; Liebig u. Kopp's Jahresber. 1850, 500.

H. SCHIFF. Ann. Pharm. 101, 90; J. pr. Chem. 71, 108; Chem. Centr. 1857, 166; Chem. Gaz. 1857, 211; Liebig u. Kopp's Jahresber. 1857, 389.

### Naphtamein. Piria. Oxynaphtylamin. Schiff.

Bildung. 1. Beim Zusammenbringen einer Lösung von Naphtalidin oder einem seiner Salze mit Oxydationsmitteln, wie Eisenchlorid, salpetersaures Silberoxyd, Goldchlorid, Piria, oder Chromsäure, Zink-, Zinn- oder Quecksilberchlorid, wobei weder Metall noch Chlor in die neue Verbindung eingehen. Schiff. — 2. Bei der ersten Einwirkung von salpetriger Säure auf in Wasser vertheiltes Naphtalidin unter Entwicklung von Stickgas. Ganalik (Ann. Pharm. 99, 240). — Wahrscheinlich beruht die violette Färbung des Naphtalidins und seiner Salze, sowie der thionaphtamsauren Salze an der Luft ebenfalls auf Bildung von Oxynaphtalidin. Piria. Schiff.

Darstellung Salzsaures Naphtalidin wird in Weingeist gelöst, die Lösung mit Wasser verdünnt, so daß noch keine Trübung entsteht, und unter fortwährendem Umrühren wässriges Eisenchlorid tropfenweise und im geringen Ueberschuss zugesetzt. Man läßt unter öfterm Umrühren einige Stunden stehen, sammelt den Niederschlag, wäscht ihn zuerst mit Wasser, bis dies nicht mehr durch salpetersaures Silberoxyd gefällt wird, dann mit Weingeist und trocknet im Vacuum,

Piria. — Ebenso verfährt Schiff, oder Er fällt schwefelsaures oder essigsaures Naphtalidin mit wässriger Chromsäure.

Eigenschaften. Leichtes, amorphes Pulver von dunkler Purpurfarbe (Rовідикть Огсеїп [VI, 278] sehr ähnlich). Piria. Feucht riecht es, besonders beim Erhitzen, dem Iod ähnlich, eigenthümlich. Nicht krystallisirbar. Schiff.

				Schiff.		
			a.	b.	c.	
20 C	120	75,47	75,41	74,09	75,34	
9 н	9	5,66	5,71	5,70	5,39	
N	14	8,80	8,84	,	,	
20	16	10,07	10,04			
C20XH9O2	150	100.00	100.00			

a. mit Chromsäure, b. mit Eisenchlorid erhalten. c. aus der Lösung in Vitriolöl durch Wasser gefällt. Schiff. Ist daher ein einfaches Oxydationsproduct des Naphtalidins und nicht, wie Piria meint, oxydirtes Naphtalidin, minus Ammoniak. Schiff.

Zersetzungen. 1. Schmilzt beim Erwürmen und zersetzt sich sogleich, wobei sich aromatisch, nach Naphtalidin riechender Dampf entwickelt; lässt zuletzt schwer aber vollständig verbrennende Kohle, Piria, verbrennt beim Erhitzen an der Luft und lässt schwer verbrennliche Kohle. Schiff. — Feucht oder unter Wasser wird es bald violett, lässt sich daher schwer von rein blauer Farbe trocken erhalten. Schiff.

Verbindungen. 1. Ist unlöslich in Wasser. — 2. Löst sich in kaltem Vitriolöl zur blauen, der Indigolösung ähnlich gefärbten Flüssigkeit, und wird durch Wasser wieder unverändert gefällt, Piria. — 3. Unlöslich in Ammoniak oder Aetzkali, Piria. — 4. Löst sieh in geringer Menge in Weingeist, diesem seine Farbe ertheilend, Piria. — 5. Löst sich reichlich und mit purpurner Farbe in Aether und fällt aus der Lösung bei freiwilligem Verdunsten wieder als amorphes Pulver nieder. Piria. — 6. Löst sich in concentrirter Essigsäure mit violetter Farbe; die Lösung wird nicht gefällt durch Wasser oder Weinsäure, während durch die meisten Säuren, Alkalien und Chlormetalle das Oxynaphtalidin daraus gefällt wird. Piria.

Verbindet sich nicht mit Säuren oder Basen. Schiff.

## Lepidin.

# $C^{20}NH^9 = C^{20}NH^7,H^2.$

GR. WILLIAMS. Edinb. Roy. Soc. Trans. 21, 2. Th.; Chem. Gaz. 1855, 301
u. 325; J. pr. Chem. 66, 334; Ausz. N. Ann. Chim. Phys. 45, 491. Ferner: Edinb. Roy. Soc. Trans. 21, 377; Chem. Gaz. 3 Th. 1856, 261 u. 283; Ausz. J. pr. Chem. 69, 355; Chem. Centr. 1856, 817; Liebig u. Kopp's Jahresber. 1856, 532.

Von Williams isolirt, nachdem bereits Gerhardt seine Anwesenheit im Chinolin vermuthet hatte. Vergl. VI, 603.

Bildung. 1. Bei der trocknen Destillation des Cinchonins. — 2. Bei der trockenen Destillation der Steinkohlen, in das Steinkohlentheeröl übergehend. In beiden Fällen neben vielen andern Basen.

Darstellung. 1. Aus Cinchonin. Man verfährt nach VI, 601 und reinigt das über 270° (bei 266–271°, J. pr. Chem. 69, 363) Uebergehende durch oft wiederholtes Rectificiren. — 2. Aus Steinkohlentheeröl. Man fängt die nach VI, 602 bei der gebrochenen Destillation der Basen zwischen 250 und 267° übergehenden Antheile für sich auf. Die später, namentlich bei 274° übergehenden Antheile enthalten Kryptidin C<sup>22</sup>XII<sup>11</sup>.

Eigenschaften. Dem Chinolin ähnliches Oel, das aus Cinchonin erhalten bei 266 bis 271°, aus Steinkohlentheeröl erhalten bei 252 bis 257° siedet, im zweiten Falle von 1,072 spec. Gew. bei 15°. Besitzt nach 1 und nach 2 erhalten denselben Geruch. Dampfdichte nach 1 = 5,14; nach 2 erhalten = 5,15, bei 15° über dem Siedepunct, aber letzteres war etwas zersetzt.

Au	s Cinchonin.		GR. WILLIAMS.	Maafs.		Dampfdichte.
20 C	120 14	83,91 $9,80$	83,29 10,15	C-Dampf N-Gas	20	8,320 0,9706
9 <b>H</b>	9	6,29	6,57	H-Gas	•9	0,6237
C50ZH3	143	100,00	100,01	Lepidin-Dampi	2	9,9243 4,962

Nach Williams ist das nach 1 erhaltene Lepidin vielleicht nur isomer, aber nicht identisch mit dem nach 2 erhaltenen, wofür der Unterschied im Siedepunkte (und das verschiedene Verhalten der Salze) sprechen.

Isomer mit Formechinolin (VI, 609) und Naphtalidin.

Zersetzungen. 1. Wird (nach 1.) beim Sieden etwas zersetzt, liefert Spuren Pyrrhol und kohlensaures Ammoniak. — 2. Wird durch *Iodformafer*, *Iodvinafer* und *Iodmylafer* in Forme-, Vine-, und Mylelepidin verwandelt.

Verbindungen. Das Lepidin bildet nach Darst. 1 erhalten krystallisirbare Salze, aber schwieriger krystallisirbare, wenn Basen von niedrigerem Siedepunkte dabei sind, ebenso das nach Darst. 2 erhaltene. Die aus letzterem erhaltenen Salze riechen nach Naphtalin.

 $Salzsaures\ Lepidin.$  —  $\rm C^{20}NH^9,HCl.$  Kleine farblose Nadeln, die bei 100° noch nicht schmelzen.

Salpetersaures Lepidin. — Zwischen 260 und 266° übergegangenes Lepidin in mäßig verdünnter Salpetersäure gelöst, gibt blassrothe Lösung und beim Abdampfen braunrothe zerfließliche Masse. Diese durch wiederholtes Pressen und Krystallisiren aus Weingeist gereinigt, bildet harte (im unreinen Zustande gelbe), luftbeständige Säulen, die bei 100° noch nicht schmelzen. — Aus Cinchonin und aus Steinkohlentheeröl erhaltenes Lepidin verhalten sich gegen Salpetersäure gleich.

	Säulen.		GR. WILLIAMS.
20 C	120	$58,\!25$	57,69 bis 58,40
10 H	10	4.86	4,93 4,90
2 N	28	13,59	-, ,, -,
60	48	23,30	
C20XH9 XO5 HO	206	100.00	

Zweifach-chromsaures Lepidin. — Wird durch Vermischen von wässriger Chromsäure mit Lepidin und Umkrystallisiren des krystallischen Pulvers aus Wasser erhalten. Schöne goldgelbe, lange Nadeln, die sich im feuchten, nicht im trockenen Zustande bei 100° zersetzen und beim Glühen Chromoxyd lassen. Aus Steinkohlentheeröl dargestelltes Lepidin gibt mit Chromsäure keine Krystalle, sondern ölige Verbindung.

	Nadeln.	GR	. WILLIAMS.
20 C	120	47,36	47,05
N	14	5,52	
10 H	10	3,95	3,89
2 Cr	53,4	21,07	21,27
70	56	22,10	
C20NH9,H0,2Cr03	253,4	100,00	

Salzsaures Lepidin liefert, mit *Chlorcadmium* in concentrirter Lösung zusammengebracht, krystallische Verbindung, der des salzsauren Chinolins (VI, 603) entsprechend (*Chem. Gaz.* 1855, 450; *Liebig u. Kopp's Jahresber.* 1855, 551).

Chlorplatin-salzsaures Lepidin. — Wird aus dem zwischen 265 und 271° übergegangenen Lepidin erhalten. Bleibt aus Steinkohlentheeröl gewonnen, kurze Zeit nach der Fällung weich und wird später

krystallisch.

		6	R. WILLIAMS. Mittel.
20 C	120	34,36	34,04
N	14	4,01	,
10 H	10	$\frac{4,01}{2,86}$	2,95
Pt	98,7	28,27	$\begin{array}{c} 2,95\\28,13\end{array}$
3 Cl	106,5	30,50	,
C20NH9,HC1+PtC12	349,2	100,00	The state of the s

# Stickstoffstickoxydkern C<sup>20</sup>N(NO<sup>2</sup>)H<sup>6</sup>?.

### Nitrosonaphtylin.

# $C^{20}H^5N^2O^2 = C^{20}N(NO^2)H^6,H^2.$

A. H. Church u. W. H. Perkin. Quart. J. Chem. Soc. 9, 1; J. pr. Chem. 68, 248; Chem. Gaz. 1856, 139; Instit. 1856, 299; Liebig u. Kopp's Jahresber. 1856, 607.

Bildung. 1. Durch Reduction von Binitronaphtalin mit Wasserstoff im Entstehungsmomente,  $C^{20}H^6N^2O^8 + 8H = C^{20}H^8N^2O^2 + 6HO$ . — 2. Durch Einwirkung von salpetriger Säure auf Naphtalidin,  $C^{20}NH^9 + NO^3 = C^{20}H^8N^2O^2 + HO$ ; oder salpetrigsaurem Kali auf salzsaures Naphtalidin,  $C^{20}NH^9$ , HCl + KO,  $NO^3 = C^{20}H^8N^2O^2 + KCl + 2HO$ , Church u. Perkin; dabei entweicht viel Stickgas und es entsteht eine poröse braune Masse, die ein Gemenge von Nitrosonaphtylin und Naphtulmin, (VII, 25), ist. Schützenberger u. Willm. (Compt. rend. 46, 894; J. pr. Chem. 74, 75.) — Entsteht wahrscheinlich auch durch Einwirkung von Wasserstoff im Entstehungsmomente auf Nitronaphtalidin. Church u. Perkin.

Darstellung. Man setzt salpetrigsaures Kali zu salzsaurem Naphtalidin, wo fast reines Nitrosonaphtylin niederfällt. Wird der Niederschlag mit Wasser gewaschen, getrocknet, mit Weingeist ausgezogen und die Lösung langsam verdampft, so scheidet sich das Nitrosonaphtylin allmählich in kleinen Krystallen aus.

Eigenschaften. Kleine, sehr dunkle Krystalle von grünem Metallglanz, ähnlich dem Murexyd; durch Wasser aus weingeistiger Lösung gefällt, scharlachroth. Unzersetzt schmelzbar, und zum Theil unzersetzt sublimirbar. Färbt Weingeist intensiv roth, welche Farbe durch Säuren in ein prächtiges Violett verwandelt, durch Alkalien wieder hergestellt wird; Baumwolle, Leinen, Papier etc. können dauernd orange gefärbt werden durch Eintauchen in die weingeistige Lösung des Nitrosonaphtylins; so gefärbte Stoffe werden durch Eintauchen in Säuren intensiv purpurblau, nehmen aber im Strome Wasser ihre orange Färbung rasch wieder an.

			CHURCH U. PERKIN.
20 C	120	69,77	69,76
8 H	8	4,65	4,80
2 N	<b>2</b> 8	16,28	16,39
20	16	9,30	9,05
C20H8N2O2	172	100,00	100,00

Unter Annahme von Laubent's "substitutions nitrosées" ist Nitrosonaphtylin,  $C^{20}H^6(NO^2)N,H^2 = Naphtalidin$ , worin 1 At. H durch 1 At. NO² vertreten ist. Die Entdeckung des Nitrosonaphtylins und des analogen Nitrosophenylins weisen auf die Existenz eines ganz neuen Typus von Substitutionskörpern hin. Church u. Perkin.

Zersetzungen. 1. Bei starkem Erhitzen sublimirt ein Theil unzersetzt; darauf entweichen weiße Dämpfe und es bleibt Kohle. — 2. In Weingeist gelöst, scheint es sich allmählich theilweise zu zersetzen; in so veränderter Substanz steigt der Gehalt an Kohle auf 75 Proc. — 3. Starke Salpetersäure zerstört es. — 4. Die Farbe des Nitrosonaphtylins wird nicht durch Alkalien verändert, durch andauernde Einwirkung von Wasserstoff im Entstehungsmomente aber zerstört.

Verbindungen. Unlöslich in Wasser und in verdünnten Säuren. Löst sich in rauchendem Vitriolöl mit purpurblauer Farbe. Löst sich in Weingeist mit intensiv rother Farbe und wird daraus durch Wasser gefällt; löslich in Aether.

### Ninaphtalidin.

### $C^{20}H^8N^2O^2 = C^{20}N(NO^2)H^6,H^2.$

CH. S. WOOD. Chem. Gaz. 1859, 218; Ausz. Chem. Centr. 1859, 836.

Ninaphtylamin. Wood.

Bildung. Durch Reduction von Binitronaphtalin in schwach ammoniakalischer Lösung durch Hydrothion. C<sup>20</sup>X<sup>2</sup>H<sup>6</sup>+8HS = C<sup>20</sup>H<sup>6</sup>N<sup>2</sup>O<sup>2</sup>+6HO+8S.

Darstellung. Man leitet Hydrothion in weingeistige, schwach ammoniakalische siedende Lösung von Binitronaphtalin etwa drei Stunden lang, wobei der größte Theil des Weingeistes abdestillirt, übersättigt den Rückstand mit verdünnter Schwefelsäure, erhitzt zum Sieden und filtrirt. Beim Erkalten krystallisirt gelbbraunes schwefelsaures Ninaphtalidin, aus dessen Lösung man durch Ammoniak die Basis abscheidet.

Eigenschaften. Schön karmesinrothe Krystalle. Wird bei 100° etwas zersetzt. Ist eine Basis, und in seinen Eigenschaften völlig verschieden von dem isomeren Nitrosonaphtylin. (Vergl. VII, 100.)

Schwefelsaures Ninaphtalidin. C<sup>20</sup>H<sup>8</sup>N<sup>2</sup>O<sup>2</sup>,SO<sup>3</sup>,HO. — Weifse Schuppen; zersetzt sich beim Umkrystallisiren aus wässriger Lösung.

Salzsaures Ninaphtalidin. — C<sup>20</sup>H<sup>5</sup>N<sup>2</sup>O<sup>2</sup>,HCl. Nadelförmige Krystalle.

Chlorplatin-salzsaures Ninaphtalidin. C<sup>20</sup>H<sup>s</sup>N<sup>2</sup>O<sup>2</sup>,HCI,+-PtCl<sup>2</sup>. Scheidet sich bei Zusatz von Zweifachchlorplatin zur Lösung der Basis in Aetherweingeist in gelbbräunlichen, ziemlich löslichen Krystallen aus.

### Stickstoffamidkern C20NAdH6.

### Seminaphtalidin.

# $C^{20}N^2H^{10} = C^{20}NAdH^6H^2$ .

ZININ (1844). J. pr. Chem. 33, 29; Ann. Pharm. 52, 362. — J. pr. Chem. 57, 177; Ann. Pharm. 85, 329.

Azonaphtylamin.

Bildung. Beim Behandeln von Binitronaphtalin mit Hydrothion und Ammoniak. Zinn.

Man löst Binitronaphtalin in mit Ammoniak gesättigtem Weingeist, leitet durch die dunkelkarminrothe Lösung Hydrothion, bis sie bei völliger Sättigung grünlich-braungelb geworden ist, kocht dann in der Retorte, wo sich viel pulvriger Schwefel absetzt, daher bei der Destillation dieselben Vorsichtsmaßregeln nöthig sind, wie bei der Darstellung von Naphtalidin, VII, 89, 1. Wenn sich aus dem Rückstande in der Retorte kein Schwefel mehr absetzt, so setzt man Wasser hinzu, kocht auf, filtrirt kochend und lässt erkalten, wo viel lange kupferrothé Nadeln krystallisiren. In der Retorte bleibt eine schwarzbraune, harzige, in der Hitze zähe Masse, die noch einige Male mit Wasser ausgekocht wird, so lange dieses beim Erkalten noch Krystalle absetzt. Die Krystalle werden in heißem Wasser gelöst, und die nöthigenfalls filtrirte Lösung gut verschlossen abgekühlt, wo man fast metallglänzende, gelbe, ins Kupferrothe spielend gefärbte Krystalle erhält, die durch wiederholtes Umkrystallisiren abwechselnd aus Weingeist und Wasser farblos werden. Die rothe Färbung rührt von einem Harz her, das in Weingeist löslicher ist als die Basis, aus Wasser in feinen matten Nadeln

krystallisirt, beim Erwärmen zur rothen Flüssigkeit schmilzt und unter theilweiser Zersetzung ohne Verpuffung destillirt. Zinin.

Eigenschaften. Aus Weingeist krystallisirt, sehr glänzende lange Nadeln. Verändert sich nicht bei 100°, schmilzt bei 160° zur gelbbraunen Flüssigkeit und sublimirt in geringer Menge. Kocht über 200°, sublimirt sich zum Theil im Halse der Retorte und destillirt zum Theil unzersetzt, während ein anderer Theil zersetzt wird, viel Kohle lässt, und dessen Zersetzungsproducte das Sublimirte und Destillirte braun färben und verunreinigen. Luftbeständig.

> ZININ. Mittel. Rei 1000 in trockner Luft

20 C 10 H 2 N	120 10 28	75,79 6,31 17,90	75,60 6,31 18,00	
 C <sup>20</sup> NAdH <sup>8</sup>	158	100,90	99,91	

Ist C10H5N, und bei seiner Bildung muss sich daher das Atomgewicht des Binitronaphtalins halbiren. Zinin. Aus Binitronaphtalin, C<sup>20</sup>X<sup>2</sup>H<sup>6</sup>, kann nicht eine Verbindung mit 10C entstehen, ist daher C<sup>20</sup>H<sup>10</sup>N<sup>2</sup>. LAURENT. (Compt. chim. 1849, 165.)

Zersetzungen. 1. Die Lösungen des Seminaphtalidins in Wasser, Aether oder Weingeist, besonders die letztere, verändern sich schnell an der Luft, werden trübe und braun, lassen ein braunes Pulver fallen und geben beim Abdampsen nur wenig dunkelbraune Krystalle. — 2. Brennt, auf Platinblech erhitzt, mit gelber, stark rußender Flamme und naphtalinartigem, nicht unangenehmem Geruch. - 3. Wird durch starke Salpetersäure in ein violettbraunes Pulver verwandelt, wohl dasselbe, welches sich aus den Lösungen an der Luft abscheidet. - 4. Leitet man Chlorgas durch wässriges salzsaures Seminaphtalidin, so verwandelt es sich in ein rothbraunes Pulver, fast unlöslich in Wasser, sich in heißem Weingeist mit dunkelkarminrother Farbe lösend und beim Erkalten unverändert abscheidend. - 5. Durch chlorsaures Kali (und Salzsäure?) wird es in ein ähnliches, etwas helleres Pulver verwandelt.

Verbindungen. - Löst sich in Wasser schwer mit schwach bräunlichrother Farbe.

Verbindet sich mit Säuren zu Seminaphtalidinsalzen; die mit Sauerstoffsäuren enthalten 2 At. Wasser. - Trocknes Seminaphtalidin löst sich in Vitriolöl zur dunkelvioletten Flüssigkeit, die Monate lang unverändert bleibt, bei Zusatz von Wasser aber sogleich zur röthlich-weißen krystallischen Masse erstarrt. Die weingeistige Lösung des Seminaphtalidins wird durch alle wässrigen Säuren entfärbt; die concentrirte erstarrt mit Schwefelsäure, Phosphorsäure oder Salzsäure zu einer weichen krystallischen Masse, aus mikroscopischen weißen Nadeln oder Blättchen bestehend; aus der wässrigen Lösung dieser Masse fällt Ammoniak unveräudertes Seminaphtalidin in röthlichen Nadeln.

Phosphorsaures Seminaphtalidin. — Durch Zusammengießen der weingeistigen Lösung der Base mit wässriger Phosphorsäure erhalten, bildet es weiße glänzende Krystallschüppchen, beständiger als das schwefelsaure Salz. Löst sich schwer in Wasser und Weingeist und krystallisirt daraus fast unverändert.

Schwefelsaures Seminaphtalidin. — Man setzt zur concentrirten weingeistigen Lösung von Seminaphtalidin mäßig verdünnte wässrige Schwefelsäure, doch nur so viel, dass noch freie Basis, erkennbar an der Farbe der Flüssigkeit, vorhanden ist. Der weiße Niederschlag wird auf dem Filter so lange mit Weingeist gewaschen, bis dieser ziemlich farblos abläuft, zwischen Fließpapier abgepresst, darauf im Vacuum über Vitriolöl und dann im trockenen Luftstrom bei 100° getrocknet. — Kleine, weiße, schuppige Krystalle; oder getrocknet weißes, mattes, an der Luft unveränderliches Pulver. Färbt sich über 100° roth und zersetzt sich. Löst sich schwer und unter theilweiser Zersetzung in Wasser oder Weingeist; die kochende Lösung setzt beim Erkalten bräunliche Blättchen ab.

20 C 12 H 2 N 2 O	120 12 28 16	46,87 4,69 10,93 6,25	ZININ. Bei 100° 47,09 4,80
2 SO3	80	31,26	31,00
C20NAdH8,2H0,2SO3	256	100,00	

Salzsaures Seminaphtalidin. — Die kalte weingeistige Lösung von Seminaphtalidin wird mit mäßig starker Salzsäure tropfenweiße versetzt, wobei, um Erhitzung zu vermeiden, abgekühlt wird. Die Flüssigkeit erstarrt zum weißen dicken Brei von silberglänzenden Blättchen. Diese werden auf dem Filter mit wenig Weingeist gewaschen, zwischen Fließpapier gepresst, und im Vacuum über Vitriolöl und Aetzkalk, dann im trockenen Luftstrome bei 100° getrocknet. — Weißes krystallisches Pulver; trocken unverändert aufzubewahren, im feuchten Zustande dagegen leicht veränderlich; wird beim Erhitzen zersetzt und lässt sich nicht sublimiren. Schwer löslich in Wasser und Weingeist; die Lösungen färben sich an der Luft braun.

		В	ZININ., ei 100° Mittel.	
20 C 12 H 2 N	120 12	15,91 5,19	51,81 5,21	97
2 N 2 Cl	28 71	$12,27 \\ 30,63$	30,51	1.26
C20NAdH8,2HCl	231	100,00		Committee

Salzsaures Seminaphtalidin gibt mit Sublimat eine leicht lösliche, in weißen, silberglänzenden, ziemlich großen Blättchen krystallisirende Verbindung. Chlorplatin-salzsaures Seminaphtalidin. — Gelblichbraunes, schwer lösliches Pulver. Lässt, gut getrocknet, beim Glühen 34,56 Proc. Platin; C<sup>20</sup>N<sup>2</sup>H<sup>10</sup>,2HCl + 2PtCl<sup>2</sup> = 34,63 Proc. Pt.

Seminaphtalidin scheint mit *Blausäure* nicht verbindbar; es löst sich in der wässrigen Säure nicht leichter als in Wasser und krystallisirt aus weingeistiger, mit concentrirter Blausäure versetzter Lösung unverändert.

Wässrige Schwefelblausäure löst Seminaphtalidin besonders beim Erwärmen leicht und reichlich; beim Abkühlen der Lösung bilden sich weiße, glänzende Blättchen des schwefelblausauren Salzes.

Kleesaures Seminaphtalidin. — Weißes, krystallisches Pulver, schwer in Wasser, noch schwerer in Weingeist und Aether löslich; die heiße Lösung lässt beim Abkühlen weiße, glänzende Blättchen fallen.

Weinsaures Seminaphtalidin. — Wie das phosphorsaure Salz darzustellen. Krystallisirt in feinen, sternförmig gruppirten, weißen Nadeln. Ziemlich leicht in Wasser und Weingeist, schwer in Aether löslich; zersetzt sich im gelösten Zustande, im trocknen weniger leicht.

Seminaphtalidin löst sich in Weingeist und in Aether mit viel dunklerer Farbe als in Wasser. (Diese Angaben Zinin's beziehen sich auf das noch gefärbte Seminaphtalidin, Carius.)

Gepaarte Verbindungen von C<sup>20</sup>NH<sup>7</sup>, oder einem ühnlichen Kern.
Naphtalidinschwefelsäure.

### $C^{20}NH^9S^2O^6 = C^{20}NH^9,2SO^3.$

LAURENT. Compt. rend. 31, 537; J. pr. Chem. 52, 58; Pharm. Centr. 1851, 157; Liebig u. Kopp's Jahresber. 1850, 508.

Acide sulfonaphtalidamique, LAURENT.

Bildung. 1. Beim Behandeln von Nitronaphtalinschwefelsäure,  $C^{20}XH^7,2S0^3$ , mit Hydrothion-Ammoniak. — 2. Bei gelindem Erhitzen von Carbonaphtalid,  $C^{42}N^2H^{16}O^2$ , mit Vitriolöl unter Entwicklung von Kohleusäure; beim Verdünnen mit Wasser niederfallend.  $C^{42}N^2H^{16}O^2 + 4H0,SO^3 = 2C^{20}NH^9,2SO^3 + 2CO^2 + 2HO$ .

Ob diese Saure mit der Thionaphtam- und Naphtion-Saure, C20NH0S2O6, nur isomer ist, oder ob sie mit der Naphtionsäure identisch ist, ist unbekannt. CARIUS.

### Naphtionsäure.

### $C^{20}NH^9S^2O^6 = C^{20}NH^9,2SO^3.$

Pibla (1850). Sull'azione del solfito d'ammoniaca sulla nitronaftalina, Pisa, 1850; Ann. Pharm. '78, '31; N. Ann. Chim. Phys. 31, 217; Ausz Compt. rend. 31, 488; J. pr. Chem. 52, 56; Pharm. Centr. 1851, 380; Liebig u. Kopp's Jahresber. 1850, 500.

Bildung. Beim Kochen von Nitronaphtalin mit schwefligsaurem Ammoniak neben der isomeren Thionaphtamsäure. Dabei verwandelt das schwefligsaure Ammoniak das Nitronaphtalin (wie Ammoniak und Hydrothion) in Naphtalidin, dieses bindet dann 2 At. SO<sup>3</sup> und bildet damit die 2 isomeren Säuren in ungefähr gleichen Mengen; die sich jedoch nicht in einander verwandeln lassen. Pibla.

1 Th. Nitronaphtalin, nach Pibia's Vorschrift (vergl. VII, 78, 1) dargestellt und bis zum Aufhören der sauren Reaction mit Wasser gewaschen, wird mit 5 Th. Weingeist bis zur völligen Lösung erwärmt, dann unter fortwährendem Erwärmen mit 5 Th. wässrigem. schwefligsauren Ammoniak von 1,24 spec. Gew. vermischt. schung wird röthlich, dann gelb, setzt bei fortdauerndem gelinden Sieden an den Wänden des Kolbens Krusten von saurem-schwefligsauren Ammoniak ab, wird sauer, wodurch die Thionaphtamsäure zersetzt und sehr viel Harz gebildet wird, das die Bildung und Reinigung der Säuren sehr erschwert; daher ist nöthig, gepulvertes kohlensaures Ammoniak bis zur vollkommenen Lösung der Kruste und alkalischen Reaction der Flüssigkeit zuzusetzen, so oft diese sauer wird. Sstündigem Kochen ist die Zersetzung beendigt, erkennbar daran, dass ein Tropfen der Flüssigkeit in Wasser keine Trübung mehr hervorbringt. Die Flüssigkeit bildet 2 Schichten, die obere, größere enthält die Zersetzungsproducte des Nitronaphtalins in Weingeist gelöst, die untere wässriges schwefelsaures und überschüssiges schwefligsaures Am-Die obere Schicht wird decanthirt, über freiem Feuer zur öligen Consistenz abgedampft und 24 Stunden an einen kühlen Ort gestellt, wodurch sie zu einer Masse blättriger orangegelber Krystalle von thionaphtamsaurem Ammoniak erstarrt. Die Mutterlauge hält unkrystallisirbares naphtionsaures Ammoniak, sie wird auf 100° erwärmt und mit Salzsäure im Ueberschuss versetzt, wodurch Naphtionsäure als röthlichweißes Pulver gefällt, und aus beigemengtem schwefligsauren Ammoniak schweflige Säure entwickelt wird. Die Säure wird erst mit Wasser, dann mit Weingeist gewaschen, bis beides farblos abläuft, darauf zur völligen Reinigung in das Kalk- oder Natronsalz verwandelt, aus dem durch Umkrystallisiren weiß erhaltenen Salze durch überschüssige Salzsäure abgeschieden, und bei möglichst abgehaltener Luft wieder erst mit ausgekochtem Wasser, dann mit Weingeist gewaschen. 200 Gramm Nitronaphtalin geben so 62.5 Gramm fast reines naphtionsaures Natron.

Eigenschaften. Aus kalter Lösung des Natron- oder Kalk-Salzes gefällt, weißes voluminöses Pulver, aus heißer Lösung gefällt, kleine leichte seidenartige Krystalle, geschmack- und geruchlos, reagirt sauer. Die Krystalle verlieren bei 100° 1 At. Wasser, dann bei 150° nicht mehr.

	Krystallisir	t.	PIRIA.	
20 C	120	51,72	51,54	
10 H	10	4,31	4,48	
$2\stackrel{ m N}{ m S}$	$\begin{array}{c} 14 \\ 32 \end{array}$	6,03 $13,80$	6,14 14,14	en 1 v
7 0	- 56	24,14	23,70	E. J. Line.
$C^{20}NH^9,2SO^3+Aq.$	232	100,00	100,00	-

Zersetzungen. 1. Naphtionsäure, besonders die feuchte, wird an der Luft leicht verändert; sie wird leicht durch oxydirende Körper zersetzt, ist aber gegen die meisten andern chemischen Agentien sehr beständig. — 2. Verbrennt beim Erhitzen auf Platinblech unter Entwicklung von schwefliger Säure und einem verbrennlichen, aromatisch nach Bittermandelöl riechenden Dampfe, schwer verbrennliche Kohle von der Form der Substanz lassend. — 3. Wird nicht verändert durch verdünnte Salpetersäure, von concentrirter, besonders salpetriger Säure haltender, oder heifser aber in ein braunes Harz verwandelt, ähnlich dem durch andere Oxydationsmittel gebildeten. — 4. Chlor in die wässrige Lösung eines naphtionsauren Salzes geleitet, färbt diese braun und scheidet endlich ein braunes Harz ab; ähnlich wirkt chromsaures Kali, besonders mit Schwefelsäure gemischt. — 5. Wird von concentrirter Salzsäure weder gelöst, noch zersetzt, von concentrirter Natronlauge nicht verändert.

Verbindungen. 1. Löst sich in 2000 Th. kaltem Wasser; leicht in siedendem, beim Erkalten sich in Krystallen daraus abscheidend.

— 2. Löst sich besonders in der Wärme in Vitriolöl, und wird durch Wasser unverändert gefällt; die Lösung wird erst bei 220° unter

Entwicklung von schwefliger Säure geschwärzt.

Naphtionsäure ist eine starke Säure; sie scheidet die Essigsäure aus ihren Salzen ab und löst sich leicht in einer Lösung von essigsaurem Kali. Die Salze mit Alkalien reagiren neutral, die mit schweren Metalloxyden sauer; Mineralsäuren fällen Naphtionsäure als weißes Krystallpulver, Essigsäure fällt die wässrige Lösung nicht, die weingeistige unvollständig. - Die naphtionsauren Salze sind schwer von rothem Farbstoff zu befreien, am besten durch Umkrystallisiren aus schwachem Weingeist vor Licht geschützt; ihre Lösungen schillern wie die des Chinins in Roth, Blau und Violett, 1 Th. naphtionsaures Natron in 200,000 Th. Wasser gelöst zeigt noch dieses Schillern. Im festen Zustande sind die Salze luftbeständig, die Lösungen färben sich an der Luft und am Lichte, nicht im Dunkeln, roth. - In der Lösung von naphtionsauren Salzen erzeugt Eisenchlorid einen ziegelrothen, beim Erhitzen braun werdenden Niederschlag, salpetersaures Silberoxyd einen weißen krystallischen, Sublimat einen weißen, in der Wärme löslichen, beim Erkalten wieder entstehenden Niederschlag; Platinchlorid gibt eine hellgelbe Fällung; Goldchlorid färbt die Lösung sogleich purpurroth, und fällt dann reducirtes Gold; schwefelsaures Kupferoxyd färbt gelb; essigsaures Bleioxyd, Chlorbarium, Blutlaugensalz, Zinkvitriol, Brechweinstein geben keine Reaction.

Naphtionsaures Kali. — Die braune Lösung der rohen Naphtionsäure in kochender concentrirter Kalilauge setzt beim Erkalten Krystalle ab, die aus möglichst wenig Weingeist 2- bis 3mal umkrystallisirt werden. — Kleine glimmerartige, schwach gefärbte Blättchen; sehr leicht in Wasser oder Weingeist, aber schwer in wässriger oder weingeistiger Kalilauge löslich. Hält 14,84 Proc. K und 11,87 Proc. S, ist also C<sup>20</sup>NH<sup>9</sup>S<sup>2</sup>O<sup>6</sup>,KO, Rechnung = 14,98 Procent K und 12,25

Procent S.

Naphtionsaures Ammoniak ist in Wasser und Weingeist sehr leicht löslich und krystallisirt schwer.

Naphtionsaures Natron. - Die rohe Säure wird mit gepulvertem kohlensauren Natron und wenig Weingeist von 60 Proc. erwärmt, Lösung kochend filtrirt und 10 bis 12 Stunden hingestellt, wo sie naphtionsaures Natron in schönen großen, durchsichtigen und wenig gefärbten Säulen absetzt. Die Mutterlauge gibt bei freiwilligem Verdunsten noch mehr, aber gefärbt. Das rohe Salz wird gepulvert, im Trichter mit concentrirtem weingeistigen Natron gewaschen, das die harzige Materie sehr gut, das Salz durchaus nicht löst, und der Rückstand wiederholt aus wenig schwachem kochenden Weingeist mit Hülfe von Thierkohle umkrystallisirt, bis farblose Krystalle erhalten werden. - Große, gut ausgebildete Säulen des zwei- und eingliedrigen Systems, oder, aus Wasser krystallisirt, undeutliche, nicht bestimmbare Formen, wie es scheint in diesem Fall mit mehr Krystallwasser. Nimmt, durch Erhitzen vollständig von Krystallwasser befreit, dasselbe an feuchter Luft wieder auf, und zeigt sich, in Wasser gelöst, unverändert, löst sich dagegen in wässrigem Weingeist erst nach langem Kochen, und diese Lösung gibt beim Erkalten eine Masse von kleinen, undeutlichen, blumenkohlartig verwachsenen Krystallen, die sich bald in dicke Säulen von der ursprünglichen Form umwandeln: Fig. 81 mit Flächen h. i:u = 118°56'; i:h = 96°34'; u:u'= 111°55'; Achsenverhältniss a:b:c=1:0.760:0.914. — Ist, in Masse gesehen, fast immer schwach gelblich; verändert sich an trockner Luft nicht und verliert kein Krystallwasser. Die Lösung färbt sich an der Luft, besonders im Sonnenlichte, rothbraun. Leicht in Wasser und Weingeist, nicht in Aether und wenig löslich in alkalischem Wasser oder Weingeist; die gesättigte Lösung wird daher durch Lösungen der fixen Alkalien vollständig gefällt. Schmeckt anfänglich kaum bemerkbar, aber nach einiger Zeit süß und anhaltend.

	Krystallisirt.		Piria. Mittel.	
20 C	120	37,85	37,56	
16 H	16	5,05	5,23	
Na	14	7,26	7,15	
N	23	4,42	4,50	1000
2 S	32	10,09	9,76	er la ce co
14 0	112	35,33	35,80	1
C20NNaH8S2O6 + 8Aq.	317	100,00	100,00	F 4. rel

Enthält 8 Atome Krystallwasser, von denen 7 At. = 20,00 Proc. (Mittel), berechnet 19,87 Proc., bei 80° ungefähr, das achte Atom, 2,67 Proc., bei 130° ungefähr fortgehen. Piria.

Naphtionsaurer Baryt. — Wird dargestellt: 1. Durch Auflösen der Säure in Barytwasser und Entfernung des überschüssigen Baryts durch Kohlensäure; ist dann gewöhnlich durch harzige Materie stark roth gefärbt, und durch Abwaschen mit kaltem Weingeist, Lösen in kochendem Wasser, Behandeln mit Thierkohle und Krystallisiren zu reinigen. — 2. Besser als 1.: Durch Auflösen von 2 Th. krystallisir-

tem naphtionsaurem Natron und 1 Th. Chlorbarium in 10 Th. siedendem Wasser; beim Erkalten der Lösung krystallisirt das Salz sogleich ziemlich rein, und kann von allem Chlorbarium durch 2maliges Umkrystallisiren aus wenig siedendem Wasser gereinigt werden. — Krystallisirt je nach der Temperatur in zwei verschiedenen Formen, wahrscheinlich mit verschiedenem Krystallwasser-Gehalt; aus ziemlich concentrirter Lösung scheiden sich schon in der Wärme glimmerartige weiße, etwas amethystfarbene Blättchen. Aus verdünnter Lösung krystallisiren erst nach völligem Erkalten große, durchsichtige, rhomboidale Blätter, dem Kalksalze ähnlich und wahrscheinlich mit diesem isomorph; letztere Krystalle verwittern sehr schnell, werden noch vor dem Trocknen undurchsichtig, ebenso, selbst in der Kälte, beim Zusammenbringen mit Weingeist oder mit Wasser von über 30°. — Ist ziemlich löslich in Wasser.

Naphtionsaurer Kalk. — Man erhitzt rohe Naphtionsäure mit Kalkmilch zum Kochen, dampft die filtrirte Lösung im Wasserbade ein und lässt 12 bis 24 Stunden stehen, wo sich große, röthlich gefärbte Krystalle absetzen. Die Mutterlauge liefert beim Verdampfen noch mehr, aber stärker gefärbte Krystalle. — Von allen naphtionsauren Salzen am leichtesten zu reinigen durch Waschen des gepulverten Salzes auf dem Trichter mit kaltem Weingeist, dann durch Umkrystallisiren aus siedendem Wasser mit Thierkohle. — Weiße, fettglänzende Tafeln, unvollkommen durchsichtig, einzeln betrachtet farblos, in Masse aber schön rosenroth. Trocken luftbeständig, färbt sich aber in wässriger Lösung. In Wasser leicht, in Weingeist fast unlöslich. Reagirt neutral. Fig. 86 mit Flächen  $\alpha$  und  $\beta$  ohne m. 1:u und  $\beta$  underhungszwillinge mit gekrümmten Flächen, bei denen die Neigung der beiden Flächen i ungefähr 172°44' ist.

	Krystallisirt.		Piria. Mittel.	
20 C	120	38,22	38,13	
16 H	16	5,10	5,14	
Ca	20	6,37	6,33 4,58	
N	14	4,46	4,58	
2 S	32	10,19		
14 0	112	35,66		
$C^{20}NCaH^8S^2O^6 + 8Aq.$	314	100,00		

Verliert bei  $100^\circ$  7 At. (Rechnung = 20,05 Proc.) Krystallwasser, zwischen  $100^\circ$  und  $160^\circ$  das achte (Rechnung = 2,86 Proc.); Piria fand im Mittel: 20,00 Proc. und 2,78 Proc. Wasser.

Naphtionsaure Magnesia. — Durch 2stündiges Kochen von 1 Th. kohlensaurer Magnesia mit 2 Th. roher Naphtionsäure; aus der filtrirten Flüssigkeit krystallisiren beim Erkalten stark roth gefärbte Nadeln, durch wiederholtes Umkrystallisiren aus kochendem schwachen Weingeist vom größten Theil des Farbstoffs zu reinigen. — Krystallisirt je nach der Temperatur in zwei verschiedenen Formen mit verschiedenem Krystallwassergehalt: a. Aus concentrirter Lösung beim

Erkalten in langen Säulen, wahrscheinlich des 2- und 1achsigen Systems, mit 2flächiger Zuschärfung der Enden, die 3,92 Proc. Mg: halten und bei 150° 23,15 Proc. Wasser verlieren, also C²ºNMgH²S²0⁶+8Aq. sind (Rechnung 3,92 Proc. Mg. und 23,52 Proc. Aq.). Die Krystalle werden an der Luft durch Absorption von Wasser rasch trübe. — b. Die Mutterlauge von a, im Vacuum oder freiwillig verdunstet, giebt schöne große roth gefärbte, 2- und 1gliedrige Krystalle: Fig. 91 mit Flächen f und t. u:u' = 76°22'; i:t = 132°51'; i:u und u' = 114°157'; i:f = 77°43'. Luftbeständig, wird in heißem Wasser undurchsichtig, verliert das Krystallwasser bei 100° nur theilweise, bei 150° vollständig, im Ganzen 27,56 Proc., ist daher C²ºNMgH²S²0⁶+ 10 Aq. (Rechnung 27,78 Proc. Wasser.)

Natron mit 1 Th. schwefelsaurem Zinkoxyd. — Man löst 2 Th. naphtionsaures Natron mit 1 Th. schwefelsaurem Zinkoxyd in wenig siedendem Wasser. Beim Erkalten krystallisiren, zuweilen erst nach dem Umrühren der erkalteten Lösung, große perlglänzende Blätter, wie Naphtalin aussehend, durch Umkrystallisiren aus Weingeist und dann aus Wasser zu reinigen. — Längliche rhomboidale Blätter, durchsichtig und roth gefärbt; oder aus heißem Weingeist beim Erkalten krystallisirt, kurze viereckige Säulen. Wird bei 90° undurchsichtig, aber erst wasserfrei, wenn es längere Zeit im Strome trockner Luft auf 150 bis 160° erwärmt wird; wird bei höherer Temperatur zersetzt, gibt aromatischen Dampf und dann schweflige Säure. Löst sich leicht in Wasser und, besonders in der Wärme, in wasserfreiem Weingeist.

Naphtionsaures Bleioxyd. — Essigsaures Bleioxyd und naphtionsaures Natron zersetzen sich nicht. — Die Lösung von salpetersaurem Bleioxyd in heifsem, concentrirten, wässrigen, naphtionsauren Natron setzt beim Erkalten kurze, rothe, um einen Mittelpunct gruppirte Nadeln oder kleine Körner ab. Färbt sich beim Kochen seiner wässrigen Lösung roth und krystallisirt dann nicht mehr. Röthet Lackmus. Löst sich wenig in Wasser, nicht in Weingeist. — Verliert bei 150° in trockner Luft 5,15 Proc. Krystallwasser, 2 At. = 5,24 Proc. Wasser.

Naphtionsaures Kupferoxydul? — Die Lösung von naphtionsaurem Natron färbt sich bei Zusatz von schwefelsaurem Kupferoxyd roth. Fällt man das überschüssige schwefelsaure Kupferoxyd durch Weingeist und verdunstet im Vacuum, so bleibt unkrystallischer, rothbrauner Rückstand, aus dessen wässriger Lösung Kali Kupferoxydulhydrat scheidet.

Naphtionsaures Silberoxyd. — Die Lösung von naphtionsaurem Natron fällt aus völlig neutralem, salpetersauren Silberoxyd weißen Niederschlag, der sich zuerst wieder löst und dann bleibend wird, indem er sich in weißes, leichtes, käsiges Pulver verwandelt; zuweilen behält das Salz die letztere Form, zuweilen aber verwandelt es sich rasch in kleine, schwere, körnige Krystalle von Diamantglanz. In Wasser etwas löslich, besonders in der Wärme, krystallisirt dann beim Erkalten. Wird am Lichte grau, ohne sich weiter zu verändern. Gibt beim Erhitzen dieselben flüchtigen Pro-

ducte wie die übrigen naphthionsauren Salze und lässt metallisches Silber mit sehr schwer verbrennlicher Kohle gemengt.

Krystalli	PIRIA. Mittel.		
20 C	120	34,48	34,35
10 H	10	2,88	3,04.
Ag	108	31,03	31,38
N	14	4,02	4,16
2 S	32	9,20	$9,\!22$
8 <b>0</b>	64	18,39	17,85
C20NAgH8S2O6+2Aq	348	100,00	100,00

Hält  $5{,}23$  Proc. Krystallwasser, die bei  $120^{\circ}$  entweichen, 2 At. =  $5{,}17$  Proc.

Naphtionsaures Silberoxyd mit Ammoniak. — Naphtionsaures Silber gibt mit heifsem wässrigen Ammoniak klare Lösung, die beim Erkalten körnige, weißgraue Krystalle absetzt. Gleicht dem Silbersalz; wird am Lichte sehr wenig angegriffen; zersetzt sich beim Erwärmen unter Entwicklung von Ammoniak.

			PIRIA.
20 C	120	31,41	31,70
16 H	16	4,19	4,33
Ag	108	$28,\!27$	28,85
3 N .	42	10,99	10,76
2 S	32	8,38	
8 0	64	16,76	
2NH3,C20NAgH8S2O6+2	Aa 382	100,00	

Naphtionsäure löst sich kaum in Weingeist.

### Thionaphtamsäure.

# $C^{20}NH^9S^2O^6 = C^{20}NH^9,2SO^3$ (?).

Pibla (1850). Sull'azione del solfito d'ammoniaca sulla nitronaftalina, Pisa 1850; Ann. Pharm. 78, 31; N. Ann. Chim. Phys. 31, 217; Ausz. Compt. rend. 31, 488; J. pr. Chem. 52, 56; Pharm. Centr. 1851, 380; Liebig u. Kopp's Jahresber. 1850, 500.

Bildung. Wird neben der isomeren Naphtionsäure (vergl. VII, 106) und in etwa gleicher Menge, beim Kochen von Nitronaphtalin mit schwefligsaurem Ammoniak als unreines thionaphtamsaures Ammoniak in pomeranzengelben Blättern erhalten (vergl. VII, 106). Die Mutterlauge hält das naphtionsaure Ammoniak.

Thionaphtamsäure lässt sich nicht unzersetzt aus dem Ammoniaksalz abscheiden, sondern zerfallt bei Zusatz von Säuren, selbst von kalter Essigsäure in schwefelsaures Naphtalidin, das dann kry-

stallisirt.

Die thionaphtamsauren Salze krystallisiren in großen, röthlichen oder amethystrothen perlglänzenden Blättern. Ihre Lösung färbt sich an der Luft schnell braunroth, ohne Zweifel durch Bildung von Oxynaphtalidin (VII, 97), unter dem oxydirenden Einflusse der Luft auf

das Naphtalidin, Piria; diese Zersetzung findet besonders in der Wärme und im Lichte statt, Alkali verhindert sie, wesshalb man die Salze weniger gefärbt erhält, wenn man sie aus Lösungen mit wenig überschüs-sigem Alkali krystallisiren lässt. Vielleicht sind die ganz reinen Salze farblos. Piria. Dabei werden aus 1 At. Salz 2 At. Schwefelsäure frei. von denen blofs 1 At. durch das Naphtalidin neutralisirt wird, also entsteht freie Schweselsäure, die die Zersetzung beschleunigt. Erhitzt man die Lösung von ganz neutralem Ammoniaksalze auf 80° bis 90° unter Ersatz des verdampfenden Wassers, so färbt sie sich unter Abscheidung von geschmolzenem braunen Harz, wird sehr sauer, und hält nun schwefelsaures Naphtalidin; bei Zusatz von sehr wenig Aetzkali indessen bleibt das Kalisalz auch bei sehr langem Erbitzen unverändert. Die Salze mit überschüssigem Kalkhydrat destillirt geben öliges, dann krystallisirendes Naphtalidin.

Thionaphtamsaures Ammoniak. — Das rohe Salz wird in 2 Th. kochenden Wassers (vergl. VII, 106) mit einigen Tropfen Ammoniak gelöst und durch Erkalten krystallisirt erhalten. - Kleine röthliche Glimmerblättchen, deren Lösung sich schneller als die anderer Salze färbt. Sehr leicht in Wasser und Weingeist löslich.

Thionaphtamsaures Kali. - Man kocht wässriges Ammoniaksalz mit etwas überschüssigem kohlensauren Kali, bis sich kein Ammoniak mehr entwickelt; beim Erkalten krystallisiren perlglänzende breite Blätter, der Borsäure ähnlich, die jedoch selbst durch Umkrystallisiren mit Thierkohle nicht ganz farblos zu erhalten sind. - Verliert im Luftstrom bei 150° nicht an Gewicht. Löst sich sehr leicht in reinem, sehr wenig in Wasser, das Kali oder kohlensaures Kali hält; löst sich kaum in Weingeist, sehr wenig in verdünntem.

20 C 8 H K N	Krystallisirt 120 8 39,2 14	45,97 3,06 14,98 5,36	Piria. Mittel. 45,84 3,22 14,83 5,53
$\begin{array}{ccc} 2 & N \\ 2 & S \\ 6 & 0 \end{array}$	32 64	12,26 18,37	12,24 18,34
C20NKH8S2O6	277,2	100,00	100,00

Thionaphtamsaures Natron. — Wird ganz wie das Kalisalz dargestellt. Krystallisirt in röthlichen, glimmerglänzenden Blättchen. Löst sich wenig in kaltem, leicht in kochendem Wasser, sehr wenig in Wasser, das kohlensaures Natron hält.

Thionuphtamsaurer Baryt. — Röthliche Glimmerblättchen, die sich beim Erkalten der kochend gemischten concentrirten Lösungen von thionaphtamsaurem Kali und salzsaurem Baryt ausscheiden.

	Krystalle.		PIRIA.	
20 C	120	37,75	37,32	
11 H	11	3,46	3,78	
Ва	68,5	21,59	21,45	13.
N	14	4,41	,	18" to 18"
2 S	32	10,07	10,04	1 n 1
90	72	22,72		1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1
C20NRaH8S206_3Aa	3175	100.00		

Verliert bei 120° 8,53 Proc. Krystallwasser. (3 At. = 8,5 Proc.) Piria.

Kalksalz und Magnesiasalz sind den andern Salzen ähnlich,

sehr löslich.

Thionaphtamsaures Bleioxyd. — Man setzt zu kochender überschüssiger, concentrirter Lösung von Kalisalz salpetersaures Bleioxyd (bei überschüssigem salpetersauren Bleioxyd entsteht Doppelsalz, wie es scheint gleiche Atome thionaphtamsaures und salpetersaures Bleioxyd haltend), und reinigt das beim Erkalten anschießende Salz durch Umkrystallisiren. — Röthliches leichtes Krystallpulver, löst sich sehr wenig in Wasser, fast gar nicht in Weingeist.

Thionaphtamsaures und essigsaures Bleioxyd. — Fast kochende concentrirte Lösungen von thionaphtamsaurem Kali und Bleizucker, letztere mit Essigsäure angesäuert, werden gemischt; beim Erkalten krystallisirt das Doppelsalz. — Röthliche, perlglänzende, um einen Mittelpunkt gruppirte Blättchen. Gibt mit Schwefelsäure Essigsäure und die gewöhnlichen Zersetzungsproducte der Thionaphtamsäure. Verliert, in trockner Luft erwärmt, kein Wasser. — Wenig in kaltem, leichter in heißem Wasser löslich.

K	rystallisirt.		PIRIA.
24 C 11 H	144	$29,51 \\ 2,25$	
2 Pb	207,4	42,42	42,07
$2\overset{\mathrm{N}}{\mathrm{S}}$	$\frac{14}{32}$	$\substack{2,87\\6,56}$	$\begin{array}{c} 2,99 \\ 6,53 \end{array}$
10 0	80	16,39	
C20NPbH8S2O6+C4H3PbO4	488,4	100,00	

### Formonaphtalid.

# $C^{22}H^9NO^2 = C^{20}(C^2H)AdH^6,0^2.$

ZININ. Petersb. Acad. Bull. 16, 282; Ann. Pharm. 108, 228; J. pr. Chem. 74, 379; Ch. pure. 1, 148.

Bildung. Vergl. Oxalsaures Naphtalidin a und b. (VII, 96.)

Darstellung. Gut getrocknetes, einfach-oxalsaures Naphtalidin, C<sup>20</sup>NH<sup>9</sup>,C<sup>4</sup>H<sup>2</sup>O<sup>8</sup>, wird in der Retorte vorsichtig und allmählich auf etwa 200° erhitzt, wo es schmilzt und unter Aufschäumen Wasser und Gasgemenge von 1 Maafs Kohlenoxyd und 2 Maafs Kohlensäure entwickelt. Nach völligem Schmelzen lässt man erkalten, wo das flüssige Product zu einer strahlig-krystallischen Masse erstarrt, gewöhnlich <sup>2</sup>/<sub>3</sub> vom Salz betragend; letztere wird mit Weingeist behandelt, wo sich Formonaphtalid löst und Oxanaphtalid, C<sup>44</sup>H<sup>16</sup>N<sup>2</sup>O<sup>4</sup>, zurückbleibt.

Eigenschaften. Krystallisirt aus sledendem Wasser beim Erkalten in langen seidenartigen Nadeln. Schmilzt bei 102° und destillirt fast ganz unzersetzt. Färbt sich, besonders im feuchten Zustande, an der Luft sehwach rosenroth.

#### 114 Gepaarte Verbindungen von C<sup>20</sup>NH<sup>7</sup>, oder einem ähnlichen Kern.

41	1 25		ZININ.
22 C	132	77,19	77,14
9 H	9	5,26	5,34
N	14	47 55	- জান্তি স্থানিত
2 0	16	17,55	11.98[15.4] 2011 3
C20(C2H)AdH6.O2	171	100,00	The state of the s

Zersetzungen. 1. Wässriges, selbst verdünntes Kali zersetzt es beim Kochen leicht zu Naphtalidin und Ameisensäure. — 2. Wird leicht zersetzt durch starke Säuren beim Erhitzen.

Löst sich ziemlich leicht in siedendem Wasser und sehr leicht

in Weingeist.

### Formelepidin.

 $C^{22}NH^{11} = C^{20}(C^{2}H^{3})NH^{6},H^{2}.$ 

GR. WILLIAMS. J. pr. Chem. 66, 340.

Wird in Verbindung mit Hydriod in Krystallen wie das Hydriod-Formechinolin (VI, 609) erhalten.
Isomer mit Vinechinolin und Kryptidin.

#### Naphtalocyansäure.

 $C^{22}NH^7O^2 = C^{20}CvH^7,O^2$ .

V. HALL. N. Phil. Mag. J. 17, 304; Chem. Gaz. 1858, 477; Liebig u. Kopp's Jahresber. 1858, 350.

A. W. HOFMANN. Compt. rend. 47, 425; N. Ann. Chim. Phys. 54, 204.

Cyansaures Naphtyl.

Bildung und Darstellung. 1. Beim Erhitzen von Carbonaphtalid, (VII, 118) mit wasserfreier Phosphorsäure geht wenig cyansaures Naphtyl über, während der größere Theil der Verbindung verkohlt wird. Hall. — 2. Menaphtoximid (VII, 123) auf 260° erhitzt, zersetzt sich unter Ausstoßen von weißen Dämpfen, die einen höchst eigenthümlichen starken Geruch haben und wahrscheinlich die der Anilocyansäure entsprechende Naphtalocyansäure enthalten. PERKIN (Chem. Soc. 9, 8).

Eigenschaften. Prächtige, sehr schmelzbare Krystalle. Gibt, mit chemischen Agentien behandelt, vollkommen analoge Reactionen wie Anilocyansäure. Hofmann.

Unlöslich in Wasser, sehr löslich in Weingeist und in Aether.

# Naphtalo-Sulfocyansäure.

 $C^{22}H^7NS^2 = C^{20}CyH^7,S^2$ .

V. HALL. N. Phil. Mag. J. 17, 304; Chem. Gaz. 1858, 477; Liebig u. Kopp's Jahresber. 1858, 350.

A. W. HOFMANN. Compt. rend. 47, 425; N. Ann. Chim. Phys. 54, 204.

Schwefelcyannaphtyl.

Bildung und Darstellung. Beim Destilliren von Sulfocarbonaphtalid, C<sup>40</sup>CyNH<sup>12</sup>,H<sup>2</sup>S<sup>2</sup>, mit wasserfreier Phosphorsäure. C<sup>42</sup>H<sup>16</sup>N<sup>2</sup>S<sup>2</sup>=C<sup>20</sup>NH<sup>9</sup>+C<sup>20</sup>CyH<sup>7</sup>,S<sup>2</sup>. Das aus rohem Naphtalidin durch Digestion mit Schwefelkohlenstoff erhaltene Sulfocarbonaphtalid ist rein genug für diesen Zweck. HALL.

Eigenschaften. Prächtige, leicht schmelzbare Krystalle. Riecht eigenthümlich. HALL.

Zersetzungen. 1. Gibt, mit Naphtalidin in weingeistiger Lösung gekocht, wieder Sulfocarbonaphtalid, das leicht von der Naphtalo-Sulfocyansäure zu treunen ist wegen seiner Unlöslichkeit in Weingelst. — 2. Gibt mit Anilin Sulfocyan-Phenyl-Naphtalidin, C<sup>20</sup>(C<sup>12</sup>H<sup>5</sup>)CyAdH<sup>5</sup>,H<sup>2</sup>S<sup>2</sup>. HALL. HOFMANN.

Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Weingeist und Aether.

### Naphtalidinharnstoff.

### $C^{22}N^2H^{10}O^2 = C^{20}CyAdH^6,H^2O^2.$

H. Schiff. Dissertation, Göttingen 1857; J. pr. Chem. 70, 264; Ann. Pharm. 101, 299; N. Ann. Chim. Phys. 52, 112; Chem. Gaz. 1857, 211; Chem. Centr. 1857, 166 u. 362; Liebig u. Kopp's Jahresber. 1857, 389.

Naphtylharnstoff, Naphtylcarbamid, Schiff.

41 1 114

Bildung. Aus Naphtalidin und Cyansäure (vergl. VII, 93, 9), nicht aus schwefelsaurem Naphtalidin und cyansaurem Kali.

Darstellung. Die Lösung von Naphtalidin in wasserfreiem Aether wird mit Cyansäuregas (durch Erhitzen von Cyanursäure dargestellt) gesättigt und freiwillig verdunstet, wo glänzende Blättchen der Verbindung krystallisiren. Dabei fand einmal Zersetzung unter Bildung einer purpurrothen Materie statt; wahrscheinlich durch Anwendung von wasserhaltigem Aether. (Vergl. VII, 93, 9.)

Eigenschaften. Glänzende Blättchen; oder aus weingeistiger Lösung beim Verdampfen in der Wärme erhalten, platte, glänzende, biegsame Nadeln. Behält selbst nach mehrmaligem Umkrystallisiren. gelbliche Färbung.

			Schiff.
22 C	132	70,96	70,75
10 H	10	5,38	5,45
2 N	28	15,05	14,35
20	16	8,61	9,45
C20CyAdH6,H2O2	186	100,00	100,00

Zersetzungen. 1. Wird durch  $S\"{a}uren$  zersetzt. — 2. Die Lösung gibt mit  $Salpeters\"{a}ure$  unter Gasentwicklung blutrothe Flüssigkeit.

Verbindungen. 1. Ist kaum in Wasser, nicht in Alkalien löslich. — 2. Löst sich wenig in Aether, aber leicht in Weingeist. — 3. Gibt in concentrirter weingeistiger Lösung, mit Oxalsäurelösung versetzt, eine krystallische Verbindung.

8 \*

### Vinenaphtalidin.

# $C^{24}H^{14}NH^2 = C^{20}(C^4H^5)NH^6,H^2.$

经 的 好好 哥 the continue

Schiff. Ankündigung von Limpricht: Ann. Pharm. 99, 117. — J. pr. Chem. 70, 264; Ann. Pharm. 101, 299; N. Ann. Chim. Phys. 52, 112; Chem. Gaz. 1857, 211; Chem. Centr. 1857, 166 u. 362; Liebig u. Kopp's Jahresber.

Aethylnaphtylamin, Schiff.

Nur in Verbindung mit Hydrobrom und Hydriod bekannt.

Bei längerem Behandeln von Naphtalidin mit überschüssigem Bromvinafer bei 40 bis 50° entsteht Hydrobrom-Vinenaphtalidin, aus dem durch Kali das Vinenaphtalidin unter Zersetzung ab-

geschieden wird.

Hydrobrom-Vinenaphtalidin. — 1. Gereinigtes Naphtalidin wird mit überschüssigem Bromvinafer in einem Kölbehen, das an einem aufsteigenden Kühlrohr zur Verdichtung und zum Zurücksliefsen der Dämpfe befestigt ist, einige Stunden auf den Siedpunct des Bromvinafers erhitzt, von der entstandenen rothbraunen Masse der überschüssige Bromvinafer abdestillirt und der Rückstand mit siedendem Wasser ausgezogen, wo beim Erkalten der Auszüge die Verbindung krystallisirt; durch Umkrystallisiren zu reinigen. C<sup>20</sup>NH<sup>9</sup> + C<sup>4</sup>H<sup>5</sup>Br = C<sup>20</sup>(C<sup>4</sup>H<sup>5</sup>)NH<sup>8</sup>,HBr. — 2. Naphtalidin mit Bromvinafer in einer Glasröhre eingeschlossen, gibt bei gewöhnlicher Temperatur nach einigen Tagen wenige Krystalle; nach etwa 14 Tagen füllen diese fast das ganze Rohr. — Blassrosenrothe, concentrisch gruppirte kleine Nadeln; färbt sich an der Luft weniger leicht als Naphtalidin. - Gibt mit Kalilauge einen weißen, käsigen, nach einiger Zeit zu Nadeln gestehenden Niederschlag von Naphtalidin unter Bildung von Weingeist.  $C^{20}(C^4H^5)NH^8,HBr+KO,HO=C^{20}NH^9+C^4H^6O^2+KBr.$  — Sehr wenig löslich in kaltem Wasser, ziemlich leicht in heißem Wasser, Weingeist und Aether.

24 C 14 H	144 14	57,14 5,56	Schiff.	
	N Br	14 80	5,56 31,74	31,55
C	20(C4H5)NH8,HBr	252	100,00	

Hydriod-Vinenaphtalidin. - Wird aus Naphtalidin und Iodvinafer erhalten. - Krystallisirt in glänzenden 4seitigen Säulen. lst viel leichter zersetzbar als Hydrobrom-Vinenaphtalidin; letzterem in seinen Löslichkeitsverhältnissen ziemlich gleich.

### Vinelepidin.

### $C^{24}NH^{13} = C^{20}(C^4H^5)NH^6,H^2.$

GR. WILLIAMS Edinb. Roy. Soc. Trans. 21, 3. Th. 377; Chem. Gaz. 1856, 261 u. 283. J. pr. Chem. 69, 355.

Aethyllepidin - Beim Hinzudenken von 1 At. H mehr, Aethyllepidinammonium. Nur in Verbindung mit Säuren bekannt.

Wird als Hydriod-Vinelepidin, wie das Hydriod-Forme- oder Vinechinolin (vi. 609) in braunen, nach dem Umkrystallisiren schön canariengelben Nadeln erhalten, die bei  $100^{\circ}$  vorübergehend blutroth werden und  $C^{24}NH^{13}$ ,HI sind.

Chlorplatin-salzsaures Vinelepidin. — Wird wie das chlorplatin-salzsaure Formechinolin (VI, 609) erhalten. Anfangs weich,

wird bald krystallisch. Mit Aetherweingeist zu waschen.

			GR. WILLIAMS.
24 C	144	38,14	38,00
N	14	3,71	
14 H	14	3,71	$3,\!82$
Pt	99	26,23	26,53
3 C1	106,5	28,21	
C24NH13,HC1,PtC12	377,5	100,00	

#### Senföl-Naphtalidin.

#### $C^{26}H^{14}N^2S^2 = C^{20}(C^6H^5)CyAdH^5,H^2S^2.$

ZININ. Petersb. Acad. Bull. 10, 346; Ausz. Ann. Pharm. 84, 346; J. pr. Chem. 57, 173; Chem. Gaz. 1852, 441; Pharm. Centr. 1852, 689; Liebig u. Kopp's Jahresber. 1852, 627.

Allylnaphtylsulfocarbamid.

Bildung. Naphtalidin verbindet sich mit Senföl wie Ammoniak.

Darstellung. Setzt man 30 Th. Senföl zu 43 Th. Naphtalidin, in 344 Th. Weingeist von 90 Proc. gelöst, so scheidet sich allmählich der größte Theil der Verbindung (51 Th.) in strahlenförmigen, zu Halbkugeln vereinigten, bald eine Kruste bildenden Krystallen aus, und die Mutterlauge gibt beim Eindampfen auf die Hälfte noch 18 Th. davon.

Eigenschaften. Schmilzt bei 130° zur klaren, farblosen Flüssigkeit, die beim Erkalten zur körnig krystallischen Masse gesteht. Destillirt bei vorsichtigem Erhitzen zum größten Theil unzersetzt als ölige, farblose, oder schwach gelbliche Flüssigkeit, die erkältet erst nach längerem Stehen wieder körnig krystallisirt. Neutral.

			ZININ.
			Mittel.
28 C	168	69,42	69,66
14 H	14	5,79	5,95
2 N	28	11,57	,
2 S	32	13,22	13,00
C20(C6H5)CvAdH5,H2S2	242	100.00	

Zersetzungen. 1. Löst sich in Salpetersäure von 1,36 spec. Gew. bei vorsichtigem Erhitzen ohne Färbung, wird aber bald unter heftiger Entwicklung von rothen Dämpfen und gelber Färbung der Lösung zersetzt; Wasser fällt dann ein gelbes Harz. Kocht man die saure Lösung weiter, bis keine rothen Dämpfe mehr entweichen, so fällt Wasser ein orangegelbes Pulver, das sich leicht in Weingeist und Salpe-

tersäure, schwer in kochendem Wasser löst, auf Platinblech erhitzt, zur bräunlichrothen Flüssigkeit schmilzt und dann mit Verpuffung verbrennt, wobei viel Kohle bleibt. — 2. Verliert beim Behandeln mit Bleioxydhydrat seinen Schwefelgehalt und bildet eine neue Substanz, die sich aus heißer, weingeistiger Lösung in weißen, seidenglänzenden Körnern abscheidet. Wasser fällt aus der Mutterlange noch mehr von den Körnern und wenig weiche, salbenartige Substanz, die in Weingeist viel leichter löslich ist als die körnige.

### Mylelepidin.

 $C^{30}NH^{19} = C^{20}(C^{10}H^{11})NH^{6},H^{2}.$ 

GR. WILLIAMS, J. pr. Chem. 66, 340.

Durch mehrstündiges Erhitzen von Lepidin mit Iodmylafer im zugeschmolzenen Rohr auf 100° wird Hydriod-Mylelepidin erhalten, in kleinen Krystallen, 37,49 Proc. Iod haltend und wenig in Wasser löslich. (Rechnung 37,24 Proc. Iod.)

## Sulfocyanphenyl-Naphtalidin.

 $C^{34}H^{14}N^2S^2 = C^{20}(C^{12}H^5)CyAdH^5,H^2S^2.$ 

A. W. Hofmann, Compt. rend. 47, 425; N. Ann. Chim. Phys. 54, 205.

Phenyl-Naphtylsulfocarbamid, Hofmann.

Bildung und Darstellung. 1. Naphtalidin und Sulfocyan-Phenyl mit einander gemengt, vereinigen sich fast sogleich zu einer festen Verbindung.  $C^{12}CyH^5S^2+C^{20}NH^9=C^{20}(C^{12}H^5)CyAdH^5,H^2S^2$ , HOFMANN. - 2. Naphtalosulfocyansäure bildet mit Avilin dieselbe Verbindung. HALL (N. Phil. Mag. J. 17, 304).

Eigenschaften. Krystallisirt aus kochender Lösung in Flittern; sehr ähnlich dem Sulfocarbanilid, C24CyNH40,H2S2.

Sehr schwer löslich in Weingeist und Aether.

# Gepaarte Verbindungen, 2 At. C<sup>20</sup>NH<sup>7</sup> haltend.

### Carbonaphtalid.

 $C^{42}H^{16}N^2O^2 = C^{40}CyNH^{14},H^2O^2.$ 

DELBOS. N. Ann. Chim. Phys. 21, 68; Compt. rend. 24, 1091; N. J. pharm. 12, 237; Ann. Pharm. 64, 370; J. pr. Chem. 42, 244; Pharm. Centr. 1847, 637; Liebig u. Kopp's Jahresber. 1847/8, 610.

ZININ. Petersb. Acad. Bull. 16, 282; Ann. Pharm. 108, 228; J. pr. Chem. 74, 379; Ch. pure. 1, 148.

Naphtalidamcarbamid, Delbos.

Bildung, 1. (Vgl. VII, 96, oxalsaures Naphtalidin a und b.) — 2. Beim Kochen von Sulfocarbonaphtalid mit weingeistigem Kali. C42H16N2S2 +2H0=C<sup>42</sup>H<sup>16</sup>N<sup>2</sup>O<sup>2</sup>+2HS, Delbos. — 3. Durch längeres Erhitzen

von Oxanaphtalid,  $C^{44}H^{16}N^2O^4$ , über seinen Schmelzpunct, oder durch trockne Destillation desselben, unter Entwicklung von fast reinem Kohlenoxydgas, Zixix.

Darstellung. 1. Halb-oxalsaures Naphtalidin in der Retorte geschmolzen, entwickelt Krystallwasser und zersetzt sich fast gleichzeitig, wobei unter Aufbrausen Wasser, Kohlensäure und Kohlenoxyd entweichen, und bei stärkerer Hitze Naphtalidin und Carbonaphtalid überdestilliren, welches letztere sich größtentheils im Retortenhalse verdichtet. Die destillirte, gelbliche Masse wird durch wiederholtes Auskochen mit Weingeist von Naphtalidin befreit, wo das Carbonaphtalid rein zurückbleibt. Es wäre vortheilhafter, die Destillation gleich nach der Entwicklung von Kohlenoxydgas und Kohlensäure zu unterbrechen, denn bei der Destillation zersetzt sich viel Carbonaphtalid; aber dann würde durch unzersetztes oxalsaures Naphtalidin verunreinigtes Product erhalten werden. Delbos. — 2. Am besten: Man erhitzt einfach-oxalsaures Naphtalidin bis zum völligen Schmelzen und reinigt (auch von zugleich gebildetem Formonaphtalid und nicht zersetztem Oxanaphtalid, Zinin) wie bei 1. Delbos, Zinin.

Eigenschaften. Sehr weiße, leichte, etwas seidenartige Masse. Destillirt über 300° unter theilweiser Verkohlung. Röthet sich schnell an der Luft. Delbos.

			DELBOS.
	,	Bei	100° getrocknet.
42 C	252	80,76	80,17
16 H	16	5,13	4,98
2 N	28	8,98	•
20	16	5,13	
C40CyNH14,H2O2	312	100,00	

Zersetzungen. 1. Bildet beim Destilliren mit wasserfreier Phosphorsäure neben andern Producten wenig Naphtalocyansäure (VII, 114). HALL (N. Phil. Mag. J. 17, 304). — 2. Verdünnte Säuren sind ohne Einwirkung. Delbos. — 3. Löst sich in weingeistigem Kali ohne Zersetzung, durch Wasser fällbar. Delbos.

Löst sich nicht in Wasser. — Löst sich sehr wenig in kochendem Weingeist (noch weniger als Oxanaphtalid, Zinin), woraus es sich beim Erkalten als weißes Pulver absetzt, aus mikroscopischen Nadeln bestehend.

# Sulfocarbonaphtalid.

# $C^{42}H^{16}N^2S^2 = C^{40}CyNH^{14}, H^2S^2.$

Delbos. N. Ann. Chim. Phys. 21, 68; Compt. rend. 24, 1091; N. J. pharm.
12, 237; Ann. Pharm. 64, 370; J. pr. Chem. 42, 244; Pharm. Centr. 1847, 637; Liebig u. Kopp's Jahresber. 1847/8, 610.

Naphtalidamsulfocarbamid, Delbos.

Bildung. 1. Aus Naphtalidin und Schwefelkohlenstoff (vergl. VII, 93, 12). — 2. Aus Naphtalin und Naphtalo-Sulfocyansäure (vergl. VII, 115, 1).

Darstellung. Man stellt Schwefelkohlenstoff mit Naphtalidin in absolutem Weingeist gelöst zusammen, wo sich nach 1 bis 2 Tagen Sulfocarbonaphtalid als weiße, krystallische Vegetation an den Wänden des Gefäßes absetzt; bei noch längerem Stehen wird nach 3 bis 4 Tagen das Gemisch schwarz unter Bildung von Sulfure de Naphtalidam. Bei Anwendung sehr verdünnter Lösung von Naphtalidin in absolutem Weingeist erhält man Sulfocarbonaphtalid in farblosen, glänzenden Nadeln. Delbos.

Eigenschaften. Schneeweiße Krystallmasse oder sehr glänzende kleine Säulen.

			DELBOS.
42 C	252	76,83	78,86
16 H	16	4,87	4,59
2 N	28	$8,\!54$	,
2 S	32	9,76	9,69
C40CyNH14,H2S2	328	100,00	

Zersetzungen. 1. Verwandelt sich beim Kochen mit weingeistigem Kali in Carbonaphtalid (vgl. VII, 118). Delbos. — 2. Zersetzt sich bei trockner Destillation unter Freiwerden von Naphtalidin und Verkohlung. Delbos. — 3. Gibt, mit wasserfreier Phosphorsäure destillirt, Naphtalo-Sulfocyansäure (VII, 114), Hall. — 4. Wird nicht verändert durch verdünnte Säuren. Delbos.

Unlöslich in Wasser, Weingeist und Schwefelkohlenstoff. Delbos.

# Menaphtalidin.

# $C^{42}H^{47}N^3 = C^{40}CyNAdH^{43},H^2.$

W. H. Perkin. Quart. J. chem. Soc. 9, 8; Chem. Gaz. 1856, 519; N. Phil. Mag. J. 12, 226; Instit. 1856, 300 u. 406; Ann. Pharm. 98, 236; J. pr. Chem. 68, 152 u. 441; Chem. Centr. 1856, 394; Liebig u. Kopp's Jahresber. 1856, 538.

Menaphtylamin, PERKIN.

Bildung. Aus Naphtalidin und Chlorcyan (vgl. VII, 93). PERKIN.

Darstellung. Nach dem Verfahren von A. W. Hofmann zur Darstellung von Melanilin (vergl. V, 764). Naphtalidin wird in eine Reihe von Glasröhren gefüllt, durch gelindes Erwärmen im Schmelzen erhalten und mittels eines Aspirators Chlorcyangas hindurch gesogen, wo beim Zusammentreffen Erwärmung eintritt, die Flüssigkeit sich verdickt, so dass dem Gase der Durchgang erschwert wird und zur Beendigung der Einwirkung sorgfältig erwärmt werden muss, um die Masse beständig flüssig zu erhalten. Die nach dem Erkalten schwarze, harzige Masse, größtentheils aus salzsaurem Menaphtalidin bestehend, wird mit einer reichlichen Menge Wasser ausgekocht, und aus der filtrirten Lösung mit Kali oder Ammoniak das Menaphtalidin als weißer Niederschlag gefällt. Dieses wird durch Waschen mit Wasser von Chlorkalium und Chlorammonium befreit und durch 1- bis 2maliges Umkrystallisiren aus Weingeist gereinigt.

Eigenschaften. Kleine weiße Nadeln. Geruchlos, von bitterm Geschmack. Färbt sich an der Luft. Bläut rothes Lackmuspapier.

42 C 17 H 3 N	252 17 42	81,0 5,4 16,6	Perkin. Mittel, 80,89 5,54
C40CyNAdH13,H2	311	100,0	

Счосунааны,на 311 100,0

1. Beim Erhitzen schmilzt es bei ungefähr 200° zum durchsichtigen, wenig gelblichen Oel, und zersetzt sich bei 260°, wo reines Naphtalidin überdestillirt und braune Masse in der Retorte bleibt; dieser braune Rückstand hat wahrscheinlich analoge Zusammensetzung, wie der unter ähnlichen Umständen aus Melanilin entstehende. Perkin. 2. Chlor, Brom und Iod scheinen neutrale Verbindungen zu bilden. - 3. Menaphtalidin mit rauchendem Vitriolöl in Berührung wird breiartig, durch Bildung des schwefelsauren Salzes; die Mischung wird beim Erwärmen wieder flüssig, verdünnt man dann mit Wasser und behandelt mit kohlensaurem Bleioxyd, so entsteht lösliches Bleioxydsalz einer neuen Säure, das sich aber bei jedesmaligem Abdampfen seiner Lösung zum Theil zersetzt. Hydrothion fällt aus der Lösung des Bleioxydsalzes Schwefelblei und gibt farblose Lösung; diese verdampft, gibt als Zersetzungsproducte der Säure einen löslichen alkalischen und einen unlöslichen neutralen Körper. — 4. Rauchende Salpetersäure wirkt sehr heftig auf Menaphtalidin ein und erzeugt eine Reihe von Substitutionsproducten. — 5. Chromsäure wirkt nur langsam darauf ein. — 6. Cyangas, in weingeistige oder ätherische Lösung von Menaphtalidin geleitet, färbt diese gelb, dann roth, gibt aber selbst nach längerem Stehen keinen Niederschlag. Menaphtalidin in Aether suspendirt löst sich beim Einleiten von Cyangas völlig und scheidet nach einiger Zeit krystallisches dunkelgelbes, Bicyanmenaphtalidin ab. C42H 7N3 + 2C2N = C40Cy3Ad2H11,H2. PERKIN. -

Verbindungen. Beinahe unlöslich in Wasser. Vereinigt sich mit den Säuren zu Menaphtalidinsalzen; von diesen sind viele amorph oder nur sehr wenig krystallisch, alle sind nur schwer in Wasser löslich und lassen Lackmuspapier unverändert. Die Salze werden aus ihren Lösungen durch Säuren und durch Salzlösungen gefällt; Kali und Ammoniak scheiden die Basis als rein weißes Pulver daraus ab.

*Phosphorsaures Menaphtalidin.* — Weifs, krystallisch, sehr löslich in Weingeist und Aether.

Schwefelsaures Menaphtalidin. — Am besten durch Neutralisation der Basis mit Schwefelsäure zu erhalten. — Weifs, völlig amorph, nur mäßig löslich in Weingeist und in Aether, beim Verdampfen der Lösung als weißes Pulver wieder herausfallend.

Hydriod- und Hydrobrom-Menaphtalidin sind krystallisch und

sehr löslich in Weingeist und Aether.

Salzsaures Menaphtalidin. — Weifse, amorphe Verbindung, die sich an der Luft schwach röthet. Mäßig löslich in Wasser, sehr

löslich in Weingeist und Aether. Zersetzt sich beim Erhitzen, indem salzsaures Naphtalidin sublimirt und in der Retorte ein schwarzer Rückstand bleibt.

			PERKIN.
C <sup>42</sup> H <sup>17</sup> N <sup>3</sup> HCl	311,0 36,5	89,6 10,4	10,44
C42H17N3,HC1	347,5	100.0	

Salpetersaures Menaphtalidin. — Das schönste von allen Salzen des Menaphtalidins, durch Auflösen der reinen Basis in sehr verdünnter kochender Salpetersäure darzustellen; scheidet sich aus dieser Lösung in kleinen, weißen Säulen ab. Beinahe unlöslich in kaltem Wasser, sehr löslich in Weingeist und Aether.

Chlorplatin-salzsaures Menaphtalidin. — Am besten zu erhalten durch Mischen einer weingeistigen Lösung von Chlorplatin mit warmer weingeistiger Lösung von salzsaurem Menaphtalidin; es scheiden sich kleine, gelbe, glänzende Schuppen aus. Wendet man wässrige Lösungen an, so schlägt es sich sogleich als amorphes Pulver nieder, das fast weiß ist und bald eine grüne Farbe annimmt. Perkin fand 19,07 Proc. Platin, die Formel C<sup>42</sup>H<sup>17</sup>N<sup>3</sup>,HCl + PtCl<sup>2</sup> verlangt 19,08 Proc.

Dreifachchlorgold fällt die Lösung von Menaphtalidin blau. Menaphtalidin löst sich in Weingeist und in Aether.

# Bicyanmenaphtalidin.

# $C^{46}H^{17}N^5 = C^{40}Cy^3Ad^2H^{11}H^2$ .

W. H. Perkin. Quart. J. Chem. Soc. 9, 8; Ann. Pharm. 98, 236; J. pr. Chem. 68, 152 u. 441; Liebig u. Kopp's Jahresber. 1856, 538.

Dicymenaphtylamin, Perkin.

Bildung. Aus Menaphtalidin und Cyangas. (Vergl. VII, 121, 2.)

Darstetlung. Man leitet Cyangas durch Aether, worin eine Quantität Menaphtalidin suspendirt ist; es löst sich Alles, und nach einiger Zeit scheidet sich Bicyanmenaphtalidin krystallisch von dunkelgelber Farbe ab; durch Waschen mit Aether zu reinigen.

Eigenschaften. Schwach gelb; krystallisirt nur schwer.

				PRRKIN. Bei 100°	
	46 C 17 H 5 N	276 17 70	76,00 4,69 19,31	76,00 4,71	
_	C40Cy3Ad2H11,H2	363	100,00	1/42	_

Unlöslich in Wasser.

Bicyanmenaphtalidin ist eine, obwohl nur sehr unbeständige Basis; löst sich leicht in verdünnten Säuren und kann durch Ammoniak wieder gefällt werden, wenn man dasselbe gleich nach der Auflösung zusetzt; sie kann aber, analog dem Cyananilin und Bicyanmelanilin nicht länger ohne völlige Zersetzung in saurer Lösung bleiben. Lässt man die Lösung von Bicyanmenaphtalidin in Säuren nur einige Augenblicke stehen, so trübt sie sich und scheidet gelbes Menaphtoximid ab.  $C^{46}H^{17}N^5 + 4H0 + 2HC1 = C^{40}(C^4H0^2)CyNAdH^{12},0^2 + 2NH^4Cl.$  Perkin.

Bicyanmenaphtalidin ist mäßig löslich in Weingeist und in Aether.

# Oxanaphtalid.

# $C^{45}H^{16}N^2O^4 = C^{40}(C^4HO^2)NAdH^{13}, O^2.$

ZININ. Petersb. Acad. Bull. 16, 282; Ann. Pharm. 108, 228; J. pr. Chem. 74, 379; Chim. pure. 1, 148.

Bildung. Beim Erhitzen von oxalsaurem Naphtalidin (vergl. VII, 96 au. b).

Darstellung. Man entzieht dem Rückstand vom Schmelzen des einfach-oxalsauren Naphtalidins, der Formonaphtalid (vergl. VII, 113) und Oxanaphtalid hält, durch Behandeln mit Weingeist das erstere, wo Oxanaphtalid zurückbleibt.

Eigenschaften. Kleine Schüppchen. Schmilzt bei 200° ungefähr. Zinin fand 77,78 Proc. Kohle und 4,87 Proc. Wasserstoff; berechnet 77,64 Proc. Kohle und 4,70 Proc. Wasserstoff.

Zersetzungen. 1. Bei längerem Erhitzen über seinen Schmelzpunkt oder bei trockener Destillation zersetzt es sich größtentheils unter Entwicklung von fast reinem Kohlenoxydgas und Bildung von Carbonaphtalid, C<sup>40</sup>CyNH<sup>12</sup>,H<sup>2</sup>O<sup>2</sup>. — 2. Verdünnte wässrige Kalilösung oder selbst ziemlich concentrirte Säuren (Salpetersäure ausgenommen) wirken nur sehr wenig ein; beim Kochen mit weingeistiger oder beim Erhitzen mit concentrirter wäßriger Kalilösung (1 Th. Kali auf 3 bis 4 Th. Wasser) wird es zu Naphtalidin und Oxalsäure zersetzt.

Nicht in Wasser, schwer in kochendem Weingeist löslich.

# Menaphtoximid.

# $C^{46}H^{15}N^{3}O^{4} = C^{40}(C^{4}HO^{2})CyNAdH^{12},O^{2}(?).$

W. H. Perkin, Quart. J. Chem. Soc. 9, 8; Ann. Pharm. 98, 236; J. pr. Chem. 68, 152 u. 441; Liebig u. Kopp's Jahresber. 1856, 538.

Bildung. (Vergl. VII, 123.)

Darstellung. Die warme, weingeistige Lösung von Bicyanmenaphtalidin wird mit Salzsäure versetzt hingestellt, wo sich Menaphtoximid in kleinen gelben Schuppen abscheidet.

Eigenschaften. Kleine gelbe Schuppen.

		Bei 1	PERKIN 00° getr	
46 C 15 H 3 N 4 O	276 15 42 32	75,66 4,10 11,50 8,74	75,6 4,2	4 - 4 - 5 - 5 - 5 - 5 - 5 - 5 - 5 - 5 -
C46H15N3O4	365	100,00		TO DEC 10

Zersetzungen. 1. Schmilzt beim Erhitzen auf 245°, und wird bei 260° zersetzt unter Ausstoßen von weißen Dämpfen von höchst eigenthümlichem, starkem Geruche; die hier entstehende Substanz ist wahrscheinlich die der Anilocyansäure analoge Naphtalocyansäure (VII, 114). – 2. Bildet mit wässrigem Kali Menaphtalidin und Oxalsäure; lässt sich daher als einfach-oxalsaures Menaphtalidin minus 4 At. Wasser betrachten, Perkin. — 3. Wird durch Säuren, analog dem Melanoximid, in Oxalsäure und Menaphtalidin verwandelt; dabei wird gleichzeitig ein weißer neutraler Körper gebildet.

Unlöslich in Wasser; sehr wenig löslich in Weingeist und Aether (kann aus letzterm, obgleich nur schwer krystallisirt erhalten

werden).

# Trinaphtylphosphamid.

# $C^{60}H^{24}N^{3}P0^{2} = C^{60}N^{3}(P0^{2})H^{18}H^{6}$ ?

H. Schiff. Ann. Pharm 101, 299; J. pr. Chem. 70, 264; Chem. Gaz. 1857, 211; Chem. Centr. 1857, 166; Liebig u. Kopp's Jahresber. 1857, 389.

Bildung und Darstellung. Naphtalidin mit Chlorphosphorsäure im Wasserbade erwärmt, gibt unkrystallisches röthliches Product, während die überschüssige Flüssigkeit salzsaures Naphtalidin enthält.

Ist Trinaphtylphosphamid, wie Schiff zeigte, da aus Chlorphosphorsäure und Ammoniak oder Anilin Triphosphamid, N3PO2H6, oder Triphenylphosphamid

C36H18N3PO2, entsteht. Schiff.

Die getrocknete Verbindung wird leicht zersetzt durch heißes Wasser oder durch Kochen mit Alkalien oder Säuren; beim Schmelzen mit Kali entwickelt sie Naphtalidin und bildet phosphorsaures Kali.

# Stammkern C20H10, Sauerstoffkern C20H6O4.

#### Alizarin.

# $C^{20}H^6O^6 = C^{20}H^6O^4, O^2.$

Colin u. Robiquet. Ann. Chim. Phys. 34, 225; J. Pharm. 12, 407; Berz. Jahresber. 7, 265; N. Tr. 14, 1, 174.

KUHLMANN. J. Pharm. 14, 354; Berz. Jahresber. 8, 275.

ZENNECK. Pogg. 13, 261.

GAULTIER DE CLAUBRY U. PERSOZ. Ann. Chim. Phys. 48, 69; N. Tr. 25,

F. F. Runge. Verhandl. des Vereins zur Beförderung des Gewerbsteifses in Preufsen. 1835, Heft 2; J. pr. Chem. 5, 374; Ausz. Ann. Chim. Phys.

ROBIQUET. J. Pharm. 21, 387; J. pr. Chem. 6, 130. — Gegen RUNGE: Ann. Chim. Phys. 63, 297. — Gegen DECAISNE: Ann. Chim. Phys. 73, 274.

DECAISNE. J. Pharm. 24, 424; J. pr. Chem. 15, 393. J. Schiel. Ann. Pharm. 60, 79. J. Higgin. Phil. Mag. J. 33, 282; J. pr. Chem. 46, 1.

SCHUNCK. An den beim Rubian angegebenen Orten. DEBUS. Ann. Pharm. 66, 351; N. Ann. Chim. Phys. 38, 498.

J. WOLFF u. STRECKEB. Ann. Pharm. 75, 20; Pharm. Centr. 1850, 593;

Chem. Soc. 3, 243.

ROCHLEDER. Wien. Acad. Ber. 6, 433; J. pr. Chem. 55, 388; Ann. Pharm. 80, 321. — Wien. Acad. Ber. 7, 804; Ann. Pharm. 82, 205; J. pr. Chem. 66, 85.

Extractives oder harziges Krapproth. - Erythrodanum. - Alizarine, Colin u. Robiquet. Matière colorante rouge, Gaultier u. Persoz. Krapproth, RUNGE, SCHIEL. Lizarinsäure, DEBUS. - Neben Purpurin (VI, 677) der rothe Farbstoff der Wurzel von Rubia tinctorum und peregrina. - Von COLIN U. ROBIQUET 1826 entdeckt, nachdem Buchholz (Taschenb. 1811, 60) und Kuhlmann (Ann. Chim. Phys. 24, 225; N. Tr. 8, 2, 111) ohne Erfolg den rothen Farbstoff des Krapps zu isoliren versucht hatten.

Vorkommen. In der Krappwurzel. - Nach Colin u. Robiquet u. A. fertig gebildet, entsteht nach Decaisne's mikroscopischen Untersuchungen aus einer in der ganzen Wurzel ungleichmäßig verbreiteten gelben Substanz. Die Alizarin bildende Substanz ist nach Schunck = Rubian, nach Higgin = Xanthin, nach Rochleder = Ruberythrinsäure, welche beide letztern Körper Schunck für Gemenge oder Zersetzungsproducte des Rubians hält. Vergl. unten beim Rubian. Ein Theil des Alizarins, welches Krapp liefern kann, findet sich in der getrockneten Wurzel fertig gebildet, und dieses kann derselben durch Weingeist entzogen werden.

Bildung. 1. Schunck's Rubian liefert beim Erhitzen ein Sublimat von Alizarin; es zerfällt beim Kochen mit Säuren oder Alkalien, oder in Berührung mit Erytrozym in Alizarin und andere Producte. (Vergl. beim Rubian.) - 2. Schunck's Rubiansäure unter denselben Umständen wie das Rubian zerlegt, liefert Alizarin und Zucker. (vergl. bei Rubiansäure.) — 3. Dieselben Zersetzungsproducte liefert Roch-LEDER'S Ruberythrinsäure beim Kochen mit Säuren oder Alkalien. (Vergl. bei dieser.)

4. Im Krapp. Erscheinungen, unter denen die Bildung des Alizarins im Krapp vor sich geht. Mit kaltem oder lauwarmem Wasser bereiteter Krappauszug wird nach einiger Zeit dick und gallertartig, verliert seinen bittern Geschmack und seine gelbe Farbe. HIGGIN. SCHUNCK. Dabei zersetzt das Erythrozym (vergl. unten) das Rubian des Krappauszuges in derselben Weise, wie reines Rubian zersetzt wird. (Vergl. dieses.) Schunck. Dabei verschwindet das Xanthin und der größte Theil des Rubiacins unter Bildung von Aliza-Kalt bereiteter frischer Krappauszug ist rothbraun, schmeckt zuerst süfs, dann unangenehm bltter, färbt weißes Baumwollenzeug rein gelb wie Xanthin. Er wird nach 1 bis 2 Stunden gallertartig und setzt bel gehöriger Concentration orangefarbene Flocken von Alizarin und Rubiacin ab, von denen Schwefelsäure noch mehr fällt und nach deren Abfiltriren rein sufse, durchaus nicht mehr bittere, Baumwollenzeug blass roth färbende Flüssigkeit bleibt, die (nach der beim Xanthin anzugebenden Methode geprüft) kein Xanthin mehr hält. Higgin.

Fällt man aus frischem Krappauszug durch essigsauren Kalk das Alizarin und thellt das Filtrat in drei Theile, von denen man a sogleich untersucht, b mit Wasser verdünnt 4 Stunden hinstellt, c 3 Stunden hinstellt, so fällt Salzsäure aus a reines Rubiacin und Xanthin bleibt im Filtrat. b ist dagegen nicht mehr bitter, gibt mit Salzsäure Fällung von Rubiacin, aber

das Xanthin ist verschwunden. c ist heller geworden, hat Flocken Alizarin abgeschieden und hält Rubiacin gelöst. — Also geht das Xanthin in Rubiacin und dieses in Alizarin über. Diese Umwandlung erfolgt auch im Vacuum, also nicht unter dem Einfluss des Sauerstoffs (was Decaisne annahm), sondern durch eine stickstoffhaltige Materie des Krapps (vergl. unten Erythrozym), von dem guter Krapp genug enthält, um noch 20 Proc. seines Gewichts an hinzugefügtem Xanthin zu zersetzen. Sie erfolgt am raschesten bei 50 bis 55°, wo in einer halben Stunde aus mit Wasser übergossenem Krapp alles Xanthin in Rubiacin, in 41/2 Stunden fast alles Rubiacin in Alizarin verwandelt ist. Bei längerem Stehen befestigt sich das Alizarin auf der Krappfaser und kann dann erst nach der Behandlung mit Säuren durch Wasser ausgezogen werden. - Die Umwandlung wird verhindert durch Kochen des Krapps. Krappabsud behält nach längerem Stehen den bitteren Geschmack und die tiefgelbe Farbe. Kalt bereitetes Infusum setzt beim Kochen Flocken von stickstoffhaltiger Materie ab und verändert sich nach dem Abfiltriren nicht mehr. Durch Säuren wird aus dem kalten Infusum dieselbe Materie mit Rubiacin, Alizarin und Pectin gefällt und ein unveräuderliches, xanthinhaltiges Filtrat erhalten. Durch Weingeist werden aus dem kalten Infusum Pectin und die stickstoffhaltige Materie als Gallerte gefällt, das Filtrat verändert sich nicht mehr, erwärmt man aber die Flüssigkeit mit dem Niederschlage, bis der Weingeist fort ist, so erfolgt in der wieder klar gewordenen Lösung die gewöhnliche Veränderung. Higgin.

A. Aus Krapp. 1. Man verfährt nach VI, 678, Darstellung. und zerlegt die erhaltene Alizarin-Thonerde durch kochende verdünnte Salzsäure. Das abgeschiedene Alizarin wird in kochendem Weingeist gelöst, bei dessen langsamen Verdunsten es krystallisirt und durch Umkrystallisiren rein erhalten wird. Debus. - Ebenso zerlegt Schunck die nach Darstellung 1. des Rubians (vergl. unten) gewonnene Alizarin-Thonerde, wo sich jedoch häufig beim Stehen und Erkälten der weingeistigen Alizarinlösung braunes Harzpulver zwischen die Krystalle absetzt, durch Abschlämmen mit Weingeist zu entfernen. — Die nach VI, 677, 1 gewonnene Alizarin-Thonerde kochen Wolff u. Strecker so oft mit concentrirtem wässrigen kohlensauren Natron aus, als dieses sich noch stark färbt, wodurch Purpurin entfernt wird, entziehen derselben beigemengte Harze durch oft wiederholtes Auswaschen mit warmem Aether und zersetzen sie dann wie oben.

2. Man kocht nach VI, 678, 3 gewaschenen Krapp mit Alaunlösung, sammelt den bei 4tägigem Kochen der Auszüge sich absondernden braunrothen Niederschlag, der das Alizarin enthält, kocht ihn wiederholt mit verdünnter Salzsäure und löst den gewaschenen Rückstand in Weingeist. Die weingeistige Lösung setzt beim Einengen und Erkälten krystallisches Alizarin ab, vom beigemengten Purpurin durch Auflösen in wenig Weingeist und wiederholtes Auskochen mit Alaunlösung, so lange sich diese noch färbt, zu befreien, wodurch das Alizarin gefällt wird, das Purpurin in Lösung geht. Durch Auswaschen, Auflösen in Aether und freiwilliges Verdunsten der Lösung wird das Alizarin krystallisirt erhalten. Runge. Aehnlich verfährt Schiel, der den Niederschlag, welcher sich beim Erkalten der mit Alaun bereiteten Krappauszüge absetzt, mit weingeistiger Alaunlösung kocht, wo sich beim Erkalten zwei Schichten der Farbstoffe bilden. Er entfernt die obere hellrothe, flockige, übergiesst die untere dunkelbraune wieder mit weingelstigem Alaun, kocht und so fort, bis die oberen Flocken mit Kali rein violette Lösung geben, worauf Er durch Auskochen des Ungelösten mit Salzsäure, Umkrystallisiren aus Weingelst und endlich aus Aether das Alizarin gewinnt.

3. ROCHLEDER Verfährt nach VI, 679, oder Er fällt aus dem wässrigen Krappabsud durch Barytwasser Alizarin und Purpurin, filtrirt den violetten Niederschlag ab und zersetzt ihn mit mäßig starker Salzsäure, wo salzsaurer Baryt in Lösung geht, Alizarin und wenig Purpurin zurückbleiben, durch Umkrystallisiren zu trennen.

4. Man behandelt käufliches Garancin in der Wärme 2- bis 3mal mit ½ Theil Ammoniakalaun in Wasser gelöst, verdunstet die Flüssigkeit unter Umrühren, trocknet und zerreibt den Rückstand und behandelt ihn mit kochendem Schwefelkohlenstoff (oder mit absolutem Weingeist), filtrirt vom ungelösten Alaun ab, und läst die glänzend goldgelbe Lösung erkalten, wo Alizarin in seidenglänzenden Nadeln krystallisirt. L. VILMORIN. (J. Chim. med. 1859, 255; Dingler pol. Journ. 152, 159; Chem. Centr. 1859, 380.)

5. Wird das mittelst Holzgeist aus Krapp dargestellte Extract mit 10 Th. Wasser zerrieben in verschlossenen Gefälsen 15 Minuten auf 250° erhitzt, so ist nach dem Erkalten das Wasser mit Alizarinkrystallen erfüllt und lässt sich leicht mit diesen von dem am Boden zusammengeschmolzenen Extract trennen, welchem so durch viermaliges Behandeln mit Wasser alles Alizarin entzogen werden kann. Plæssy u. Schützenberger (Compt. rend. 43, 167; J. pr.

Chem. 70, 314).

Aeltere Vorschriften. Man weicht Elsasser Krapp mit 3-4 Theilen kalten Wassers 10 Minuten ein und presst die Masse durch Leinen. Die braunrothe Flüssigkeit gerinnt zu einer zitternden Gallerte, welche man allmählich zwischen mehrfach zusammengelegten, dichten Leinen presst, mit Wasser befeuchtet und wieder auspresst. Der Rückstand kann entweder der Sublimation unterworfen werden, oder man erschöpft ihn mit Weingeist, verdunstet die Tinctur auf ½, versetzt den Rückstand mit wenig Schwefelsäure und viel Wasser, wäscht den entstehenden starken braungelben Niederschlag mit viel Wasser durch Decanthiren aus, so lange dieses noch Schwefelsäure aufnimmt, trocknet ihn und gewinnt durch Sublimation oder durch Ausziehen mit Aether das Alizarin. Colin u. Robiquet. - Kuhlmann empfahl, den ganzen oder den mit kaltem Wasser ausgewaschenen Krapp mit kochendem Weingeist zu erschöpfen, die Tinctur abzudampfen, den fast dicklichen, aber noch Weingeist haltenden Rückstand mit Schwefelsäure und Wasser zu fällen und den Niederschlag mit Aether auszuziehen oder zu sublimiren (J. Pharm. 14, 363). -ZENNECK wäscht Krapp mit kaltem Wasser, dann mit verdünnter Schwefelsäure, erschöpft den getrockneten Rückstand mit Aether und sublimirt das nach dem Verdunsten des Aethers Bleibende. Dem sublimirten Alizarin hängt hartnäckig Oel an, das man durch Abspülen der Krystalle mit Aether und starkes Auspressen zwischen Fliefspapier fortschafft. Robiquet.

GAULTIER U. PERSOZ bereiteten ihre Matière colorante rouge, die unreines Alizarin zu sehn scheint, indem sie den nach VI, 677, 2 erhaltenen alkalischen Krappabsud mit Säure fällen, den Niederschlag waschen, in Weingeist

lösen und durch Abdampfen dieses gewinnen.

Zum Vergleich verschiedener Krappsorten brauchbar. Man kocht 10 Kllogr. Krapp 30 Minuten mit 2 Kilogr. Alaun und 20 Kilogr. Wasser, schüttet auf Leinen, presst den Rückständ aus und kocht ihn noch 3mal ebenso. Die vereinigten Colaturen werden einige Zeit hingestellt, nach völligem Erkalten decanthirt, unter beständigem Umrühren mit 625 Gramm Vitriolöl (vorher mit dem doppelten Gewicht Wasser verdüunt) versetzt, wo dicke röthliche Flocken niederfallen, die man nach dem Auswaschen an der Luft trocknet. So erhalten ist dem Alizarin noch Kalk, Xanthin und Purpurin beigemengt, von dem es durch Auflösen in wässrigem kohlensauren Kali und Fällen des Filtrats durch Schwefelsäure getrennt wird. Avignon-Krapp gibt 2—3 Proc. Alizarin. Meillet (Rev. scient. 1, 213).

B. Aus Rubian. 1. Durch Kochen mit Säuren. Man kocht wässriges Rubian (oder mit kochendem Wasser bereiteten Krappauszug)

mit viel verdünnter Schwefelsäure, so lange sich noch orangefarbene Flocken abscheiden, lässt erkalten, sammelt und wäscht die Flocken (von denen das Filtrat bei nochmaligem Kochen mit frischer Säure zuweilen noch mehr liefert), und unterwirft dieselben, welche Alizarin, Rubiretin, Verantin und Rubianin halten, folgender Behandlung:

- a. Falls nur Alizarin erhalten werden sott. Man löst in Weingeist, fällt mit Thonerdehydrat, filtrirt, behandelt den Niederschlag mit wässrigem kohlensauren Kali oder Natron, so lange dieses noch etwas aufnimmt, sammelt den Rückstand, zersetzt ihn mit Säure und krystallisirt das ausgeschiedene Alizarin aus Weingeist um. Schunck.
- b. Falls auch Rubiretin, Verantin und Rubianin erhalten werden sollen. Man löst in kochendem Weingeist, filtrirt die röthlich-gelbe Lösung siedend heifs und kocht den Rückstand mit frischem Weingeist, so lange sich derselbe noch dunkelgelb färbt. Hierbei bleibt vorzüglich Rubianin als gelbe oder bräunlich-gelbe krystallische Masse zurück, welches indess durch oft wiederholtes Auskochen mit Weingelst auch gelöst werden kann und aus diesen, wie aus den ersten Auszügen beim Erkalten krystallisirt. Man lässt die Lösungen erkalten, trennt die ausgeschiedenen Krystalle von verantinhaltigem Rubianin (vergl. die weitere Behandlung dieses unten) von der Mutterlauge (welche Indess noch etwas Rubianin enthält), fällt aus dieser durch Zusatz von essigsaurer Thonerde alles Alizarin mit etwas Verantin als dunkelrothes Pulver, sammelt und wäscht es mit Weingeist, bis dieser farblos abläuft. Die Mutterlauge dient zur Darstellung von Rubiretin, Rubianin und Verantin. Man zersetzt mit Salzsäure, wäscht die ausgeschiedenen Flocken von Alizarin und Verantin mit Wasser, löst sie in Weingeist, fällt aus der Lösung durch essigsaures Kupferoxyd alles Verantin als röthlichbraune Kupferverbindung und behält in dem dunkelpurpurfarbenen Filtrat Alizarin-Kupferoxyd gelöst, aus welchem man Alizarin durch Fällen mit Salzsäure, Auswaschen des Niederschlages, Lösen und Umkrystallisiren aus Weingeist darstellt. Schunck.

Die Reindarstellung des zugleich erhaltenen Rubianius, Rubiretins und

Verantins geschieht folgendermaßen:

- a. Rubianin. Bei Anwendung wässrigen Krappauszuges statt des Rubians wird Rubiacin an der Stelle des Rubianins erhalten. α. Man löst die oben erhaltenen Krystalle von verantinhaltigem Rubianin (VII, 128) in kochendem Weingeist, fällt durch essigsaures Bleioxyd das Verantin als Verantin-Bleioxyd, filtrirt und lässt erkalten, wo sich lange citronengelbe Nadeln von Rubianin ausscheiden. —  $\beta$ . Man verdunstet die nach Abscheidung des Thonerde-Alizarins bleibende Mutterlauge (VII, 128), welche noch Rubiretin, Rubianin und Verantin hält, zur Trockne, versetzt den Rückstand mit Salzsäure und wäscht ihn mit kaltem Wasser bis zur Entfernung aller Säure und Thonerde. Der Rückstand wird mit Wasser gekocht, wo braune Harztropfen niederfallen und bräunlich-gelbe Flocken im Wasser schwimmen, die mit der Flüssigkeit von den Harztropfen (Rubiretin mit Verantin) abgegossen werden, was man wiederholt, so lange sich noch Flocken bilden. Die Flocken bestehen aus Rubianin und Verantin, welches erstere sich beim oft wiederholten Auskochen mit Wasser löst und beim Erkalten in orangefarbenen Flocken abscheldet. Diese löst man in kochendem Weingeist und erhält beim Erkalten Rubianin krystallisirt, während in der Mutterlauge etwas Alizarin und Rubiretin bleiben. SCHUNCK.
- b. Rubiretin. Die oben (VII, 128) erhaltenen Harztropfen geben an kalten Weingeist Rubiretin ab, während Verantin ungelöst bleibt. Schunck.

Alizarin. 129

c. Verantin. — Wird bei dem vorstehenden Verfahren theils als Verantin-Bleioxyd, theils als Verantin-Kupferoxyd, theils endlich als unföslicher Rückstand (VII, 128 a und b) erhalten. Erstere beiden zerlegt man mit verdünnter Schwefelsäure und zieht das Verantin mit kochendem Weingeist aus; letzteres löst man in wenig kochendem Weingeist und reinigt das sich beim Erkalten abscheidende dunkel-röthlichbraune oder gelblichbraune Pulver durch noch-

maliges Auflösen in Weingeist. SCHUNCK.

Die behufs Darstellung von Rubian mit kochendem Wasser erschöpften Krappwurzeln enthalten noch etwas Alizarin, Rubiacin und Verantin. Man kocht sie mit Salzsäure, wäscht mit Wasser aus und kocht mit Kalilauge, wo dunkelrothe Lösung entsteht, die nach dem Coliren mit Säure übersättigt, dunkelbraunrothen Niederschlag gibt, dem durch kochendes Wasser Alizarin und Pectinsäure entzogen werden, während Rubiacin und Verantin zurückbleibt. Alizarin wird durch Umkrystallisiren von der Pectinsäure getrennt. Das Gemenge von Rubiacin und Verantin mit salpetersaurem Eisenoxyd gekocht, gibt durch Salzsäure fällbare Lösung von Rubiacinsäure, während Verantin zurückbleibt. Schunck. Vergl. unten bei Rubiacinsäure.

- 2. Durch Kochen mit Alkalien. Man kocht Rubian mit überschüssiger Natronlauge, bis die anfangs blutrothe Farbe in Purpurroth übergegangen ist und bis sich bei stärkerer Concentration der Flüssigkeit dunkelpurpurrothes Alizarin-Natron ausscheidet, zersetzt die Lösung mit überschüssiger verdünnter Schwefelsäure, wodurch sie farblos wird unter Fällung orangefarbener Flocken, welche nach dem Auswaschen mit Wasser ein Gemenge von Alizarin, Verantin, Rubiretin und Rubiadin bilden. Man behandelt die Flocken mit kochendem Weingeist, welcher sie bis auf eine dunkelbraune (aus Zucker entstandene) Substanz löst, filtrirt und fällt das Filtrat mit essigsaurer Thonerde, wodurch Alizarin-Thonerde mit etwas Verantin gefällt wird, die man wie oben (VII, 128) angegeben weiter behandelt. Schunck. Die weitere Behandlung der Rubiadin, Rubiretin und Verantin haltenden Mutterlauge vergl. bei Rubiadin.
- 3. Durch Gährung Einwirkung von Erythrozym auf Rubian, oder durch Gährung von Krapp. Hierdurch werden Alizarin, Rubiretin und Verantin in geringerer Menge und schwieriger rein erhalten, als nach 1 und 2. Man fügt Erythrozym zu wässrigem Rubian und lässt die Flüssigkeit am mäßig warmen Orte stehen, bis sie unter Abscheidung einer braunen Gallerte geschmacklos und farblos geworden ist. Sollte dieses nach 24 Stunden noch nicht der Fall sein, so ist mehr Erythrozym hinzuzufügen. Oder man lässt Krapp mit kaltem oder warmem Wasser angerührt an warmem Orte stehen, bis eine Gallerte entstanden ist. In beiden Fällen versetzt man die Masse mit etwas Wasser, sammelt die Gallerte auf einem Filter und wäscht sie mit wenig Wasser aus. Sie enthält Alizarin, Rubiretin, Verantin, Rubiafin, Rubiagin und Rubiadipin, wie folgt zu trennen:

Man kocht mit Weingeist aus, so lange sich dieser noch gelb färbt, und fügt zu dem Filtrat essigsaure Thonerde, wodurch Alizarin, Verantin und Rubiafin in Verbindung mit Thonerde, aber nur zum Theil gefällt werden. Man filtrirt (die weitere Behandlung des Niederschlages siehe unten), fügt zu dem dunkelbraunrothen Filtrat Schwefelsäure und viel Wasser, und fällt dadurch sämmtliche gelösten

Substanzen als gelbes Pulver, das man nach dem Auswaschen mit Wasser wieder in kochendem Weingeist löst und mit überschüssiger Bleizuckerlösung vermischt. Der kochend abfiltrirte dunkelpurpurrothe Bleiniederschlag enthält Alizarin, Rubiretin, Verantin und Rubiafin, das dunkelgelbe Filtrat Rubiagin und Rubiadipin. Man zerlegt den Bleiniederschlag mit kochender Salzsäure, wäscht die ausgeschiedenen gelben Flocken und übergiefst sie mit kaltem Weingeist, der Rubiretin auszieht, Alizarin, Rubiafin und Verantin zurücklässt. Man zersetzt andererseits den oben erwähnten, durch essigsaure Thonerde erzeugten Niederschlag durch kochende Salzsäure, wo sich orangefarbene Flocken ausscheiden, fügt diese zu dem vom kalten Weingeist ungelöst gebliebenen Gemenge von Alizarin, Rubiafin und Verantin, und unterwirft beide gemeinschaftlich der folgenden Behandlung: Man löst das Gemenge in kochendem Weingeist, fällt durch essigsaures Kupferoxyd purpurfarbenen Niederschlag (Rubiafin-, Verantin- und etwas Alizarin-Kupferoxyd), und behält nach dem Abfiltriren desselben Alizarin allein gelöst, das man mit Salzsäure und Wasser fällt und durch Krystallisiren reinigt. Schunck.

Behandlung des Verantin- und Rubiafin-Kupferoxyds. — Der purpurfarbene Kupferniederschlag scheidet beim Zerlegen mit Salzsäure unlösliche rothe Flocken ab, welche man nach dem Waschen in siedendem Weingeist löst und mit Zinnoxydulhydrat behandelt, wodurch nur Rubiafin gelöst. bleibt, welches aus dem Filtrat in glänzenden Nadeln und Platten krystallisirt, und Verantin mit wenig Alizarin als Zinnoxydullack gefällt werden. Schunck.

Vergl. beim Verantin.

Higgin erhält sein Alizarin (Rubiacin und Xanthin), welches erstere wohl als ein Gemenge von Alizarin und Purpurin zu betrachten ist (vergl. Wolff u. Strecker Ann. Pharm. 75, 3), in folgender Weise: Er zieht Krapp in einem Spitzbeutel mit heißem Wasser aus, bis dieses nur noch schwach gefärbt abläuft, fällt den erkalteten Auszug mit verdünnter Schwefelsäure, sammelt die niederfallenden Flocken - Alizarin, Rubiacin und etwas Pectin haltend - und bewahrt das Filtrat, welches Xanthin, Spuren von Alizarin und Rubiacin und etwas Zucker hält, zur Darstellung des Xanthins. Die Flocken werden zuerst mit schwefelsäurehaltigem, dann mit reinem Wasser ausgewaschen, mit gleichviel Kreidepulver gemengt und so lange mit Wasser ausgekocht, bis dieses nur noch hellroth gefärbt abläuft. In dieser wässrigen Lösung ist Rubiacin, welches durch Ansäuern des Filtrats mit Schwefelsäure, Sammeln und Waschen des grünlichgelben Niederschlages und Umkrystallisiren aus Weingeist gewonnen wird. Die rückständige Kreide enthält das Alizarin Higgin's, durch Digeriren mit verdünnter Salzsäure, Abfiltriren und Auswaschen des Ungelösten und Umkrystallisiren aus Weingeist zu erhalten.

Darstellung des Xanthins von Higgin. — Das oben erhaltene Filtrat neutralisirt Higgin mit kohlensaurem Natron, scheidet durch halbstündiges Digeriren mit wenig Thonerdehydrat bei 55° das noch gelöste Rubiacin und Allzarin, aus dem Filtrat durch Barytwasser die Phosphorsäure und Schwefelsäure, filtrirt und fällt aus dem Filtrat durch Bleiessig das Xanthin als rothen Lack. Dieser mit Wasser gewaschen, in Wasser vertheilt und mit Hydrothion zersetzt, scheidet mit dem Schwefelblei das Xanthin aus, welches man dem mit kaltem Wasser gewaschenen Gemenge durch kochendes Wasser entzieht und durch Verdunsten der Lösungen zum Syrup (Neutralisiren mit Baryt, fälls es nöthig ist), dann zur völligen Trockne, Ausziehen des Rückstandes mit absolutem Weingelst und Verdunsten der weingeistigen Lösung gewinnt.

Der heiß ausgewaschene Krapp enthält noch das meiste Alizarin (vergl. VII, 130) mit nur wenig Rubiacin, daher man ihn zur Gewinnung des erste-

Alizarin. 131

ren 3- bis 4mal mit schwacher Alaunlösung auskocht, wodurch das Rubiacin entfernt wird, dann den Rückstand eine Viertelstunde mit gesättigter Alaunlösung kocht und filtrirt. Dieses wird wiederholt, bis der Krapp erschöpft und aschgrau geworden ist. Sämmtliche Decocte werden auf 32° abgekühlt und mit verdünnter Schwefelsäure stark angesäuert, wo sich das Alizarin abscheidet, was man durch starkes Umrühren befördert. Man sammelt und reinigt das Alizarin wie oben. Das Alizarin Higgin's unterscheidet sich von dem der andern Autoren dadurch, dass es sich in kochendem wässrigen Alaun mit purpurrother Farbe auflöst. Da diese Lösung beim Erkalten nicht viel abscheidet, so ist es vielleicht Purpurin (VI, 677) oder nach Schunck mit Verantin verunreinigtes Alizarin (Vergl. unten bei Verantin). Es geht beim Kochen mit wässrigem schwefelsauren Ammoniak (oder schwefelsaurem Kali) und Ammoniak in purpurrothes Pulver über, ohne sich zu lösen (das Verhalten des reinen Alizarins ist nicht bekannt), und lässt sich dadurch vom Rubiacin Higgin's trennen.

Eigenschaften. Das gewässerte Alizarin (VII, 132) verliert bei 100 bis 120° sein Wasser, wird undurchsichtig, dunkler roth, dem natürlichen chromsauren Bleioxyd ähnlich und verwandelt sich in wasserfreies Alizarin, Schunck, das bei stärkerem Erbitzen schmilzt, beim Erkalten zur rothbraunen krystallischen Masse erstarrt und (bei 215° Schunck, 225° Schiel) in goldgelben glänzenden, langen Nadeln, die das Licht mit rother Farbe zurückwerfen, sublimirt, Colin u. Robiquet. Sublimirtes Alizarin bildet vierseitige, biegsame, Zenneck, glänzend orangefarbene, Runge, Schiel, rothgelbe, Debus, rothe durchsichtige Nadeln, Robiquet. Es ist heller gefärbt als vor dem Sublimiren, hellorange, durchsichtig und stark glänzend, Schunck. Beim ersten Sublimiren bleibt nach Colin u. Robiquet, Runge u. Schunck, Wolff u. Strecker stets Kohle, nicht beim wiederholten nach Colin u. Robiquet und Runge. Neutral, Colin u. Robiquet, röthet Lackmus, Zenneck. Schwerer als Wasser. Schmeckt bitter und sauer. Zenneck.

Be	rechnun	g nach	WOLFF	В	erechnu	ng	Roвiqu	JET. SO	HIEL.
	u. St	RECKE	ŧ.	nacl	SCHUN	CK.		M	lttel.
	0 C 6 H 6 O	$\begin{array}{c} 120 \\ 6 \\ 48 \end{array}$	$68,96 \\ 3,45 \\ 27,59$	14 C 5 H 4 O	84 5 32	69,42 4,13 26,45	70,09 3,73 26,18	3 4	7,46 1,22 3,32
C20	HeO e	174	100,00	C14H5O4	121	100,00	100,00	100	,00
	DEBUS.	Wolfi	Fu. Sci	HUNK.		Schu	NCK.	1	<b>Rocн-</b>
		STRECK	es. Früh	er, Mittel.		Spä	ter.		LEDER.
	Mittel.				a.	b.	c.	d.	Bei 100°
			Getrockn	et. Sublimir			Mittel.	Mittel.	
C	68,97	68,4		69,61	69,37	69,07		69,38	67,93
Н О	$\frac{3,79}{27,24}$		26,86	$\substack{3,73\\26,66}$	$\substack{4.07 \\ 26,56}$	$\frac{4,70}{26,23}$	$\substack{4,15\\26,26}$	$\frac{4,16}{26,46}$	3,77 $28,30$
	100,00		100,00	100,00	100,00	100,00	100,00	100,00	100,00

a. aus Rubian durch Schwefelsäure, b. durch Natron, c. durch Erythrozym, d. aus Rubiansäure durch Schwefelsäure und Natron erhalten. Schunck.

Frühere Formeln für Alizarin: C<sup>37</sup>H<sup>24</sup>O<sup>40</sup>, Robiquet; C<sup>28</sup>H<sup>9</sup>O<sup>9</sup>, Schirl; C<sup>30</sup>H<sup>10</sup>O<sup>9</sup>, D<sup>2</sup>nus; C<sup>60</sup>H<sup>19</sup>O<sup>19</sup> = 3C<sup>20</sup>H<sup>6</sup>O<sup>6</sup>+Aq für das von ihm untersuchte Alizarin, Rochledben. Die von Wolff u. Strecker gegebene Formel C<sup>20</sup>H<sup>6</sup>O<sup>6</sup> ist ziemlich allgemein angenommen; aber sie stimmt nicht genau mit Schunck's Analysen und erklärt nach ihm nicht den Zusammenhang des Alizarins mit Rubian und Rubiansäure, namentlich nicht die Bildung der von

SCHUNCK durch Zersetzung der Rubiansäure erhaltenen Mengen Allzarin (vergl. bei Rubiansäure), daher im Nachstehenden auch Schunck's Formeln wiedergegeben sind.

Zersetzungen. Schmilzt beim Erhitzen auf Platinblech und brennt mit Flamme. Schunck. Als Schiel Alizarin in eine Glaskugel füllte und in diese Sauerstoff einleitete, entstand beim Zuschmelzen Explosion und Zerschmetterung des Apparates. — 2. Wird durch Kochen mit verdünnter Salpetersäure in Oxalsäure und eine eigenthümliche Säure, Schunck, in Phtalsäure (VI, 395), Laurent u. Gerhardt, verwandelt. C20H6O6+2HO  $+80 = C^{16}H^{6}0^{8} + C^{4}H^{2}0^{8}$ . — 3. Leitet man *Chlorgas* durch in Wasser vertheiltes Alizarin, so wird es gelb, gibt beim Erhitzen farbloses Sublimat und löst sich in Alkalien ohne viel Farbe. Schunck. Es bleibt beim Einleiten von Chlor anscheinend unverändert, aber gibt nach Entfernung des Chlorüberschusses mit Kali versetzt hochrothe Lösung wie Purpurin und mit Baryt purpurrothen Niederschlag, ist daher vielleicht in Purpurin übergegangen. C20H6O6 + 40 = C18H6O6 + 2CO2 WOLFF U. STRECKER. Wässriges Alizarin wird durch Chlor schnell blassbraun, Zenneck. — 4. Wird durch Kochen mit salpetersaurem oder salzsaurem Eisenoxyd in Phtalsäure verwandelt, Schunck. (Verhalten der alkalischen Lösung gegen Eisenvitriol vergl. VI, 681.) - 5. Wird zersetzt durch Kochen mit chromsaurem Kali und Schwefelsäure. Debus, Schunck. — 6. Reducirt Dreifach-Chlorgold auf Zusatz von Kalilauge. Schunck. - 7. Geht nach Wolff u. Strecker bei der Gährung des Krapps in Purpurin über, insofern Ihnen gegohrener Krapp nur Purpurin (kein Alizarin) lieferte, was Schunck bestreitet.

Verbindungen. — Mit Wasser. — a. Gewässertes Alizarin. Aus Weingeist krystallisirt: lange durchsichtige, dunkelgelbe Säulen von starkem Glanz, dem Isatin ähnlich, ohne Stich ins Braungelbe oder Rothe, den sie nur bei Verunreinigung mit Verautin besitzen. Schunck. Dem Musivgold ähnliche Schuppen. Wolff u. Strecker. Große, morgenrothe Nadeln, Debus. Bräunlich-gelbes, krystallisches Pulver, Runge, braunrothe Masse von glänzendem Bruch, Gaultier u. Persoz. Verliert bei 100° 18,12 Proc. (C<sup>20</sup>H<sup>6</sup>0<sup>6</sup>+4Aq=17,14; C<sup>14</sup>H<sup>5</sup>0<sup>4</sup>+3Aq=18,24 Proc.) Wasser ohne Veränderung der Form, wird undurchsichtig und verwandelt sich in wasserfreies Alizarin, Schunck.

Berechnung nach Wolff u. Stakekra.				Berechnung nach Schunck.			
20 C 10 H 10 O	120 10 80	57,14 4,76 38,10	14 C 8 H 7 O	$\begin{array}{c} 84 \\ 8 \\ 56 \end{array}$	56,75 $5,40$ $37,85$	56,98 5,06 37,96	
C20H6O6,4Aq.	210	100,00	C14H5O4,3Aq.	148	100,00	100,00	

b. Wüssriges Alizarin. — Alizarin wird von kaltem Wasser schwierig benetzt, Wolff u. Strecker, löst sich sehr wenig darin, aber leichter in kochendem Wasser. Colin u. Robiquet. Es löst sich wenig in kochendem Wasser mit gelber Farbe und scheidet sich beim Erkalten in Flocken ab. Schunck. Die Lösung ist rosenfoth, Colin u. Robiquet, nur bei Gehalt des Wassers an Alkali, Schunck, Wolff u. Strecker. Die kochend bereitete Lösung scheidet beim Erkälten nichts ab, Gaultier u. Persoz, sie wird durch Säuren gefällt, Kuhlmann. Die Löslich-

Alizarin. 133

keit des Alizarins in Wasser nimmt beim Erhitzen des Gemenges in verschlossenem Rohr über 200° rasch zu. 100 Th. Wasser lösen bei 100° etwa 0,034, bei 150 0,035, bei 200 0,82, bei 225 1,70, bei 250 3,16 Th. Alizarin. Plessy u. Schützenberger. (Compt. rend. 43, 167; J. pr. Chem. 60, 314.)

Es wird durch schwache Säuren, GAULTIER u. PERSOZ, durch Salzsäure, Schunck, nicht verändert. Löst sich beim Kochen mit verdünnten Säuren mit gelber Farbe und scheidet sich beim Erkalten in orange-

gelben Flocken aus. RUNGE.

Löst sich in Vitriolöl mit blutrother Farbe, ohne Entwicklung schwefliger Säure und durch Wasser unverändert fällbar. Colin u. Robiquet u. A. Die Farbe der Lösung in Vitriolöl ist dunkelgelbbraun (auch beim Erbitzen unverändert). Schunck.

Löst sich in Schwefelkohlenstoff mit rothgelber Farbe. Zenneck. Alizarin verbindet sich mit den salzfähigen Basen. Diese, von Debus als Salze, lizarinsaure Salze, betrachteten Verbindungen sind roth, violett (oder blau) und bis auf die mit Ammoniak, Kali und Natrou in Wasser und Weingeist unlöslich. Debus. Sie enthalten selten oder niemals 1 At. Metalloxyd auf 1 At. Alizarin.

Erwärmt sich beim Ueberleiten von trocknem Ammoniakgas und färbt sich violett, aber verliert beim Erhitzen alles aufgenommene Ammoniak unter Wiedereintreten der gelben Farbe. Im Ammoniakstrom erhitzt, sublimirt Alizarin unverändert, sich dabei violett

färbend. Rochleder.

Löst sich in wässrigem Ammoniak mit Orseillefarbe ohne blauen Schein auf der Oberfläche. Wolff u. Strecker. Die Lösung in Ammoniak ist purpurroth, Runge, violettroth, Colin u. Robiquet, roth, Schiel, sie trübt sich in dem Maaße das Ammoniak verdunstet, Gaultier u. Persoz, und lässt violettbraune Haut, Zenneck, ammoniakfreie braune Kruste oder dunkelbraune Krystalle, Schunck. — Löst sich in Hydrothion-Ammoniak mit schön rothbrauner Farbe, Gaultier u. Persoz.

Löst sich leicht in wässrigen kaustischen Alkalien, die Lösung erscheint bei einiger Concentration in durchfallendem Licht tief purpurfarben, in zurückgeworfenem Lichte rein blau, bei großer Verdünnung gleichförmig violett. Wolff u. Strecker. Die Lösung ist rein blau, Colin u. Robiquet, schön roth, an der Luft unveränderlich, Gaultier u. Persoz, prächtig veilchenblau, gesättigt purpurfarben, Runge, violett, Schikl, purpurfarben und lässt beim Verdunsten purpurfarbene, nicht krystallische Masse, Schunck.

Löst sich in wässrigen kohlensauren Alkalien wie in Ammoniak, Wolff u. Strecker, mit prächtiger Purpurfarbe, Schunck. Die Lösung ist orangeroth, Gaultier u. Persoz, roth, Schiel. Löst sich in arsenigsaurem, arseniksaurem und kieselsaurem Kali. Gaultier u. Persoz.

— Nicht in 2fach-kohlensaurem Natron in der Kälte, beim Erwärmen unter

Entweichen von Kohlensäure, Zenneck.

Alizarin wird aus seiner Lösung in Alkalien durch Säuren in tief-orangefarbenen Flocken gefällt. Schunck.

Alizarin-Natron. — Man löst Alizarin durch Erhitzen mit kaltgesättigtem kohlensauren Natron, trocknet die sich beim Erkalten
ausscheidende Verbindung, löst sie nach dem Trocknen in absolutem
Weingeist und fällt mit Aether. Purpurfarbene Flocken, die sich
nicht in concentrirter Sodalösung und in kalten concentrirten Salzlösungen, aber in Wasser und Weingeist mit Orseillefarbe lösen, die
durch Aetznatron blau wird. Wolff u. Strecker.

Alizarin-Baryt. — Barytwasser fällt die Lösung des Alizarins in Ammoniak schön blau, Robiquet u. Colin, es fällt und entfärbt die Lösung in Kalilauge, Schunck. — Weingeistiges Alizarin färbt sich beim Kochen mit

Baryt lila und scheidet lilafarbenen Niederschlag ab. ZENNECK.

a. *Halb.* — Man fällt weingeistiges Alizarin mit überschüssigem Barytwasser, wäscht den Niederschlag bei Luftabschluss mit Wasser und warmem Weingeist, bis das Ablaufende durch Kali nicht mehr gefärbt wird, und trocknet bei 100°. Wolff u. Strecker.

		Wo	OLFF U. STRE	CKER.
С <sup>20</sup> Н <sup>6</sup> О <sup>6</sup> 2 ВаО 2 НО	174 153 18	50,43 44,35 5,22	44,0	
C20H6O6+2BaO,HO	345	100,00		

b. Zwei Drittel. — 1. Ammoniakalische Alizarinlösung fällt aus salzsaurem Baryt prächtig purpurfarbenen, Schunck, fast rein blauen Niederschlag, über dem sich farblose Flüssigkeit befindet, Wolff u. Strecker. Nach dem Trocknen dunkelbraune, fast schwarze Masse, die beim Reiben im Achatmörser gelben metallischen Schein annimmt, Schunck. — 2. Wurde einmal durch Fällen von weingeistigem Alizarin mit Barytwasser, wie zur Darstellung des Halb-Alizarin-Baryts, erhalten und enthielt bei 100° 38,3, bei 120° 39,8 Proc. Baryt. Wolff u. Strecker.

•	Bei 100°.		SCHUNCK.	WOLFF U. STRECKER.	
2 С <sup>20</sup> Н <sup>6</sup> О <sup>6</sup> ,ЗНО 3 ВаО	$\begin{array}{c} 375 \\ 229,5 \end{array}$	$62,04 \\ 37,96$	38,03	38,3	
2С20Н6О6+3ВаО,НО	604,5	100,00		12.0	10-

Bei  $120^\circ=2C^{20}H^60^6,3$  Ba0 (Rechn. 39,7 Proc. Ba0). Wolff u. Strecker. — Ist nach Schunck  $C^{14}H^50^4,$  Ba0 oder  $C^{14}H^4$  Ba $0^4,$  H0, was 38,78 Proc. Ba0 erfordert.

c. Anderthalb. — Man löst Alizarin in wässrigem Ammoniak und fällt nach dem Verdunsten des Ammoniaküberschusses mit salzsaurem Baryt. Verliert nach dem Trocknen bei 100°, noch bei 120° an Gewicht. Wolff u. Strecker.

	Bei 120°.		WOLFF U. STRECKER, Mittel.
60 C 18 H 18 O 2 BaO	360 18 144 153	53,3 2,7 21,3 22,7	53,35 2,85 20,90 22,90
3C <sup>20</sup> H <sup>6</sup> O <sup>6</sup> ,2BaO	675	100,0	100,00

\* = 6.

Strontianwasser fällt ammoniakalisches Alizarin schön blau. Colin u. Robiquet.

Alizarin-Kalk. — Kalkwasser entfärbt Alizarin-Kali und fällt Alizarin-Kalk, Schunck, es verhält sich gegen ammoniakalisches Alizarin wie Barytwasser. Colin u. Robiquet. Weingeistiges Alizarin mit Kalkhydrat gekocht, färbt sich lila und scheidet lilafarbenen Niederschlag ab. Zenneck. Kohlensaurer (und phosphorsaurer) Kalk nehmen aus wässrigem Alizarin (nicht aus weingeistigem, Schunck) den Farbstoff auf, auf dieser Affinität

zwischen Alizarin und phosphorsaurem Kalk beruht die rothe Farbe der Knochen von Thieren, die Krapp fraßen. Berzelius (A. Gehl. 4, 124). — Alizarin löst sich in kalkhaltigem Brunnenwasser und bildet blaugefärbten Lack. Runge. — Man fällt ammoniakalische Alizarinlösung mit salzsaurem Kalk. Prächtig purpurfarbener Niederschlag, wie die Barytverbindung. Schunck.

	Bel 100°.		Schunck. Mittel.
2С <sup>20</sup> Н <sup>6</sup> О <sup>6</sup> ,3НО 3 СаО	$\begin{array}{c} 375 \\ 84 \end{array}$	81,7 18,3	18,44
2C20H6O6+3CaO,HO	459	100,0	

So nach Wolff u. Strecker, nach Schunck  $C^{14}CaH^4O^4$ , HO, was 19,06 Proc. CaO erfordert.

Ammoniakalisches Alizarin fällt salzsaure Magnesia violett, Zenneck, purpurfarben, Schunck. Weingeistiges Alizarin verhält sich beim Kochen mit Magnesia wie mit Kalk oder Baryt. Zenneck.

Alizarin-Thonerde. — Alizarin löst sich kaum, Colin u. Robiquet, nicht in Alaunlösung, Gaultier u. Persoz u. A. Concentrite Alaunlösung wird beim Kochen mit Alizarin gelb, beim Erkalten wieder fast farblos unter Abscheidung des gelösten, Wolff u. Strecker, sie wird beim Kochen mit Alizarin rothschillerud und scheidet beim Erkalten kleine Alizarin-Krystalle ab, von denen nichts gelöst bleibt. Schunck. Die Lösung des Alizarins in Weingeist und die in Kalilauge werden durch Thonerdehydrat entfärbt, während sich alles Alizarin niederschlägt, das Thonerdehydrat schön roth oder röthlich-purpurn färbend. Schunck. — Alizarin löst sich in Thonerde-Kali, Gaultier u. Persoz. — Bildet die Grundlage der Krapplacke.

Alizarin in Weingeist oder Aether gelöst, wird durch Zinkoxyd gefällt. Debus. Alizarin löst sich leicht in salzsaurem Zinnoxydul, in grofser Menge in mit Kali versetztem Zinnoxydul, Gaultirr u. Prrsoz, es wird dadurch reducirt, Schunck. Ammoniakalisches Alizarin fällt die Zinnsalze braun. Zenneck.

Alizarin - Bleioxyd. — Ammoniakalisches Alizarin fällt Bleizucker purpurroth. — a. Zwei Drittel? — Man fällt weingeistiges Alizarin mit weingeistigem Bleizucker. Purpurfarbener Niederschlag, nach dem Stehen tiefroth. Schunck. — b. Drei Viertel? — Man fällt weingeistiges und mit Essigsäure schwach angesäuertes Alizarin mit weingeistigem Bleizucker, so dass ersteres im Ueberschuss bleibt, wo violetter Niederschlag entsteht, unveränderlich bei 160°, unlöslich in Wasser, löslich in Essigsäure und in Kali. Debus.

Nach Wolff	u. Str	ECKER.	a.	Nach Sci	iunck.	Schunck. Mittel.
40 C	240	36,1	14 C	84	37,57	37,23
10 H	10	1,5	4 H	4	1,78	1,64
10 O	80	12,1	3 0	24	10,75	11,67
3 Pb0	37	50,3	PbO	112	49,90	49,46
2C20H5O5,3PbO	666	100,0	C14H4O3,PbC	224	100,00	100,00

Hält, mit durch Zersetzung von Rubian bereitetem Alizarin dargestellt, 50,44 Proc. PbO. Schunck.

Nach Work	ff u. Stre	CKER,	DEBUS. Bei 120°, Mit	tel.
60 C 15 H 15 O 4 PbO	360 15 120 448	38,2 1,6 12,8 47,4	38,35 1,97 12,06 47,62	4년(1 - 1일짜중: 크
3C20H5O5,4PbO	943	100,0	100,00	

Nach Drbus C30HSO7.2PbO.

Ammoniakalisches Alizarin fällt Eisenoxydul- und Oxydsalze purpurfarben, Schunck, braun, Zenneck. Weingeistiges und in Kali gelöstes Alizarin wird durch Eisenoxyd dunkelpurpurfarben niedergeschlagen, Schunck. Kupferoxydsalze werden durch ammoniakalisches Alizarin purpurfarben gefällt, Schunck, braun, Zenneck, und ebenso Quecksilber- und Goldsalze. Silbersalze werden hellviolett, Zenneck, purpurfarben gefällt und dann reducirt, Schunck.

Alizarin löst sich in kaltem und reichlicher in kochendem Weingeist mit gelber Farbe. Schunck, Wolff u. Strecker. Die Lösung ist bei geringem Ammoniakgehalt roth, Wolff u. Strecker. Es löst sich in Weingeist fast nach jedem Verhältniss, Colin u. Robiquet, bei 12° in 210 Theilen Weingeist von 0,84 spec. Gew. Zenneck. Die heifs bereitete Lösung scheidet nicht beim Erkälten, aber beim Verdunsten Krystalle ab, Schunck. Sie wird durch Wasser und durch Säuren gefällt, Kuhlmann, Schunck.

Alizarin löst sich in Aether leichter als in Weingeist mit goldgelber Farbe. Colin, Robiquet u. A., bei 12° in 160 Th. Aether von 0,73 spec. Gew., ZENNECK. Die Lösung wird durch geringe Mengen Alkali nicht roth, da sich das Alizarin-Alkali abscheidet. Wolff u. Strecker.

Löst sich wenig in kochender Essigsäure, dieselbe gelb färbend. Schunck. - Löst sich langsam in kaltem, rascher und in großer Menge in heißem Glycerin zur intensiv scharlachrothen Flüssigkeit, die, mit Wasser vermischt, rothe Flocken absetzt. Abnodon (Dingler. pol. Journ. 147, 465).

Löst sich in Steinöl, Terpenthinöl und fetten Oelen. Zenneck. Es bringt auf gebeizten Zeugen alle Farben hervor, die man mit Krapp erhalten kann. Colin u. Robiquet u. A.

# Stammkern C<sup>20</sup>H<sup>12</sup>.

### Paranicen C<sup>20</sup>H<sup>12</sup>.

St. EVRE (1849). N. Ann. Chim. Phys. 25, 503; J. pr. Chem. 46, 465.

Paranicène.

Bildung. Vergl. V, 650.

Nach Gerhardt (N. Ann. Chim. Phys. 45, 101) erhielten Pisani und E. Kopp (Compt. Chim. 1847, 198) bei Einwirkung von Chlor auf in Kali gelöste Benzoesäure nur Chlorbenzoesäure, nicht die Chlornicensäure (V, 649) St. EVRE's. Sollte diese Angabe richtig sein, und hätte St. EVRE als Chlornicensäure ein Gemenge von Benzoesäure und Chlorbenzoesäure beschrieben. so könnte Chlornicen einerlei sein mit Chlorfune (V, 649); Chlornicin mit Chloranilin (V, 731). Nitrochlornicen wäre das umbekannte Nitrochlorfune. Dagegen bliebe noch zu erweisen, ob die Formeln des Paranicens, Nitroparanicens und des Paracinins in entsprechender Weise zu verändern sind, und der Ursprung dieser Körper nachzuweisen. KR.

Geht bei der trocknen Destillation von chlornicensaurem Baryt oder eines Gemenges von Chlornicensäure mit überschüssigem Baryt oder Kalk nach dem Chlornicen ( $C^{20}Cl^2H^{10}$ ) und mit diesem verunreinigt als ein braungelbes Sublimat über, das man zwischen Papier presst, behutsam mit kaltem Aether wäscht und in Dampfform durch eine Röhre leitet, in der Kalk dunkelroth glüht.

Citrongelbe, breite Blätter von 1,24 spec. Gew. und 365° Siedepunkt. Riecht und schmeckt durchdringend. Dampfdichte = 4,79.

20 C 12 H	120 12	90,90 9,10	St. EVRE. Mittel. 90,77 9,04	C-Dampf H-Gas	Maafs. 20 12	Dampfdichte. 8,3200 0,8316
C20H12	_132	100,00	99,81	Paranicendamp	f 2 1	9,1516 4,5758

Wird von rauchender Salpetersäure heftig angegriffen, löst sich endlich und setzt beim Erkalten Nadeln von Nitroparanicen ab. Zugleich entsteht etwas Harz.

Löst sich in Weingeist und Aether.

#### Cuminalkohol.

# $C^{20}H^{11}O^2 = C^{20}H^{12}, H^2O^2.$

Kraut. Dissertation über Derivate des Cuminols und Cymens. Gött. 1854.

— Ausz. Ann. Pharm. 92, 66; J. pr. Chem. 64, 159; Pharm. Centr. 1855, 107; N. Ann. Chim. Phys. 43, 347.

Cymylalkohol.

Bildung. Beim Einwirken von weingeistigem Kali auf Cuminol bei Mittelwärme oder rascher bei Siedhitze.

Darstellung. Man kocht ein Maafs Cuminol mit 2 Maafs weingeistigem Kali eine Stunde lang, so dass die gebildeten Dämpfe verdichtet werden und zurückfliefsen, fügt viel Wasser hinzu und destillirt, so lange auf dem Uebergehenden noch Oeltropfen schwimmen. Es geht zugleich mit Wasser und Weingeist ein Gemenge von Cuminalkohol und Cyme über, das man abnimmt, vom etwa unzersetzten Cuminol durch Schütteln mit sehr verdünntem zweifach-schwefligsauren Alkali befreit, mit Wasser wäscht und nach dem Trocknen über Chlorcalcium für sich destillirt, wobei das zuerst übergehende Cyme vorabgenommen und vom zwischen 240 und 250° übergehenden Cuminalkohol getrennt wird, welchen letzteren man durch wiederholte gebrochene Destillation und Entfernung des zuerst Uebergehenden reinigt.

Eigenschaften. Farbloses Oel von schwachem, angenehm gewürzhaftem Geruch. Schmeckt brennend. Kocht bei 243° C. Mit Berücksichtigung der für die niedrigere Temperatur des Quecksilberfadens nöttigen Correction, wohl bei höherer Temperatur, vielleicht bei 270°. H. Korp, (Ann. Pharm. 96, 23). Luftbeständig. Neutral.

			KRAUT.	
			Mittel.	
<b>2</b> 0 <b>C</b>	120	80,00	79,58	
14 H	14	9.33	9,36	
2 0	16	10,67	11,06	
C <sup>20</sup> H <sup>14</sup> O <sup>2</sup>	150	100,00	100,00	

Zersetzungen. 1. Wird durch Salpetersäure in Cuminsäure verwandelt. — 2. Mischt sich mit Vitriolöl unter Wärmeentwicklung, bildet braunes, in der Kälte sprödes, in siedendem Wasser halbflüssig werdendes Harz, aber keine gepaarte Schwefelsäure. — 3. Löst Kalium unter Wasserstoffentwicklung und bildet beim Erhitzen damit gelbe, körnige Masse, die durch Wasser in Kalihydrat und Cuminalkohol zerlegt wird. — 4. Wird durch 10 bis 12 Stunden fortgesetztes Kochen mit 5 bis 6 Maass weingeistigen Kalis fast völlig in Cyme und cuminsaures Kali zerlegt.  $3(C^{20}H^{14}O^2)+KO,HO=C^{20}H^{11}KO^4+2(C^{20}H^{14})+4HO.$  5. Entwickelt beim Erwärmen mit *Chlorbenzoyl* auf 80° reichlich Hydrochlor und lässt braunen, nach dem Erkalten butterartigen Rückstand, wohl Benzoe-Cuminester.

Verbindungen. Cuminalkohol löst sich nicht in Wasser. — Er vereinigt sich nicht mit zweifach-schwefligsauren Alkalien. — Er mischt sich mit Weingeist und Aether nach jedem Verhältniss.

#### Cuminol.

# $C^{20}H^{12}O^2 = C^{20}H^{12}, O^2$ .

Gerhardt u. Cahours (1841). N. Ann. Chim. Phys. 1, 63; J. pr. Chem. 23, 321; Ann. Pharm. 38, 67; N. Br. Arch. 27, 155. Cahours. N. Ann. Chim. Phys. 23, 345; J. pr. Chem. 45, 143; Ausz. Ann.

Pharm. 70, 44.

Bertagnini. Ann. Pharm 85, 275. Chiozza. N. Ann. Chim. Phys. 39, 216.

KBAUT. Dissert. über Cuminol und Cymen. Gött. 1854; Ausz. Ann. Pharm.

92, 66; J. pr. Chem. 64, 159; N. Ann. Chim. Phys. 43, 347.

Sieveking. Dissert. über Cuminol und Cymen. Gött. 1857; Ausz. Ann. Pharm. 106, 257; J. pr. Chem. 74, 505.

J. Trapp. Petersb. Acad. Bull. 16, 298; J. pr. Chem. 74, 428; Ann. Pharm.

108, 386.

Cuminaldehyd. Cumylwasserstoff.

Vorkommen. Im Römisch-Kümmelöl, dem flüchtigen Oel von Cuminum Cyminum, neben Cyme. Gerhardt u. Cahours. Findet sich im Samen fertig gebildet vor, lässt sich durch absoluten Weingeist ausziehen und nach dem Abdampfen durch Wasser fällen. Gerhardt u. Cahours. Römisch-Kümmelsamen liefert bei 4maligem Destilliren mit Wasser 3,27 Proc. Oel, Noad (Ann. Pharm. 63, 286), 2,8 Proc. Zeller (N. Jahrb. Pharm. 1854, 1, 225). Das Oel ist hellgoldgelb, von 0,975 spec. Gew., sehr dünndüssig, riecht gewürzhaft, schmeckt scharf, gewürzhaft, wenig bitter, Blev (N. Tr. 19, 1, 3). Römisch-Kümmelöl ist blassgelb durch etwas Harz, welches sich durch Wirkung der Luft auf das Cuminol bildet, daher nimmt die Färbung allmählich zu. Es wird bei Luftzutritt sauer. Es fängt bei 170° zu kochen an, das bei 175° Uebergehende hält 88,27 Proc. C, 10,83 Proc. H und 0,88 Cuminol. 139

Proc. 0, das später bei bis zu 230° steigendem Sledepunct Uebergehende wird immer sauerstoffreicher, bis bei 255° Oel übergeht, das 85,88 Proc. C, 10,46 Proc. H und 3,66 Proc. 0 hält. Gebhardt u. Cahouas. Römisch-Kümmelöl verharzt sich mit rauchender Salpetersäure, wird mit Vitriolöl dickflüssig, dunkelbrauoroth, dann durch Wasser milchig durch Harzabscheidung, es färbt sich mit Brom grüngelb, ohne sich weiter zu verändern, löst Iod mit braunrother Farbe, ohne Wärmeentwicklung und ohne Detonation. Es bildet mit Kalilauge Liniment, desgleichen mit Ammoniak. Es löst sich reichlich (?) in Wasser, leicht in Weingelst und Aether. Bley.

Im flüchtigen Oel der Samen des Wasserschierlings (Cicuta virosa). J. Trapp. 10 Pfd. Wasserschlerlingssamen gaben beim Destilliren mit Wasser 2 Unzen farbloses dünnflüssiges Oel, leichter als Wasser und von Geruch und Geschmack nach Römisch-Kümmelsamen. Dieses wird beim Schütteln mit concentrirtem, wässrigen, 2fach-schwefligsauren Natron milchig und erstarrt nach 12 Stunden zur weißen Krystallmasse von Cuminol-zweifachschwefligsaurem Natron, die noch Cyme anhängend enthält, von dem sie durch Auspressen zwischen Fließpapier getrennt (wo das Cyme ins Papier zieht und durch Destillation dieses gewonnen werden kann) und durch Umkrystallisiren aus schwachem Weingeist völlig gereinigt werden kann. J. Trapp.

Darstellung. Aus Römisch-Kümmelöl. 1. Man destillirt das Oel im Oelbade bis die Temperatur auf 200° gestiegen ist, wo alles Cyme nebst viel Cuminol übergeht, der Rückstand bei hinreichender Dauer des Erhitzens reines Cuminol ist. Dieses wird im Kohlensäurestrom destillirt und vor Luftzutritt geschützt aufbewahrt. Gerhardt u. Caноивь. — 2. Man theilt Römisch-Kümmelöl durch wiederholte gebrochene Destillation in einen unter 190° siedenden, fast alles Cyme enthaltenden und einen über 190° siedenden Theil, welcher Cuminol nebst geringen Mengen Cyme und Cuminsäure enthält. letzteren mit 2 bis 3 Maafs von concentrirtem, wässrigen zweifachschwefligsauren Natron geschüttelt, bildet körnig-krystallische Masse, die man nach 24 Stunden, wo sie völlig erhärtet ist, sammelt, zwischen oft erneuertem Fliefspapier presst und mit Wasser und wässrigem kohlensauren oder Aetzkali destillirt, wo reines Cuminol mit den Wasserdämpfen übergeht. Das unter 190° übergegangene Cyme enthält noch etwas Cuminol, durch Schütteln mit verdünntem 2fach-schwefligsauren Natron, Abnehmen des Ungelösten und Destilliren der Lösung mit wässrigem kohlensauren Kali zu gewinnen. BERTAGNINI. KRAUT. — Zersetzt man dle Verbindung des Cuminols mit 2fach-schwefligsaurem Natron mit verdünnter Schwefelsäure, so bleibt beim Destilliren des Gemenges verändertes Oel zurück, welches sich nicht mehr mit 2fach-schwefligsauren Salzen vereinigt, daher man besser das aus der Verbindung mit 2fach-schwefligsaurem Natron mit Schwefelsäure abgeschiedene Cuminol für sich rectificirt. Sieverking.

Eigenschaften. Farbloses oder gelbliches Oel. Kocht bei 220°, bei abgehaltener Luft unzersetzt, Gerhardt u. Cahours, von Platin aus bei 229,4°, mit Berücksichtigung der für die niedrigere Temperatur des herausragenden Quecksilberfadens des Thermometers nöthigen Correction bei 236,6°, bei 0,748 Meter Luftdruck. Spec. Gew. 0,9727 bei 13,4° = 0,9832 bei 0°, H. Kopp (Ann. Pharm. 94, 317). Dampfdichte = 5,24, aber bei der hohen Temperatur zersetzt sich das Cuminol ein wenig, Gerhardt u. Cahours. Riecht stark nach Kümmel, schmeckt scharf, brennend, Gerhardt u. Cahours.

			GRRHARD u. Cahoui		Maafs.	Dampf-
Ueber C	hlorcalcium	getrocknet.	Mittel.			dichte.
20 C	120	81,08	80,89	C-Dampf	20	8,3200
12 H	12	8,11	8,45	H-Gas	12	0,8316
20	16	10,81	10,66	0-Gas	1	1,1093
C20H12O2	148	100,00	100,00	Cuminoldar	npf 2	10,2609

Zersetzungen. 1. Oxydirt sich bei gewöhnlicher Temperatur an der Luft, besonders an feuchter. Verharzt sich beim Destilliren in lufthaltigen Gefäsen und wird sauer. GERHARDT u. CAHOURS. - 2. Wird durch Wasser bei gewöhnlicher Temperatur nach längerer Zeit ohne Entwicklung von Wasserstoff theilweise in Cuminsäure und ein wasserstoffreicheres Oel (wohl Cuminalkohol, Kr.) zerlegt. Gerhardt u. CAHOURS. — 3. Tröpfelt man unter Vermeidung jeder Erhitzung auf Cuminol nach und nach rauchende Salpetersäure, bis dass die braune Farbe des Gemenges eben verschwunden ist, so entstehen nach einiger Zeit ruhigen Hinstellens weiße Krystalle von Cuminsäure. In der Hitze erhält man selbst mit verdünnter Salpetersäure viel Harz und Nitrocuminsäure. Gerhardt u. Cahours. — 4. Vitriolöl löst bei Vermeidung jedes Erhitzens Cuminol mit dunkelrother Farbe, Wasser fällt dann braunen Theer. Gerhardt u. Cahours. - 5. Wird durch feuchtes Brom oder Chlor im zerstreuten Tageslichte in Brom- und Chlorcuminol verwandelt. Im Sonnenlichte wird reichlicher Chlor aufgenommmen, wahrscheinlich indem mehrere Atome Wasserstoff durch Chlor ersetzt werden. Gerhardt u. Cahours. - 6 Beim Verdunsten von Cuminol mit Salzsäure bleibt ein Gemenge von Harz und Cuminsäure. GERHARDT U. CAHOURS. - 7. Wird durch Fünffach-Chlorphosphor in Chlorocuminol verwandelt. Cahours. — 8. Wird durch trocknes Ammoniakgas nach einiger Zeit in ein weißes, dem Hydrobenzamid analoges Product verwandelt, Gerhardt u. Cahours. Sieveking vermochte dieses Product nicht zu erhalten. Bildet mit wässrigem Ammoniak auch bei langer Berührung keine Krystalle, sondern gelbe Masse, die auch nach dem Lösen in Aether und Verdunsten nicht krystallisch wird, Sieveking. Belm Einleiten von Ammoniak in weingeistiges Cuminol erhielt Sirveking einmal Krystalle, zu wenig für eine Analyse. — 9. Wird in weingeistiger Lösung durch Hydrothion-Ammoniak in Thiocumol C20H12S2 verwandelt, CAHOURS (Compt. rend. 25, 459). — 10. Kalium wirkt in der Kälte wenig auf Cuminol, wird matt und entwickelt kleine Gasblasen, bei gelindem Erwärmen findet heftige Einwirkung und reichliche Entwicklung von Wasserstoff statt und Cuminolkalium wird gebildet. Gerhardt u. Ca-HOURS. — 11. Tröpfelt man Cuminol auf schmelzendes Kalihydrat, so wird jeder Tropfen in Berührung mit dem Kalihydrat roth, dann weiß und erstarrt unter Bildung von cuminsaurem Kali. Gerhardt u. CAHOURS. C20H12O2+KO,HO=C20H11KO4+2H. Ein Stück unter Cuminol befindlichen Aetzkalis bedeckt sich bei gelindem Erwärmen mit gallertartiger, blumenkohlförmiger Masse (ohne dass Wasserstoffentwicklung stattfindet), die vom Kalium getrennt und zwischen Papier gepresst in Berührung mit Wasser Cuminol (Cuminalkohol, Knaur) abscheidet, während cuminsaures Kali in Lösung geht. Gerhardt u. Cahours. Wird durch wässriges Kali, Ger-HARDT U. CAHOURS, und rascher durch weingeistiges Kali, KRAUT,

Cuminol. 141

ohne Wasserstoffentwicklung in cuminsaures Kali und in ein Oel, Gerhardt u. Cahours, in Cuminalkohol, Kraut, zerlegt.  $2C^{20}H^{12}O^{2} + KO,HO = C^{20}H^{14}O^{2} + C^{20}H^{14}KO^{4}$ . Auch bei Einwirkung von nicht hinreichend stark erhitztem, geschmolzenem Kalihydrat auf Cuminol findet Zersetzung ohne Wasserstoffentwicklung statt, Gerhardt u. Cahours, dabei tritt Cyme auf, indem das Cuminol zuerst in cuminsaures Kali und in Cuminalkohol, und dieser darauf in cuminsaures Kali und in Cyme zerlegt wird. Kraut. — 12. Wird durch ein Gemenge von 2fach-chromsaurem Kali und Schwefelsäure in Cuminsäure verwandelt, Gerhardt u. Cahours, bei längerer Einwirkung en(steht Insolinsäure (VI, 671), Hofmann (Ann. Pharm. 97, 207). Beim Erwärmen von Römisch-Kümmelöl mit chromsaurem Kali und Schwefelsäure erhielt Persoz Cyminsäure und Cuminocyminsäure, erstere mit der Cuminsäure, letztere mit der Insolinsäure identisch (Compt. rend. 13, 431). — 13. Beim Einwirken von Cyankalium auf Cuminol erhielten Gerhardt und Cahours einmal dem Benzoin analoges Product, welches sie später nicht wieder zu erhalten vermochten. — 14. Bildet beim Erhitzen mit Chlorcumyl Cumyl. Chiozza.

Verbindungen — Mit Kalium. Cuminolkalium. — Erhitzt man Cuminol vorsichtig mit wenig überschüssigem Kalium, so findet heftige Einwirkung und reichliche Entwicklung von Wasserstoff statt, und alles Cuminol wird in gallertartiges Cuminolkalium verwandelt. Gerhardt u. Cahours. Chiozza erhitzt Cuminol mit Kalium im bedeckten Platintiegel, presst das Product zwischen Fließpapier und bringt es ins Vacuum über Vitriolöl, welches das anhängende Cuminol begierig verschluckt. — Entsteht nach Gerhardt u. Cahours auch beim Einwirken von Stücken Aetzkali auf Cuminol bei Mittelwärme. (Vgl. VII, 141.)

Wird durch Wasser in Cuminol und Kalihydrat zerlegt, durch feuchte Luft rasch in cuminsaures Kali verwandelt. Gerhardt u. Cahours. Bildet mit Chlorcumyl Chlorkalium und Cumyl, mit Chlorbenzoyl ähnliches Product, welches durch Kalilauge rasch zu Cumyl wird.

CHIOZZA.

Mit zweifach-schwefligsaurem Aumoniak. — Römisch-Kümmelöl (Gemenge von Cyme und Cuminol) bildet beim Mischen und Schütteln mit wässrigem 2fach-schwefligsauren Ammoniak von 29° B. fast augenblicklich krystallische Masse, welche von der Mutterlauge getrennt und in siedendem Weingeist gelöst nach einiger Zeit schöne, zusammengewachsene Nadeln abscheidet. Bertagnin. Die Verbindung bleibt, im zugeschmolzenen Glasrohr im Dunkeln aufbewahrt, einige Monate unverändert, färbt sich dann gelblich, wohl von freiwilliger Zersetzung. Bertagnin.

Mit zweifach-schwefligsaurem Kali. — Bei gelindem Erwärmen von Römisch-Kümmelöl mit wässrigem, 2fach-schwefligsaurem Kali von 28 bis 30° B. löst sich ein großer Theil, der sich beim Erkalten in glänzenden Blättchen als Cuninol-2fach-schwefligsaures Kali abscheidet. Das Ungelöste gibt beim Schütteln mit erneuten Mengen von 2fach-schwefligsaurem Kali alles Cuminol an dieses ab, so dass nur Cyme bleibt. Bertagnin.

Wird durch Wasser zerlegt. Entwickelt beim Erhitzen im Röhrchen schweflige Säure und Cuminol. Löst sich in Wasser, das etwas 2fach-schwefligsaures Salz hält, unzersetzt, selbst in der Wärme. Löst sich nicht in concentrirten Lösungen der 2fach-schwefligsauren Alkalien. Bertagnini.

Mit zweisach-schwesligsaurem Natron. — Römisch-Kümmelöl bildet beim Schütteln mit wässrigem 2fach-schwesligsauren Natron von 27° B. butterartige, nach einigen Stunden erhärtende Masse, die von der Mutterlauge getrennt, in siedendem, sehr verdünntem Weingeist gelöst, beim Erkalten der Lösung in Nadeln krystallisirt und durch Umkrystallisiren aus verdünntem Weingeist rein erhalten wird. Bertagnin.

Weisse, glänzende, geruchlose Nadeln (perlglänzende, voluminöse, Schuppen, Trapp), die sich an der Luft nach langer Zeit gelblich fürben, Bertagnin, an der Luft verwittern, Trapp. Entwickelt beim Erhitzen schweflige Säure und Cuminol und lässt schwefligsaures Salz und Kohle. Bertagnin. Wird durch Kochen mit Wasser zerlegt, scheidet weißes Pulver ab und bildet milchig-trübe Flüssigkeit. Trapp.

Wird durch (wässriges?) Ammoniak zerlegt, nach längerer Berührung fällt dickes Oel nieder, wohl dem durch Ammoniak aus Cuminol entstehenden gleich. Sieveking. Löst sich nicht in kaltem Wasser. Trapp. Löst sich in Wasser, welches etwas schwefligsaures Salz hält, besonders in der Wärme. Die Lösung wird beim Erhitzen, durch Säuren und durch Basen zerlegt. Sie wird durch Iod oder Brom unter Bildung von Schwefelsäure und Ausscheidung von Cuminol zerlegt, überschüssiges Brom bildet krystallische, leicht schmelzbare Substanz, die sich mit 2fach-schwefligsauren Salzen verbindet und wohl Cumylbromür (Bromcuminol?) ist. Bertagnini.

Löst sich nicht in concentrirten Lösungen der schwefligsauren Salze, nicht (wenig, Trapp) in kaltem Weingeist und Aether. Bertagnini.

			BERTAGNINI. Mittel.
NaO	31	11,48	11.84
20 C	120	44,44	44,71
15 H	15	5,55	5,33
2 S	32	11,85	, .
10 0	80	26,68	
$C^{20}H^{12}O^2$ , NaO, $2SO^2 + 3Aq$ .	278	100,00	and the second of

Hält, aus Wasserschierlingssamen erhalten, 8,67 Proc. Na (Rechnung = 8,52 Proc.). TRAPP.

### Cuminsäure.

and the spillars.

# $C^{20}H^{12}O^{4} = C^{20}H^{12}, 0^{4}.$

Gerhardt u. Cahours (1841). N. Ann. Chim. Phys. 1, 70; J. pr. Chem. 23, 329; Ann. Pharm. 38, 76.

Persoz. Compt. rend. 13, 431; J. pr. Chem. 25, 55; Ann. Pharm. 44, 311. Gerhardt. Compt. chim. 1, 75. — N. Ann. Chim. Phys. 37, 404; Ann. Pharm. 87, 77.

CAHOURS. Compt. rend. 24, 554; N. Ann. Chim. Phys. 25, 36; Ann. Pharm. 69, 243. — N. Ann. Chim. Phys. 23, 347; J. pr. Chem. 45, 144; Ausz. Ann. Pharm. 70, 45. — N. Ann. Chim. Phys. 52, 201.

Fr. Firld. Ann. Pharm. 65, 51; Mem. Chem. Soc. 3, 408; J. pr. Chem. 44, 136.

A. W. HOFMANN. Ann. Pharm. 74, 344; ferner 97, 197. CHIOZZA. N. Ann. Chim. Phys. 39, 219.

Kraut. Dissertation über Cuminol und Cymen. Göttingen 1854. — Ann. Pharm. 98, 366. — N. Br. Arch. 96, 274.

Acide cuminique. - Acide cyminique. Persoz. -- Von Gerhardt u. CAHOURS entdeckt. - Die von Chevallier (V, 253) in durch Luft sauer gewordenem Römisch-Kümmelöl beobachtete Säure ist wohl ohne Zweifel Cuminsäure und keine Bernsteinsäure, Ka.

Bildung. Bei der Oxydation des Cuminols durch Luft, feuchtes Brom oder Chlor, Salpetersäure oder Chromsäure; unter Wasserstoffentwicklung beim Schmelzen von Cuminol mit Kalihydrat. Gerhardt u. CAHOURS. Unter gleichzeitiger Bildung von Cuminalkohol, KRAUT: beim Einwirken von Wasser, wässrigem, Gerhardt u. Cahours, oder weingeistigem Kali auf Cuminol. - Aus Cuminalkohol beim Oxydiren mit Salpetersäure; beim Schmelzen mit Kalihydrat unter Wasserstoffentwicklung; beim Kochen mit weingeistigem Kali unter gleichzeitiger Bildung von Cyme. KRAUT,

Darstellnng. Man schmilzt Kalihydrat in einer Retorte, in deren Tubulus ein in eine feine Spitze ausgezogenes Trichterrohr eingefügt ist, und tropft allmählich Cuminol oder Römisch-Kümmelöl hinzu, wo jeder Tropfen in Berührung mit dem Kalihydrat fest und weiß wird, während (bei Anwendung von Römisch-Kümmelöl) Cyme übergeht. Wenn alles Römisch-Kümmelöl zersetzt ist, löst man den Rückstand in Wasser, entfernt etwa nicht verflüchtigtes Cyme durch Abnehmen mit der Pipette und fügt Salpetersäure in kleinem Ueberschufs zu, wo Cuminsäure in weißen oder gelblichen Flocken niederfällt, die man auf dem Filter sammelt, wäscht und in einer Schale zum Schmelzen erhitzt. Man trennt die geschmolzene und nach dem Erkalten erstarrte Masse vom anhängenden Wasser, destillirt sie für sich und lässt das Destillat aus Weingeist krystallisiren. - Will man das Cyme nicht auffangen, so kann man das Römisch-Kümmelöl auf das in einer Schale geschmolzene Kalihydrat tropfen, wo die Operation rascher von Statten geht. GERHARDT U. CAHOURS.

Beim Schmelzen von Kalihydrat in Glasretorten werden diese rasch zerfressen, bei Anwendung offener Schalen findet viel Verlust statt, durch Verflüchtigung von Cuminol, daher man zweckmäßig Römisch-Kümmelöl mit welngelstigem Kall zerlegt, bis der zuerst gebildete Cuminalkohol unter Abscheidung von Cyme völlig zersetzt ist. Kr. — Prrsoz erhitzt Römisch-Kümmelöl mit einem Gemisch von 5 Th. 2fach-chromsauren Kali, 11 Th. Vitriolol, und 40 Th. Wasser, wobei Essigsäure haltendes Destillat und Gemenge von Cuminsäure und Insolinsäure (VI, 671) erhalten wird, durch Weingeist, in dem sich die Insolinsäure nicht löst, zu trennen.

Eigenschaften. Weiße, schöne, tafelförmige (rhombische, Persoz) Säulen, Gerhardt u. Cahours. Schmilzt bei 115°, Persoz, Gerhardt. Nach früheren Versuchen von Gerhardt u. Cahours bel 92°, aber diese Säure hielt Cume anhängend. Gerhardt. (Compt. rend. 20, 1443.) Schwimmt auf kochendem Wasser als farbloses Oel, das beim Erkalten erstarrt. Kocht über 250°, aber verflüchtigt sich mit Wasserdämpfen. Sublimirt sich leicht unzersetzt in schönen langen Nadeln. Der Dampf

riecht sauer und erstickend. — Schmeckt stark sauer (geschmacklos, Persoz), riecht schwach nach Wanzen. Gerhardt u. Cahours.

		,	GERHARDT u. Cahours		GRRHARDT.
	Krystalle.		Mittel.		- 41
20 C	120	73,17	73,12	72,66	72,91
12 H	12	7,32	7,53	7,37	7,38
4 0	32	19,51	19,35	19,97	19,71
C20H12O4	164	100,00	100,00	100,00	100,00

HOFMANN untersuchte nach dem Einnehmen von Cuminsäure unverändert in den Harn übergegangene, Gerhardt aus Essig-Cuminsäureanhydrid erhaltene Cuminsäure. — Isomer mit Nelkensäure.

Zersetzungen. 1. Wird durch Kochen mit rauchender Salpetersäure (und durch kalte Salpeterschwefelsäure, Kraut) in Nitrocuminsäure, durch erwärmte Salpeterschwefelsäure in Binitrocuminsäure verwandelt. Cahours. — 2. Wird durch Fünffach-Chlorphosphor in Chlorcumyl verwandelt. CAHOURS. Bildet als Natronsalz mit 3fach-Chlorphosphor zusammengebracht Chlorcumyl und phosphorigsaures Natron. Gerhardt. - Chlorphosphorsäure verwandelt cuminsaures Natron in Cuminsäureanhydrid. Gerhardt. — 4. Geht beim Kochen mit zweifach-chromsaurem Kali und Schwefelsäure in Insolinsäure über. Hofmann. - 5. Zerlegt sich bei der trockenen Destillation mit überschüssigem Aetzbaryt in kohlensauren Baryt und Cume. Ger-HARDT U. CAHOURS. — 6. Geht eingenommen unverändert in den Harn über. Hofmann. — 7. Bildet als Kalisalz mit Bromeyan Cumonitril und Bromkalium. Cahours. — 8. Bildet als Natronsalz mit Chloracetyl, Chlorbenzoyl oder Chlorcumyl zusammengebracht die entsprechenden Doppelanhydride. GERHARDT.

Verbindungen. Löst sich kaum in kaltem Wasser, wenig in kochendem, woraus sie sich beim Erkalten abscheidet. Gerhardt u. Cahours, Persoz. Löst sich besser in säurehaltigem Wasser, daher man sie nicht durch zu viel Salpetersäure fällen darf. Gerhardt u. Cahours.

Löst sich ohne Färbung in Vitriolöl. Ist die Saure nicht durch Sublimation und dann durch Umkrystallisiren aus Weingeist gereinigt, so hält sie noch Oel und röthet sich mit Vitriolöl. Gerhardt u. Cahours.

Cuminsäure bildet mit den salzfähigen Basen die *cuminsauren Salze*, *Cuminates*. Diese sind den benzoesauren Salzen ähnlich. Persoz. Sie zersetzt die kohlensauren Alkalien. Gerhardt u. Cahours.

Cuminsaures Ammoniak. — Zarte Büschel, die an der Luft, wohl durch Verlust von Ammoniak, matt werden. Gerhardt u. Cahours. Zersetzt sich beim Erhitzen zum Theil in Cuminsäure und Ammoniak, während zugleich Cuminamid und Cumonitril gebildet werden. Beim Erhitzen im zugeschmolzenen Rohr, oder bei längerem Erhitzen in der Retorte bis fast zum Schmelzen entsteht vorzüglich Cuminamid, bei raschem Destilliren Cumonitril. Field.

Cuminsaures Kali. — Undeutliche, zerfliefsliche Krystalle. Ger-HARDT u. CAHOURS. Cuminsaurer Baryt. — Man zersetzt kohlensauren Baryt durch Cuminsäure. Die concentrirte und heiß filtrirte Lösung setzt beim Erkalten sogleich perlglänzende Schuppen ab, von welchen jede im Moment des Entstehens die Farben des Spectrums zeigt. Schmeckt sehr bitter, löst sich leicht in Weingeist und Aether. Gerhardt u. Cahours.

Bei 11	0° getrocknet	t. G:	ERHARDT U. C.	AHOURS
Ba	68,6	29,61	29,88	
20 C	120	51,82	51,41	
11 H	11	4,75	4,81	
4 0	32	13,82	13,90	
C20H11BaO4	231,6	100,00	100,00	

Cuminsaures Kupferoxyd. — Grünliches Pulver, das beim Drücken sehr elektrisch wird. Bleibt bei 250° unverändert, schmilzt bei 260°, bläht sich wenig auf, ohne dass sich davon verflüchtigt. Der Rückstand enthält etwas metallisches Kupfer, Cuminsäure, cuminsaures Kupferoxydul und ein Kupfersalz, welches mit Säuren zerlegt ein halbflüssiges Oel abscheidet, Chiozza. Liefert bei der trockenen Destillation Cuminsäure und Cume. Kraut.

Cuminsaures Silberoxyd. — Salpetersaures Silberoxyd gibt mit cuminsaurem Ammoniak einen weißen käsigen Niederschlag, der sich am Licht schnell schwärzt. Liefert bei der trockenen Destillation Cuminsäure (von der sich ein Theil in Kohlensäure und Cume zerlegt) und Kohlensäure, und lässt Kohle und Einfach-Kohlensilber, welches letztere auch beim Glühen des Salzes bei Luftzutritt unverändert bleibt.

Bei 100	° getrocknet,	G ER	HARDT U. CAHOURS Mittel,
Ag	108,1	39,87	40,06
20 C	120	44,22	44,19
11 H	i1	4,05	4,11
4 0	32	11,86	11,64
C20H11AgO4	271,1	100,00	100,00

Hält mit aus Cuminalkohol mittelst Salpetersäure dargestellter Cuminsäure erhalten 39,69 Proc. Ag. Kraut.

Cuminsäure löst sich leicht in Weingeist und Aether und krystallisirt bei deren Verdunsten. Gerhardt u. Cahours, Persoz. Löst sich in warmem Eisessig nach jedem Verhältniss und krystallisirt beim Erkalten heraus. Persoz.

# 0xycuminsäure. $C^{20}H^{12}O^6 = C^{20}H^{12}.0^6$ ?

CAHOURS. N. Ann. Chim. Phys. 53, 338; Ann. Pharm. 109, 20.

Acide oxycuminique.

Bildung und Darstellung. — Man löst Amidocuminsäure in mäßig concentrirter, überschüssiger Salpetersäure und leitet Stickoxydgas L. Gmelin, Handb. VII. Org. Chem. IV.

ein, wo sich Stickgas entwickelt und nach lange fortgesetzter Einwirkung Oxycuminsäure erhalten wird.

Eigenschaften. Kleine, gelbbraune Säulen.

			CAHOURS.
20 C	120	66,63	66,18
12 H	12	6,66	6,81
6 <b>0</b>	48	26,68	27,01
C20H12O6	180	100,00	100,00

Verhält sich zur Cuminsäure, wie die Glycolsäure (VI, 52) zur Essigsäure.

Löst sich wenig in kaltem, leicht in kochendem Wasser.

Verbindet sich mit Salzbasen zu theilweise gut krystallisirbaren Verbindungen.

Oxycuminsaures Silberoxyd. — Lässt beim Verbrennen 37,41 Proc. Ag., ist also  $C^{20}$ AgH $^{14}O^6$ , was 37,63 Proc. Ag erfordert.

Oxycuminsäure löst sich besser in Weingeist, als in Wasser.

#### Chlorocumol.

# $C^{20}H^{12}Cl^2 = C^{20}H^{12},Cl^2$ .

CAHOURS (1848). N. Ann. Chim. Phys. 23, 345; J. pr. Chem. 45, 143; Ausz. Ann. Pharm. 70, 44.

J. P. Sieveking. Dissert über Cuminol. u. Cymen. Gött. 1857. Ausz. Ann. Pharm. 106, 258; J. pr. Chem. 74, 505.

J. TÜTTSCHEFF. Petersb. Acad. Bull. Nr. 392; J. pr. Chem. 75, 370; Ausz. Chim. pur. 1, 268.

Chlorocuminol. Chlorcumol.

Bildung und Darstellung. Fünffachehlerphosphor wirkt lebhaft und schnell auf Cuminol, erhitzt sich und liefert beim Destilliren bei 111° siedende Chlorphosphorsäure und Chlorocumol, während wenig Rückstand bleibt. Man sammelt das zwischen 250 und 265° Uebergehende für sich, wäscht es mit Wasser und verdünnter Kalilauge, bis alle Chlorphosphorsäure zerstört ist, dann wieder mit Wasser, trocknet über Chlorcalcium und rectificirt. Cahours. Bei Einwirkung von Fünffachchlorphosphor auf Cuminol wird Kohle ausgeschieden. Tütt-scheff. Erwärmt man das aus gleichen Atomen Fünffachchlorphosphor und Cuminol erhaltene Product nach dem Uebergehen der Chlorphosphorsäure auf 150°, so schwärzt es sich, entwickelt reichlich Hydrochlor und lässt, auf 250 bis 260° weiter erhitzt, kaum Chlorocumol übergehen; daher man besser 5 Th. Fünffachchlorphosphor in eine tubulirte Retorte bringt, mit Hülfe eines durchbohrten Korks ein Glasrohr in den Tubulus einfügt und mit diesem eine Quetschhahnbürette verbindet, aus der man 2 Th. Cuminol in kleinen Portionen zusließen lässt. Man erhitzt nach beendigter Einwirkung auf 150°, oder bis fast alle Chlorphosphorsäure übergegangen ist und vermischt den Rückstand mit Wasser, wo sich das Chlorocumol am Boden abscheidet. Dieses wird gesammelt, vom anhängenden Wasser sorgfältig getrennt und für sich destillirt, wobei man das zwischen 250 und  $260^\circ$  Uebergehende,  $^2\!/_5$  des angewandten Cuminols betragend, für sich auffängt. Sieveking.

Eigenschaften. Wasserhelle Flüssigkeit. Schwerer als Wasser. Cahours. Siedet zwischen 255 und 260°, Cahours, bei 255°, unter einiger Zersetzung, Hydrochlor entwickelnd und Kohle lassend, Tütt-

SCHEFF. Riecht dem Chlorbenzoyl ähnlich, Cahours, reizend, nicht unangenehm, Sieveking.

,	20 C 12 H 2 Cl	120 12 71	59,12 5,92 34,92	CAHOURS.  Mittel. 60,01 6,11 34,18
	C20H12Cl2	203	100,00	100,30

Zersetzungen. 1. Bildet, mit weingeistigem Ammoniak im zugeschmolzenen Rohr erhitzt, Salmiak und dickes gelbes Oel. Sieveking.

— 2. Scheint durch wässriges Kali nicht zersetzt zu werden. Cahours. — 3. Gibt mit weingeistigem Hydrothion-Schwefelkalium Chlorkalium und klebriges, widrig riechendes Product. Cahours. Bildet, in weingeistiger Lösung mit Hydrothion-Ammoniak anhaltend behandelt, dunkelrothes, in Aether lösliches Harz. Sieveking. — 4. Wird durch frisch gefälltes Silberoxyd in Cuminol umgewandelt. Tüttscheff. — 5. Beim Erhitzen von 2 At. Natriumalkoholat mit 1 At. Chlorocumol wird Kochsalz und rothe Flüssigkeit erhalten, die beim Destilliren erst Weingeist, dann bei 170—238° Oel übergehen lässt, welches sich zu 2fach-schwefligsauren Alkalien wie Cuminol verhält. Sieveking. — 6. Bildet mit essigsaurem Silberoxyd essigsaures, Sieveking, mit bensoesaurem Silberoxyd benzoesaures Cumoglycol, Tüttscheff.

Löst sich nicht in Wasser. Cahours. Löst sich leicht in Weingeist und Aether. Cahours.

# Gepaarte Verbindungen des Stammkerns C<sup>20</sup>H<sup>12</sup>.

Essigsaures Cumoglycol.

 $C^{28}H^{18}O^8 = 2C^4H^3O^3, C^{20}H^{12}O^2.$ 

J. P. Sirveking (1857). Dissertation über Cuminol und Cymen. Gött. 1857; Ann. Pharm. 106, 258; J. pr. Chem. 74, 505.

Essigsäure-Cumoläther

Darstellung. Man vermischt Chlorocumol mit überschüssigem essigsauren Silberoxyd und unterstützt die sogleich eintretende Einwirkung zuletzt durch gelindes Erwärmen. Man behandelt das Product mit Aether, verdunstet die Lösung, wäscht den Rückstand mit wässrigem kohlensauren Natron und lässt aus Aether krystallisiren, wo gelbliche, mit Oel verunreinigte Krystalle erhalten werden.

Eigenschaften. Farblose Krystalle, den Schwalbenschwanzkrystallen des Gips ähnlich. Schmilzt bei mäßiger Wärme und verbreitet heftigen Geruch nach Essigsäure und nach Cuminol.

(a)	28 C 18 H 8 O	168 18 64	$\begin{array}{c} 67,2 \\ 7,2 \\ 25,6 \end{array}$	Sirveking. Mittel. 70,7 - 7,5 21,8
II.	2C4H3O3,C20H12O2	250	100,0	100,0

# Benzoesaures Cumoglycol. $C^{48}H^{22}O^8 = 2C^{14}H^5O^3, C^{20}H^{12}O^2$ .

J. Tüttschrff (1858). Petersb. Acad. Bull. Nr. 392; J. pr. Chem. 75, 370. Zweifach-benzoesaures Cumol.

Bildung und Darstellung. Man mischt in einer Porcellanschale 7 Th. Chlorocumol zu 16 Th. benzoesaurem Silberoxyd, behandelt die gebildete Masse mit Aether, der Chlorsilber zurücklässt, und lässt die entstandene Lösung des benzoesauren Cumoglycols freiwillig verdunsten, wo sich braungelbes, nach einigen Tagen krystallisch erstarrendes Oel ausscheidet. Dieses wird zwischen Papier gepresst, mit wässrigem Ammoniak gewaschen und nacheinander aus Aetherweingeist und aus absolutem Weingeist umkrystallisirt.

Eigenschaften. Farblose, glänzende Nadeln, die bei 88° schmelzen und beim Erkalten krystallisch erstarren.

	Nadeln.		Tüttscheff. Mittel.
48 С 22 Н	$\frac{288}{22}$	77,01 5,88	76,94 5,93
8 0	64	17,11	17,13
2C14H5O3,C20H12O2	374	100,00	100,00

Zersetzungen. 1. Lässt sich nicht unzersetzt verflüchtigen. — 2. Wird durch kaltes Vitriolöt mit dunkelrother Farbe gelöst, beim Kochen schwärzt sich die Lösung. — 3. Wird durch kochende Salpetersäure nicht verändert. — 4. Wird nicht durch Ammoniak oder durch concentrirtes Barytwasser verändert. — 5. Bildet beim Destilliren mit Aetzkali benzoesaures Kali und Cuminol.

Löst sich in Weingeist, besonders in starkem in der Wärme, und wird durch Wasser gefällt. Löst sich leicht in Aether, Aceton und Chloroform.

# Cumyl.

# $C^{40}H^{22}O^4 = C^{20}H^{44}(C^{20}H^{44}O^2)O^2.$

CHIOZZA (1852). Compt. rend. 35, 225; Ann. Pharm. 84, 102; J. pr. Chem. 57, 178. — Ausführl. N. Ann. Chim. Phys. 39, 216.

Cumyle.

Bildung. 1. Beim Erhitzen von Cuminol mit Chlorcumyl. Die Reaction geht erst bei hoher Temperatur vor sich, bei welcher die entweichende Salzsäure das Cumyl weiter verändert und braun färbt. — 2. Beim Erhitzen von Cuminolkalium mit Chlorcumyl. — 3. Beim Einwirken von Cuminolkalium auf Chlorbenzoyl entsteht unkrystallisirbares Oel, welches beim Erhitzen mit Kalilauge neben anderen Producten Cumyl bildet.

Darstellung. Man fügt zu frisch (nach VII, 141) bereitetem Cuminolkalium eine äquivalente Menge Chlorcumyl, wo das Gemenge flüssig, dann bei gelindem Erwärmen teigig wird und Chlorkalium abscheidet. Man entfernt den Rest des Chlorcumyls und etwa gebildetes Cuminsäureanhydrid durch Waschen mit schwacher Kalilauge, schüttelt das Gemenge mit Aether, der das Cumyl aufnimmt, decanthirt die ätherische Schicht, trocknet sie über Chlorcalcium und verdunstet den Aether im Wasserbade.

Eigenschaften. Dickflüssiges Oel. Erstarrt beim Erkalten auf —18° in einer Kältemischung zur klaren, nicht krystallischen Masse. Schwerer als Wasser. Riecht sehr schwach bei Mittelwärme, beim Erhitzen angenehm nach Geranien.

			CHIOZZA.	
			a.	b.
			Mittel.	
40 C	240	81,6	80,55	81,5
22 H	22	7,5	7,97	81,5 7,8
40	32	10,9	11,48	10,7
C40H22O4	294	100,0	100,00	100,0

a war nach 2, b nach 3 erhalten.

Zersetzungen. 1. Entflammt sich schwierig uud brennt mit rufsender Flamme. — 2. Zersetzt sich beim Erhitzen über 300° unter Aufwallen in Cuminsäure und andere, sauerstoffärmere Producte, während Kohle bleibt. — 3. Wird durch kaltes Vitriolöl verändert, beim Erhitzen unter Entwicklung schwefliger Säure geschwärzt. — 4. Löst sich in rauchender Salpetersäure ohne Entwicklung rother Dämpfe, durch Wasserzusatz wird gelbes, neutrales Weichharz gefällt, dem sich beim Erkalten des Gemenges Cuminsäure-Flocken beimengen. — 5. Wird bei gelindem Erwärmen mit Stücken Aetzkali in Cuminol und cuminsaures Kali zerlegt. Ebenso wirkt weingeistiges Kali. Wird durch wässriges Kali ebenfalls, doch langsamer verändert, beim Kochen damit in eln Oel verwandelt, welches 81,6 Proc. C und 8,6 Proc. H hält.

Löst sich kaum in kaltem, leicht in kochendem Weingeist.

### Cuminvinester.

# $C^{24}H^{16}O^4 = C^4H^5O, C^{20}H^{11}O^3.$

GERHARDT U. CAHOURS (1841). N. Ann. Chim. Phys. 1, 77. CAHOURS. N. Ann. Chim. Phys. 23, 348.

 $Ether\ cuminique.\ Cumins\"{a}ure-Aether.$ 

Bildung und Darstellung. 1. Man sättigt die Lösung der Cuminsäure in absolutem Weingeist mit Salzsäuregas, treibt im Wasserbade Chlorvinafer und überschüssigen Weingeist aus, destillirt den Ester ab, wäscht das Destillat mit kohlensaurem Natron und rectificirt es über Bleioxyd. Gerhardt u. Cahours. — 2. Chlorcumyl erwärmt sich mit starkem Weingeist und scheidet auf Wasserzusatz Cuminvinester ab. Cahours.

Eigenschaften. Farblose Flüssigkeit. Leichter als Wasser. Kocht bei 240°. Dampfdichte = 6,65. Riecht sehr angenehm nach Reinetten.

med , we ark the

1 . 152391 31

				u. CAHOURS.
24 C 16 H 4 O	144 16 32	75,00 8,33 16,67	7	74,45 8,65 16,90
C4H5O,C20H11O3	192	100,00	1	00,00
C-Dampf H-Gas O-Gas		afs. 24 6 2	9,9840 1,1088 2,2186	10 10 3
Esterdampi	•	2	13,3114 6,6557	-1

Zersetzungen. Der Dampf entslammt sich leicht und brennt mit bläulicher Flamme. — Gibt beim Erhitzen mit Kali Weingeist und cuminsaures Kali. Gerhardt u. Cahours.

Löst sich nicht in Wasser. Löst sich nach jedem Verhältniss in Weingeist und in den Aetherarten. Gerhardt u. Cahours.

Essig-Cuminsäure-Anhydrid. 
$$C^{24}H^{14}0^6 = C^4H^30^3, C^{20}H^{11}0^3.$$

Gerhardt (1852). Compt. rend. 34, 904; Ann. Pharm. 83, 114. — Ausführl. N. Ann. Chim. Phys. 37, 304; Ann. Pharm. 87, 82.

Cuminate acètique. Acètate cuminique. Wasserfreie Cumin-Essigsäure.

Wird wie das Benzoe-Essigsäure-Anhydrid (VI,-75) aus cuminsaurem Natron und Chloracetyl erhalten.

Eigenschaften. Neutrales, angenehm nach spanischem Wein riechendes Oel. Schwerer als Wasser.

			CAHOURS.
24 C	· 144	69,90	70,14
14 H	14	6,80	6,93
6 0	48	23,30	22,93
C4H3O3,C20H11O3	206	100,00	100,00

Zersetzungen. 1. Wird in feuchtem Zustande schnell sauer, scheidet Cuminsäureblättehen aus und entwickelt Essigsäuregeruch.

— 2. Zersetzt sich beim Destilliren in Essigsäureanhydrid und in Cuminsäureanhydrid. — 3. Wird durch Alkalien zu einem Gemenge von cuminsaurem und essigsaurem Salz.

# Cuminsaure Carbolsäure. $C^{32}H^{16}O^4 = C^{12}H^5O \cdot C^{20}H^{11}O^3$ .

WILLIAMSON U. SCRUGHAM. Phil. Mag. 7, 370; Chem. Gaz. 1854, 193; Ann. Pharm. 92, 316; J. pr. Chem. 62, 365; Pharm. Centr. 1854, 506; N. Ann. Chim. Phys. 41, 491.
KBAUT. Dissertation. Gött. 1854. — N. Br. Arch. 96, 272.

Cuminsaures Phenyl. Cumyl-Phänyl.

Bitdung. 1. Beim Einwirken von Chlorcumyl auf carbolsaures Kali. Williamson u. Scrugham. — 2. Bei der trocknen Destillation der Cumin-Salicylsäure, oder eines Gemenges von Chlorcumyl und salicylsaurem Natron nach gleichen Atomen. Kraut.

Darstellung. Man erwärmt 16 Th. salicylsaures Natron mit  $18^4/_4$  Th. Chlorcumyl in einer Retorte anfangs gelinde, bis das Gemenge teigig geworden und der Geruch nach Chlorcumyl verschwunden ist, dann stärker, so lange Oel übergeht. Das Destillat wird mit verdünntem wässrigen Aetzkali zum Sieden erhitzt, wo sich Carbolsäure und Salicylsäure im Aetzkali lösen und sich cuminsaure Carbolsäure beim Erkalten als Krystallmasse ausscheidet, die durch Waschen, Abpressen und wiederholtes Umkrystallisiren aus Weingeist gereinigt wird. Kraut.

Eigenschaften. Lange, weiße Nadeln, die bei 57 bis 58° schmelzen. Unzersetzt destillirbar. Riecht angenehm, der benzoesauren Carbolsäure ähnlich, besonders beim Erwärmen.

			KRAUT. Mittel.	
32 C 16 H 4 O	192 16 32	80,00 6,60 13,40	80,58 6,87 12,55	
C12H5O,C20H11O3	240	100,00	100,00	

Zersetzungen. 1. Beim Erhitzen eines Gemenges von cuminsaurer Carbolsäure und Natronsalpeter mit Vitriolöt bildet sich Binitrocuminsäure (wohl neben Nitrocuminsäure). Kraut. — 2. Wird durch Vitriolöt in Cuminsäure und Carbolschwefelsäure zerlegt. Kraut. — 3. Wird nicht durch wässriges, aber durch weingeistiges Kali zerlegt und bildet cuminsaures und carbolsaures Kali. Kraut.

Löst sich nicht in Wasser. - Löst sich leicht in heißem Wein-

geist und in Aether.

Benzoe-Cuminsäure-Anhydrid.

 $C^{34}H^{16}O^6 = C^{14}H^5O^3, C^{20}H^{11}O^3.$ 

Gerhardt (1852). Ann. Pharm. 82, 114. — N. Ann. Chim. Phys. 37, 285; Ann. Pharm. 87, 79.

Acide benzo-cuminique anhydre Cuminate de benzoile. Benzoale de cumyle. Wasserfreie Benzoesäure-Cuminsäure.

Darstellung. Man erhitzt in einem Kolben 20 Th. getrocknetes, cuminsaures Natron mit 15 Th. Chlorbenzoyl bis zum Verschwinden des Geruchs und lässt erkalten. Es wird dicker, fast farbloser Syrup erhalten, den man zum Auflösen des Kochsalzes mit Wasser erwärmt, wobei sich das Benzoecuminsäureanhydrid als Oel am Boden sammelt. Dieses wird mit wässrigem kohlensauren Natron, dann mit Wasser gewaschen, nach dem Abgießen des Wassers in Aether gelöst und gelinde bis zum Verdunsten des Aethers und anhängenden Wassers erwärmt.

Eigenschaften. Dickes, fast farbloses Oel. Geruchlos. Spec. Gew. 1,115 bei 23°. Scheint sich beim Erhitzen in offenem Gefäs unzersetzt zu verstüchtigen und bildet stark beissende Dämpfe.

			GERHARDT.
34 C	204	76,12	75,89
16 H	16	5,97	6,18
6 <b>0</b>	48	17,91	17,93
C14H5O3,C20H10O3	268	100,00	100.00

Zersetzungen. 1. Wird beim Aufbewahren im feuchten Zustande sauer. — 2. Lässt sich nicht unzersetzt destilliren, sondern liefert im Retortenhalse erstarrendes, saures, butterartiges Destillat. — 3. Wird durch Ammoniak in Benzamid oder benzoesaures Ammoniak und in Cuminamid verwandelt. — 4. Wird durch Alkalien zu einem Gemenge von benzoesaurem und cuminsaurem Salz.

## Cumosalicyl.

$$C^{34}H^{16}O^6 = C^{14}H^5O^3, C^{20}H^{11}O^3.$$

CAHOURS. Compt. rend. 44, 1252; Ann Pharm. 104, 109. — Ausführlich N. Ann. Chim. Phys. 52, 197; Ann. Pharm. 108, 317.

Cumosalicyle.

Bildung und Darstellung. Chlorcumyl wirkt in der Kälte nicht auf salicylige Säure, beim Erwärmen wird reichlich Hydrochlor entwickelt und festes Cumosalicyl gebildet, das durch Pressen zwischen Fließpapier, Waschen mit warmer Kalilauge und kochendem Wasser und wiederholtes Umkrystallisiren aus starkem Weingeist gereinigt wird.

Eigenschaften. Farblose, glänzende, zerreibliche Säulen. Schmilzt in der Wärme zum klaren, beim Erkalten erstarrenden Oel.

			CAHOURS.
34 C	204	76,1	75,79
16 H	16	5,9	5,97
60	48	18,0	18,24
C14H5O3,C20H11O3	268	100,0	100,00

Wird durch *Brom*, *Chlor* und durch *rauchende Salpetersäure* unter Bildung krystallisirbarer Producte angegriffen. — Wird durch festes *Aetzkali* oder durch Kalilauge weder in der Kälte, noch beim Erhitzen verändert.

Löst sich nicht in kaltem, wenig in kochendem Wasser.

Löst sich in Weingeist, besonders beim Erwärmen. Löst sich leicht in Aether.

Cuminsaure Methylsalicylsäure.

 $C^{36}H^{18}O^{8} = C^{2}H^{3}O, C^{20}H^{11}O^{3}, C^{14}H^{4}O^{4}.$ 

Gerhardt (1854). Compt. rend. 38, 32; Ann. Pharm. 89, 362; Chem. Centr. 1854, 131; Traité 3, 327.

Cuminate de methyl-salicyte.

Durch Erhitzen von Chloreumyl mit Methylsalicylsäure wird zähes Oel erhalten, welches, mit Aether versetzt, beim Verdunsten desselben krystallisirt.

Eigenschaften. Krystallisirt aus Weingeist in sehr glänzenden Blättchen, aus Aether bei freiwilligem Verdunsten in schiefen, dicken Säulen. Scheidet sich aus helfs gesättigter weingeistiger Lösung beim Erkalten als lange flüssig bleibendes Oel.

Löst sich nicht in Wasser. Löst sich wenig in kaltem Wein-

geist. Löst sich sehr leicht in Aether.

# Oenanthyl-Cuminsäure-Anhydrid.

$$C^{34}H^{24}O^6 = C^{14}H^{13}O^3, C^{20}H^{11}O^3.$$

Chiozza u. Malerba. Ann. Pharm. 91, 102; Chem. Centr. 1854, 793; J. pr. Chem. 64, 32.

Cumyl-Oenanthylat. Wasserfreie Cumylsäure-Oenanthylsäure. Oenanthylate de cumyle.

Wird durch Einwirkung von Chlorcumyl auf önanthylsaures Kali erhalten.

Farbloses Oel, in der Kälte schwach nach Aepfeln, etwas gewürzhaft riechend. Leichter als Wasser. Schwerer als Wasser. Chiozza u. Malkrba, (Gerhardt, Traité 3, 601.) Gibt beim Erhitzen die Athmungswerkzeuge reizenden Dampf.

#### CHIOZZA U. MALERBA.

34 C	204	73,91	74,0	
24 H	24	8,69	8,2	
6 O	48	17,40	17,8	
C14H13O3,C20H11O3	276	100,00	100,0	<del></del>

# Cuminsäureanhydrid.

# $C^{40}H^{22}O^6 = C^{20}H^{41}O^3, C^{20}H^{41}O^3$ .

Gerhardt (1852). Compt. rend. 34, 904; Ann. Pharm. 83, 114. — Ausführl. N. Ann. Chim. Phys. 37, 304; Ann. Pharm. 87, 77.

 $\begin{tabular}{lll} A cide & cuminique & anhydre. & Cuminale & cuminique. & Wasserfreie & Cuminsaure. \\ \end{tabular}$ 

Bildung. 1. Beim Einwirken von Chlorcumyl auf cuminsaures Natron. — 2. Beim Einwirken von Chlorphosphorsäure auf cuminsaures Natron. — 3. Essig-Cuminsäureanhydrid zerfällt beim Destilliren in Essigsäureanhydrid und in Cuminsäureanhydrid.

Darstellung. Wird wie das Benzoecuminsäureanhydrid (VII, 151) erhalten. Die Lösung in Aether ist meistens milchle von Gehalt an Kochsalz, das man durch Verdunsten der Aetherlösung und nochmaliges Behandeln des Rückstandes mit Aether ungelöst lässt.

Eigenschaften. Dickflüssiges, kaum gefärbtes Oel, das mit der Zeit krystallisch erstarrt. Geschmacklos. Riecht schwach nach den Estern fetter Säuren. Neutral.

	40		(Y)	GERHARDT.	
			Oel.	Erstarrte Masse.	
40 C	240	77,42	77,43	77,35	
22 H	22	7,10	7,15	7,17	
6 O	48	15,48	15,42	15,58	
C20H11O3, C20H	1103 310	100,00	100,00	100,00	

Zersetzungen. Erfüllt sich an feuchter Luft mit glänzenden Blättchen von Cuminsäure und wird endlich ganz in diese verwandelt. — Wird in wässrigem Ammoniak allmählich zu festem Cuminamid.

#### Cuminursäure.

## $C^{24}NH^{15}O^6 = C^{24}AdH^{13}O^2, O^4.$

CAHOURS. N. Ann. Chim. Phys. 53, 356; Ann. Pharm. 109, 31.

Acide cuminurique.

Bildung und Darstellung. — Lässt man Leimsüfs-Silberoxyd auf Chlorcumyl einwirken, so entsteht Chlorsilber und in warmem Weingeist lösliche Cuminursäure, die beim Erkalten oder bei langsamem Verdunsten in gelbbraunen Säulen anschiefst, die durch Pressen zwischen Fliefspapier und wiederholtes Umkrystallisiren gereinigt werden.

24 C N 15 H 6 O	144 14 15 48	65,15 6,33 6,78 21,74	CAHOURS. 64,91 6,65
C24NH15O6	221	100,00	

Verhält sich zur Cuminsäure, wie die Hippursäure zur Benzoesäure.

Wird durch Kochen mit Salzsäure unter Aufnahme von Wasser in Cuminsäure und salzsaures Leimsüfs zerlegt.

Cuminursaures Silberoxyd enthält 32,61 Proc. Ag. (C<sup>24</sup>AgNH<sup>14</sup>O<sup>6</sup> = 32,92 Proc.)

Cuminsäure löst sich in Weingeist, besonders in warmem.

# Sauerstoffkern C20H10O2.

Sassafras-Campher.

 $C^{20}H^{10}O^4 = C^{20}H^{10}O^2, O^2.$ 

BINDER (1821). Repert. 11, 346.
SAINT-EVER. N. Ann. Chim. Phys. 12, 107; J. pr. Chem. 34, 372; Ausz. Compt. rend. 18, 735; N. J. Pharm. 10, 314.

Im Sassafrasöl. — Man erkältet rectificirtes Sassafrasöl mittelst künstlicher Kältemischung, sammelt die nach einigen Stunden aus dem trüben Oel sich abscheidenden Krystalle, presst sie zwischen Papier, schmilzt sie und lässt mittelst Kältemischung wieder krystallisiren. Saint-Eyre.

Weiße harte, geschoben 4seitige oder unregelmäßig 6seitige, mit 2 Flächen zugeschärfte, an der Zuschärfungskante etwas abgestumpfte Säulen. Knistert beim Zerdrücken. Spec. Gew. 1,245 bei 6°, 1,11 im geschmolzenen Zustande bei 12°,5. Schmilzt noch nicht bei 5° aber unter 17°; erstarrt bei 7°,5. Binden. — Dampfdichte = 5,85. St.-Evre. — Rlecht nach Sassafras, schmeckt erst süsslich erwärmend, hinterher brennend. BINDER.

			STE	VRR.
20 C	120	74,07	73,86 73,	94 73,83
10 H	10	6,17		24 6,29
40	32	19,76	19,53 19,	82 19,88
C20H10O4	162	100,00	100,00 100,	00,00
		Maafs	Dampfdichte.	
	C-Dampf	20	8,3200	
	H-Gas	10	0,6930	
	O-Gas	2	2,2186	
	Campher-Damp	f 2	11,2316	
		1	5,6158	

Verändert sich rasch an der Luft. St.-Eyre. - Brennt beim Entzünden mit stark rußender Flamme. — Färbt sich mit Salpetersäure gelb, löst sich darin mit rothbrauner Farbe und verwandelt sich theilweis in zähes braunes Harz. — Rauchendes Vitriolöt scheidet unter Entwicklung von schwefliger Säure und Aufschäumen schwammige Kohle aus. BINDER.

Löst sich wenig in Wasser und Weingeist von 0,85 spec. Gew., leicht in absolutem Weingeist, nicht in erwärmtem wüssrigem Kali, in Salzsäure und Essigsäure. Binder.

## Anhang zu Sassafrascampher.

Sassafrasöl.

BINDER. (1821). Repert. 11, 346.

BONASTRR. J. Pharm. 14, 645; Ausz. J. chim. méd. 4, 484; N. Tr. 19, 1, 210. SAINT-EVBE. N. Ann. Chim. Phys. 12, 107; J. pr. Chem. 34, 372; Ausz. Compt. rend. 18, 735; N. J. Pharm. 10, 314.

Zeller. Stud. über aether. Oele, 1850.

Essence de Sassafras.

Vorkommen u. Darstellung. Im Wurzelholz und der Wurzelrinde von Laurus sassafras L. - Man destillirt sie zerkleinert mit Wasser und sammelt das Im wässrigen Destillat untersinkende Oel. - Käufliches Sassafrasöl ist häufig verfälscht a) mit Lavendelöl: ist dann specifisch leichter als reines Oel; b) mit Terpenthinot: dieses geht beim Destilliren zuerst über und schwimmt auf dem Destillat; c) mit Nelkenöl: dieses bleibt beim Destilliren des Oels mit Kall zurück. Bonastre.

Eigenschaften. Gelb, St.-Evre, blassbräunlich bis röthlichgelb, Zeller. - Spec. Gew. 1,09 bei 10° SAINT-EVRE, 1,07-1,09 ZELLER. - Beginnt bei 115° zu sieden, Siedpunct steigt bis 228°, ist dann ziemlich constant. St.-Evre. - Riecht fenchelartig, schmeckt scharf, St.-Evre, feurig, Bonastre. -

Ist neutral, ZELLER. 31 1 100 11

14511 711

	SAINT-EVRE.
C	72,19
н	6,40
0	21,41
-	100.00

Die Analyse entspricht der Formel C<sup>18</sup>H<sup>10</sup>O<sup>2</sup>, aber Sassafrasöl ist ein Gemenge, St.-Ever, von 2 Oelen, von denen eines schwerer, das andere leichter

als Wasser ist, BONASTRE.

Zersetzungen. 1. Scheidet beim Aufbewahren oder Erkälten krystal-lischen Sassafrascampher ab. Binder, Saint-Evre. — 2. Hinterlässt beim De-stilliren braungelben Rückstand. Saint-Evre. — 3. Liefert beim Destilliren durch rothglühende Röhren oder über erhitzten Natronkalk Naphtalin und Carbolsäure. Saint-Eure. - 4. Wird mit Chlor gesättigt, undurchsichtig milchig, dickflüssig. Bonastre. Entwickelt Salzsäuregas und verwandelt sich in zähe, gemeinen Campher euthaltende Masse. Faltin. (Ann. Pharm. 87, 376). — 5. Erleidet mit Brom gemeugt heftige Zersetzung in festes Brom-Sassafrasöl und entweichendes Hydrobrom. SAINT-EVRE. - 6. Färbt sich mit Iod gelbbraun, ohne dickflüssig zu werden. Zeller. - 7. Färbt sich mit kalter Salpetersäure allmählich fleischroth, Bonastan, rothbraun unter schwacher Wärmeentwicklung, Zeller, mit heißer Salpetersäure, roth Daryk; bildet mit schwacher Salpetersäure erwärmt Kleesäure, Darkk, Saint-Eurk, mit mässig concentrirter sprödes, brüchiges Harz, Zelles, entstammt sich leicht mit rauchender Salpetersäure, Saint-Evre, unter Zurücklassung eines braunen Harzes. Hasse. (Crell. Ann. 1785, 1, 422).—8. Verwandelt sich, oft unter Entzünden, mit Vitriolöl in rothes, saures, mit Kohle gemengtes Harz. Saint-Evre. Färbt sich mit ½ Th Vitriolöl grünlich gelbbraun. Zeller. - 9. Bildet beim Sättigen mit schwefliger Säure sich grün, später orangegelb färhend, Wärme entwickelnd, unter Abscheidung von Schwefel, ein in der Ruhe in zwei Schichten sich trennendes Gemenge, deren obere unverändertes Oel, deren untere ein bei  $235^\circ$  siedendes, der Formel  $\rm C^{10}H^{10}O^3$  entsprechendes Oel ist. Bei fortwährendem Einleiten von schwefliger Säure bildet sich schwefelhaltiges, der Formel C20H20O2S entsprechendes Oel, SAINT-EVRE. — 10. Wird von wasserfreier Phosphorsäure nicht verändert. — 11. Verwandelt sich beim Destilliren mit Fünffach-Chlorphosphor unter heftiger Salzsäureentwicklung in Chlor-Sassafrasöl - 12. Wird von Kalium nicht verändert. - 13. Liefert beim Sättigen mit Ammoniak voluminöse Säulen, 73,17 Proc. C, 6,18 H, 20,65 O haltend. SAINT-EVER. Erkältetes Sassafrasöl trübt sich durch Ammoniak, wird dickflüssig aber nicht krystallisch. Bo-NASTER. — 14. Wird durch saures chromsaures Kati und Schwefelsäure nicht verändert, Saint-Eurr, gelbbraun, harzige Flocken abscheidend. Zeller. 15. Wird von Chlorzink nicht verändert. Saint-Eure.

Verbindungen. Löst sich in 4-5 Th. Weingeist von 0,85 spec. Gew.,

wenig in wässrigen Alkalien. Zeller, Bonastre.

## Sauerstoffkern C<sup>20</sup>H<sup>8</sup>O<sup>4</sup>.

#### Pyroxanthin.

#### C20H8O4?

SCANLAN (1835). Phil. Mag. J. 3. Ser. 41, 395; auch J. pr. Chem. 7, 94.

APJOHN U. GREGORY. Proc. of the Roy. Irish. Acad. 1836, 33; auch J. pr. Chem. 13, 70.

SCHWEIZER. J. pr. Chem. 44, 129.

Eblanin, Scanlan. — Von Pasch und gleichzeitig von Scanlan 1835 entdeckt, nach dem Wohnort des Letzteren (Dublin, lat. Eblana) benannt.

Bildung. 1. Beim Erhitzen des Niederschlages, den Kalk im rohen Holzgeist hervorbringt. Pasch. — 2. Beim Erhitzen des mit Kalk gesättigten flüchtigsten Theils vom rohen Holzgeist. Scanlan, Apjonn u. Gregory. — 3. Beim Einwirken von Kali auf das im rohen Holzessig enthaltene Pyroxanthogen. Schweizer.

Darstettung. 1. Man destillirt rohen Holzgeist, bis 15 Proc. übergegangen sind, sättigt das Essigsäure enthaltende Destillat mit Kalk,

destillirt es wieder, entzieht dem trocknen, dunkelgefärbten, aus Kalk, essigsaurem Kalk, braunem Harz und Pyroxanthin bestehenden Rückstand die beiden ersteren durch Salzsäure, kocht ihn dann wiederholt mit Weingeist aus, wobei die ersten Auszüge fast nur braunes, pechartig riechendes Harz, die späteren vorzüglich Pyroxanthin aufnehmen, verdunstet die letzteren Auszüge und krystallisirt die sich hierbei ausscheidenden Krystalle aus Weingeist um. Apjohn u. Gregory. — 2. Man destillirt den flüchtigsten Theil vom rohen Holzessig (aus Eschenholz) im Wasserbade, bis das Destillat sich kaum noch entzünden lässt, und destillirt den Rückstand für sich über freiem Feuer, bis nur noch Essigsäure enthaltendes Wasser übergeht. Dieses zweite Destillat übersättigt man mit Kali, wäscht die dabei sich abscheidenden pomeranzengelben Flocken auf einem Filter erst mit Wasser, dann wiederholt mit wenig heifsem Weingeist, um ihnen das besonders zuletzt beim Sättigen mit niedergefallene Harz zu entziehen, löst sie in kochendem Weingeist und krystallisirt die beim Erkalten sich ausscheidenden Krystalle aus Weingeist um. - Man erhält schwer zu reinigende Krystalle des Pyroxanthins, wenn man dem durch Kali erzeugten flockigen Niederschlag nicht erst durch kleine Mengen heißen Weingeists den größten Theil des anhängenden Harzes entzieht, sondern sie gleich aus Weingeist krystallisirt. Schweizer.

Eigenschaften. Lange, gelbe Nadeln, die bei 134° im Luftstrom zu sublimiren anfangen, bei 144° schmelzen und beim Erkalten krystallisch erstarren. Apjohn u. Gregory.

			Арјони.	GREGORY.
20 C	120	75,00	74,1	74,3
8 II	8	5,00	6,1	5,5
4 0	32	20,00	19,8	20,2
C20H8O4	160	100,00	100,0	100,0

C21H9O4 nach GREGORY, C24H10O4 nach GMELIN.

Zersetzungen. 1. Wird beim Erhitzen bei Luftabschluss zersetzt. 2. Wird durch trocknes *Chlorgas* bei 80 bis 100° theilweis in schwarzbraunes Harz unter Salzsäureentwicklung zersetzt. — 3. Wird durch rauchende Salpetersäure unter heftiger Reaction in eine beim Erhitzen verpuffende Substanz und Kleesäure umgewandelt. — Löst sich in concentrirter Salpetersäure ohne Gasentwicklung; die Lösung scheidet auf Wasserzusatz einen braungelben, getrocknet beim Erhitzen verpuffenden, in Kall löslichen und aus dieser Lösung nicht wieder durch Essigsäure fällbaren Körper aus. — 4. Färbt sich mit kaltem Vitriolöl rothbraun, dann schwarzbraun und scheidet endlich schwarzbraune Flocken ab. - Mit gleichviel Wasser gemengtes Vitriolöl löst Pyroxanthin schon bei mäßigem Erhitzen mit schön purpurrother Farbe; die Lösung scheidet nach einigen Tagen schwarzbraune Flocken aus, lässt aber, so lange sie noch purpurroth ist, auf Wasserzusatz unverändertes Pyroxanthin niederfallen. - 5. Löst sich in concentrirter Salzsäure mit herrlich purpurrother Farbe. Die frische Lösung scheidet auf Wasserzusatz unverändertes Pyroxanthin aus, verliert aber nach einiger Zeit, besonders an der Luft, ihre Farbe, schwarzbraune Flocken ausscheidend. APJOHN U. GRE-GORY.

Verbindungen. Pyroxanthin löst sich nicht in Wasser, wenig in wüssrigem Kali und Ammoniak.

Löst sich in Eisessig, durch Wasser in Flocken fällbar.

Löst sich in Weingeist und Aether, krystallisirt aus heißen concentrirten Lösungen beim Erkalten und wird durch Wasser daraus gefällt. Apjohn u. Gregory.

#### Anhang zu Pyroxanthin.

#### Pyroxanthogen.

SCHWRIZER (1848). J. pr. Chem. 44, 129.

Vorkommen und Gewinnung. Im rohen flolzessig. — Man destillirt von diesem zuerst flolzgeist ab, dann den Rückstand für sich, so lange noch essigsäurehaltiges Wasser übergeht, lässt dieses zweite Destillat mit Aether gemengt unter öfterem Schuttein 24 Stunden lang stehen, destillirt die aufschwimmende, abgegossene Aetherschicht, versetzt den Rückstand mit Wasser, wäscht das dabei sich ausscheidende schwere, bräunliche Oel wiederholt nitt Wasser und destillirt es mehrere Male mit Wasser.

Eigenschaften. Wasserhell bis gelblich, schwerer als Wasser, erstarrt bei - 20° zu weißer, fettartiger Masse, riecht unangenehm nach geräucherten Fischen, schmeckt stark beißend.

Ist wahrscheinlich ein Gemenge. Schweizer.

Zersetzungen. 1. Färbt sich am Licht und an der Lust dunkler. — 2. Gibt beim Erhitzen dunkles Destillat und lässt dunkelgelben, zuletzt schwarzen, harzigen Ruckstand. — 4. Zersetzt sich, in Wasser oder Weingeist gelöst, mit Kalk, Baryt (in der Wärme auch mit kohlensaurem Kali und Ammoniak) 1. in niederfallendes Pyroxanthin, 2. in rothbraunes, leicht schmelzbares, in Wasser unlöstiches, in wässrigem Kali schwierig, in Weingeist und Aether leicht lösliches Harz, 3. in weiches, nach Kreosot riechendes Harz, durch Vitriolöl aus der Lösung fällbar, 4. in gelbliches Oel, das durch Aether der Lösung entzogen werden kann, dem Pyroxanthogen ähnelt, aber mit Kali kein Pyroxanthin mehr erzeugt, und 5. in eine eigenthümliche Säure. — 4. Reducirt aus Quecksilberoxydulsalzen Quecksilber. — 5. Fällt, in Weingeist gelöst, weingeistiges esstysaures Bleioxyd erst auf Zusatz von Ammoniak in dicken, weißen Flocken.

Verbindungen. Löst sich sehr schwer in kaltem, leichter in heifsem Wasser, leicht in Holzgeist, Weingeist, Aether. Schweizen.

#### Bromkern C20BrH14.

4

1 1 - 1 - 4

#### Bromcuminol.

## $C^{20}BrH^{11}O^2 = C^{20}BrH^{11}, O^2.$

Gerhardt u. Cahours. (1841) N. Ann. Chim. Phys. 1, 86.

Bromo-cuminol. Hydrure de bromocumyle.

Trockenes Brom wirkt auf Cuminol wie Chlor und bildet Bromcuminol als schweres Oel, welches mit Wasser leicht in Cuminsäure und Bromwasserstoffsäure zerfällt. — Die Lösung des Cuminol – 2fachschwefligsauren Natrons in Wasser wird durch Brom unter Bildung von Schwefelsäure und Ausscheidung von Cuminol zerlegt, das durch überschüssiges Brom zur krystallischen, leicht schmelzbaren Substanz wird, die sich mit 2fach – schwefligsauren Salzen verbindet und wahrscheinlich Cumylbromür (Bromcuminol?) ist. Bertaenin. (Ann. Pharm. 87, 277).

#### Chlorkern C20CH111.

#### Chlorcumyl.

#### $C^{20}H^{11}ClO^2 = C^{20}ClH^{11},O^2$ .

Cahours (1841). Compt. rend. 22, 846; Ann. Pharm. 60, 254. — Compt. rend. 25, 724. — N. Ann. Chim. Phys. 23, 347; J. pr. Chem. 45, 144; Ausz. Ann. Pharm. 70, 45.

Cumylchlorid. Cumylchlorür.

Bildung und Darstellung. Fünffach-Chlorphosphor wirkt noch unter 60° auf Cuminsäure, entwickelt reichlich Hydrochlor und bildet ein Gemenge von Chlorphosphorsäure und Chlorcumyl. Man rectificirt dieses, fängt das zwischen 250 und 260° Uebergehende für sich auf, wäscht es mit kaltem Wasser, trocknet über Chlorcalcium und rectificirt es. Cahours. — Chlorphosphorsäure bildet mit 3 At. cuminsauren Natrons Chlorcumyl. — Dreifachchlorphosphor wirkt bei Mittelwärme auf cuminsaures Alkali, bildet Chlorcumyl und phosphorigsaures Alkali, welches letztere leicht auf das Chlorcumyl verändernd einwirkt, so dass sich dem Destillat phosphorhaltige Substanzen beimengen Gerhardt. (Ann. Pharm. 87, 64.)

Eigenschaften. Wasserhelle, sehr dünne Flüssigkeit von 1,07 spec. Gew. bei 15°. Kocht zwischen 256 und 258°.

			CAHOURS. Mittel.
20 C	120	65,79	65,75
11 H	11	6,03	6,17
Cl	35,5 16	19,41	19,71
20	16	8,77	8,37
C20ClH11O2	182,5	100,00	100,00

Isomer mit Chlorcuminol.

Zersetzungen. 1. Zersetzt sich an feuchter Luft in Salzsäure und Cuminsäure. — 2. Bildet beim Kochen mit Kalilange rasch dieselben Producte. — 3. Wird durch trockenes Ammoniakgas, Cahours, und durch kohlensaures Ammoniak, Gebhardt u. Chiozza (VII, 166), in Cuminamid verwandelt. — 4. Erhitzt sich stark mit Weingeist, Wasser scheidet Cuminvinester als leichtes Oel ab.

Bildet mit Leimsüfs-Silberoxyd Cuminursäure, Cahours (VII, 154), mit carbolsaurem Kali Cumin-Carbolsäure, Williamson u. Scrugham (VII, 150), mit Anilin Cumanilid, Cahours (VII, 170), mit Sulfophenylamid Cumylsulfophenylamid (VII, 170), bei stärkerem Erhitzen Cumonitril und Carbolschwefelsäure, mit Benzoylsulfophenylargentamid Cumylbenzoylsulfophenylamid (VII, 172), Gerhardt u. Chiozza. Bildet mit salicyliger Säure Cumosalicyl, Cahours (VII, 152), mit salicylsaurem Natron Cuminsalicylsäureanhydrid, beim Destilliren cuminsaure Carbolsäure, Kraut (VII, 150), mit Salicylamid Cuminsalicylamid, Gerhardt u. Chiozza (VII, 172), mit önanthylsaurem Kali Oenanthylcuminsäureanhydrid, Chiozza u. Malerba (VII, 153), mit Nitranisidin dem Benzonitranisidid (VI, 212) entsprechendes, mit Nitrocumidin

krystallisirbares Product, Cahours (vi., 706), mit *Cuminolkalium* Cumyl, Chiozza (vii., 148), mit *cuminsaurem Kali* Cuminsäureanhydrid, Gerhardt (vii., 153), mit *Nelkensäure* Cumeugenyl, Cahours, mit *Piperidin* Cumylpiperid, Cahours.

#### Chlorcuminol.

#### $C^{20}ClH^{11}O^2 = C^{20}ClH^{11}, O^2.$

GERHARDT U. CAHOURS (1841). N. Ann. Chim. Phys. 1, 82.

Chlorocuminol. Hydrure de chlorocumyle.

Darstellung. Man leitet trocknes Chlorgas im Tageslichte durch über Chlorcalcium getrocknetes Cuminol, wo es unter Entwicklung von Hydrochlor verschluckt wird. Die Flüssigkeit erhitzt sich, wird roth, entfärbt sich dann allmählich und ist nach einigen Stunden mit Chlor gesättigt, worauf man überschüssiges Chlor und Salzsäure durch Kohlensäure austreibt und das Product vor Luft und Feuchtigkeit geschützt bewahrt.

Eigenschaften. Gelbliche Flüssigkeit, schwerer als Wasser. Riecht sehr stark, vom Cuminol verschieden.

		6)	Mittel.	RS.
20 C	120	65,79	64,64	
11 H Cl	$\begin{array}{c} \textbf{11} \\ \textbf{35,5} \end{array}$	6,03 19,41	$\begin{array}{c} 6,54\\22,18\end{array}$	
2 0	16	8,77	6,64	
C20H11ClO2	172,5	100,00	100,00	

Isomer mit Chlorcumyl (VII, 159).

Hielt nach Grrhardt u. Cahours Hydrochlor verschluckt und gab desshalb zu wenig C, zu viel H und Cl.

Zersetzungen. 1. Wird durch feuchte Luft in Salzsäure und Cuminsäure zersetzt. Hält sich selbst in verschlossenen Flaschen nicht gut, röthet und trübt sich unter Entwicklung von Salzsäuredämpfen, vielleicht findet dabei eine freiwillige Zersetzung statt, ohne Zutritt feuchter Luft. 2. Zerfällt beim Destilliren in Salzsäure, Kohle und ein besonderes flüchtiges Oel. — 3. Löst sich beim Kochen mit Kalilauge nach einigen Augenblicken völlig als Chlorkalium und cuminsaures Kali auf. 4. Vitriolöl löst Chlorcuminol unter Entwicklung von Salzsäure mit karmesinrother Farbe, die Lösung scheidet an feuchter Luft bald Krystalle von Cuminsäure ab. — 5. Leitet man trocknes *Anumo*niakgas durch Chlorcuminol, so verdickt es sich und verstopft die Röhre; ist das Chlorcuminol in absolutem Weingeist gelöst, so setzt sich sogleich viel Salmiak ab, und aus der abgegossenen Flüssigkeit scheidet Wasser ein chlorhaltiges Oel, welches mit Kali Cuminsäure, beim Erhitzen für sich Salzsäure, Kohle und ein besonderes flüchti-Also scheint Ammoniak blofs auf die durch Aufbewahren gebildete Salzsäure, nicht auf das Chlorcuminol zu wirken. - 6. Bildet mit absolutem Weingeist keinen Cuminvinester.

#### Chlorkern C20Cl2H10.

#### Chlornicen.

#### C20Cl2H10.

St.-EVBE (1849). N. Ann. Chim. Phys. 25, 495; auch Ann. Pharm. 70, 263; auch J. pr. Chem. 46, 458.

Nicène monochloré.

Bildung und Darstellung. Man destillirt Chlornicensäure (V, 649) (C¹²ClH⁵O⁴) mit überschüssigem Baryt oder Kalk. 2C¹²ClH⁵O⁴ = C²⁰Cl²H¹O + 4CO². Zuerst geht das Chlornicen als braungelbe Flüssigkeit über, dann Paranicen C¹⁰H⁶ oder C²⁰H¹² in gelben Krystallen. Man kann auch unrelne Chlornicensäure anwenden; in diesem Falle hält das Destillat Fune C¹²H⁶ beigemischt, welches man in einem Strom von Kohlensäure oder Wasserstoffgas (Luft wirkt zersetzend) bei 90° abdestillirt, worauf nun bei gewechselter Vorlage bei 290 bis ²95° das Chlornicen herübertritt, während ein flüssiges, beim Erkalten erstarrendes Gemisch von Chlornicen und einem starren Hydrocarbon bleibt.

Eigenschaften. Sehr blassgelbes 0el von 1,141 spec. Gew. bei  $10^{\circ}$ , 292 bis  $294^{\circ}$  Siedpunct und 7,52 Damfdichte. Es bräunt sich in lufthaltenden Gefäßen in einigen Wochen.

20 C 2 CI 10 H	120 70,8 10	59,76 35,26 4,98	Mittel. 60,71 34,69 5.52	C-Dampf Cl-Gas H-Gas	Maafs. 20 2	Dampfdichte. 8,3200 4,9086 0,6930
C20Cl2H10	200,8	100,00	100,00	Chlornicenda	mpf 2 1	13,9216 6,9608

So nach Laubent u. Gerhardt. Compt. chim. 1849, 163. Nach St. Evre ist das Atomgewicht halb so grofs. Später hält Gerhardt Chlornicen für einerlei mit Chlorfune C¹²CiH⁵. Vergl. VII, 136.

Wird durch *rauchende Salpetersäure* heftig angegriffen, in Nitrochlornicen und ein Harz verwandelt.

### Bromsauerstoffkern C<sup>20</sup>Br<sup>8</sup>H<sup>2</sup>O<sup>2</sup>.

#### Brom-Sassafrasöl.

#### $C^{20}H^2Br^8O^4 = C^{20}H^2Br^8O^2, 0^2.$

St.-EVBE (1846). N. Ann. Chim. Phys. 12, 107; auch J. pr. Chem. 34, 372; Ausz. Compt. rend. 18, 735; N. J. Pharm. 10, 314.

Bildung und Darstellung. Tropft man Brom langsam in Sassafrasöl, so wird es nach dem Entweichen von viel Hydrobrom krystallisch; man presst die Krystallmasse zwischen Papier, wäscht sie mit möglichst wenig Aether, wodurch freies Brom und eine fasrige, dem festen Chlorkohlenstoff entsprechende Substanz davon getrennt wird und trocknet sie im Vacuum bei 130°.

Eigenschaften. Weiße, büschelförmig vereinigte Nadeln.

	2.1		STEVRE.
20 C	120	15,12	14,64
2 H	2	0,25	0,25
8 Br	640	80,60	79,84
40	32	4,03	5,27
C <sup>20</sup> H <sup>2</sup> Br <sup>8</sup> O <sup>4</sup>	794	100,00	100,00

Zersetzungen. 1. Verwandelt sich mit Chlor im Sonnenlicht in eine zähe, wasserstofffreie, dem Anderthalb-Chlorkohlenstoff ähnliche Masse. — 2. Gibt mit wässrigem Kali erwärmt sprödes, durchscheinendes, nicht bromfreies Harz.

In kochendem Aether löslich.

## Chlorsauerstoffkern C<sup>20</sup>Cl<sup>9</sup>HO<sup>2</sup>.

Chlor-Sassafrasöl.

 $C^{20}HCl^9O^4 = C^{20}Cl^9HO^2, O^2$ .

St.-EVRE (1846). N. Ann. Chim. Phys. 12, 107; auch J. pr. Chem. 34, 372; Ausz. Compt. rend. 18, 735; N. J. Pharm. 10, 314.

Bildung und Darstellung. Man destillirt ein Gemenge von Sassafrasöl und Fünffach-Chlorphosphor aus dem Oelbade, wäscht das ölige Destillat zur Entfernung von Chlorphosphorsäure und Salzsäure mit Wasser und rectificirt es im Kohlensäurestrom über Bleioxyd.

Eigenschaften Siedet bei 238°.

Nitrokern C20XH11.

Nitroparanicen.

11.10年,他是

 $C^{20}NH^{11}O^4 = C^{20}XH^{11}$ .

Paranicène nitrogené.

Vergl. VII, 136.

Bildung und Darstellung. (Vgl. VII, 137). Man löst Paranicen in rauchender Salpetersäure und befreit die beim Erkalten anschießenden Nadeln durch Umkrystallisiren aus Weingeist oder Aether von Harz.

•	C20XH11	1	177	100,00	100,00	+1-
	40		32	18,09	18,38	14
	11 H		11	6,21	5,87	-3
	N		14	7,91	8,12	- '
	20 C		120	67,79	67,63	
					Mittel.	Sec.
					STEVRE	. 11

Wird durch weingeistiges *Hydrothion-Ammoniak* in Paranicin verwandelt. St.-Evre (N. Ann. Chim. Phys. 25, 506).

1 100

#### Nitrocuminsäure.

## $C^{20}NH^{11}O^8 = C^{20}XH^{11}, O^4.$

CAHOURS (1848). Compt. rend. 24, 554; N. Ann. Chim. Phys. 25, 36; J. pr; Chem. 46, 346; Ann. Pharm. 69, 243. — N. Ann. Chim. Phys. 53, 334. Ann. Pharm. 109, 18.

Acide nitrocuminique. — Zuerst 1841 von Grrhardt u. Cahours (N. Ann. Chim. Phys. 1, 69) beobachtet.

Bildung. 1. Beim Einwirken von rauchender Salpetersäure auf Cuminsäure. Cahours: — 2. Wird die kalt bereitete Lösung von Cuminsäure in Salpeter-Schwefelsäure nach kurzem Stehen mit Wasser gefällt, so scheidet sich Nitrocuminsäure aus. Kraut (N. Br. Arch. 96, 274). —

Darstellung. Man löst Cuminsäure in warmer concentrirter Salpetersäure, erhitzt zum Kochen (wo sich rothe Dämpfe entwickeln, aber keine lebhafte Einwirkung stattfindet) und fällt nach einige Minuten fortgesetztem Kochen mit Wasser. Es scheidet sich ein gelbes, schweres, bald erstarrendes Oel ab, welches man einige Male mit Wasser wäscht und aus Weingeist umkrystallisirt.

Eigenschaften. Gelblich-weiße Krystallschuppen.

hardon	, -		CAHOURS.
	Krystalle.		Mittel.
20 C	120	57,41	57,33
N	14	6,69	6,79
11 H	11	5,26	5,37
80	64	30,64	30,51
C20XH1104	209	100,00	100,00

Zersetzungen. 1. Wird durch Behandeln des Ammoniaksalzes mit Hydrothion, Cahours, oder durch Eisenfeile und Essigsäure, Boullet (Compt rend. 43, 399), in Amidocuminsäure verwandelt. — 2. Bleibt beim Kochen mit chromsaurem Kali und Schwefelsäure unverändert. Hofmann (Ann. Pharm. 97, 206).

Verbindungen. Löst sich nicht in Wasser. — Löst sich sehr leicht in Ammoniak, Kali, Natron und bildet mit denselben krystallisirbare Salze.

Nitrocuminsaurer Kalk. — Sternförmig vereinigte, gelbe Nadeln. Färbt sich am Licht dunkler. Hält bei 100° getrocknet 8,54 Proc. Ca, ist also C<sup>20</sup>CaXH<sup>10</sup>O<sup>1</sup> (Rechnung = 8,77 Proc. Ca). KRAUT (N. Br. Arch. 96, 274).

Nitrocuminsaures Silberoxyd. — Wird durch doppelte Zersetzung aus dem Ammoniaksalz erhalten. Schön weiß. Hält nach dem Trocknen im Vacuum 34,0 Proc. Ag (C<sup>20</sup>AgXH<sup>10</sup>O<sup>4</sup> = 34,17 Proc. Ag). Löst sich nicht in Wasser.

Nitrocuminsäure löst sich leicht in Weingeist und Aether.

was the same of the same

E. PSPL (1990 - Loc (1916 - 1916) (1941 - 1917 - 1917)

#### Nitrokern C20X2H10.

#### Binitrocuminsäure.

### $C^{20}H^{10}N^2O^{12} = C^{20}X^2H^{10}, O^4.$

AHE TAGER.

CAHOURS (1849). N. Ann. Chim. Phys. 25, 36; J. pr. Chem. 46, 346; Ann. Pharm. 69, 243.

BOULLET. Compt. rend. 43, 399; Chem. Centr. 1856, 782. KRAUT. N. Br. Arch. 96, 274; Chem. Centr. 1859, 85.

Bildung und Darstellung. Geschmolzene Cuminsäure löst sich in Salpeterschwefelsäure ohne Gasentwicklung, die Lösung lässt beim Erhitzen zum Kochen rothe Dämpfe entweichen, trübt sich und scheidet bald Krystallblättchen aus, die man mit Wasser wäscht und aus Weingeist umkrystallisirt. Cahours. — Man fällt die Lösung der Cuminsäure in Salpeterschwefelsäure nach 24stündigem Stehen bei Mittelwärme mit Wasser, wäscht das niederfallende braune Pulver mit Wasser, kocht es mit Kalkmilch, filtrirt und fällt die Lösung mit Salzsäure, wo Binitrocuminsäure niederfällt, die durch Waschen mit Wasser und Umkrystallisiren aus Weingeist gereinigt wird. Kraut.

Eigenschaften. Sehr glänzende Blättchen. Cahours. Hellgelbe Krystalle des eingliedrigen Systems, Henhenoëder Fig. 121 mit den Winkeln  $u:y = 83^\circ 32',1$ ,  $y:v = 82^\circ 50',0$ ,  $u:v = 87^\circ 4',5$ . Die spitze Kante yv durch eine Dodekaldfläche abgestumpft, welche mit y 118°2',9 und mit v 154°47',1 bildet; dazu kommt eine vordere linke Octaldfläche, welche mit u 133°2',1, und eine hintere linke Octaldfläche, welche mit u 133°4',2 bildet. Sleht man von der geringen Ungleichheit dieser letzten beiden Winkel ab, so bilden u, die beiden Oktalde und die Dodecaldfläche ein rhombisches Prisma mit gerade abgestumpften Kanten, auf welches y und v doppelt schief aufgesetzt sind. Spaltbar nach v. Dauber.

Färbt sich am Lichte dunkler. KRAUT.

20 C 2 N 10 H 12 O	Krystalle. 120 28 10 96	47,24 11,02 3,93 37,81	CAHOURS. Mittel. 47,27 10,83 3,99 37,91	KRAUT. Mittel. 47,31 4,45
C20X2H10O4	254	100,00	100,00	was y saturable.

Zersetzungen. 1. Wird durch rauchende Salpetersäure selbst beim Kochen nicht verändert. Cahours. — 2. Bildet beim Behandeln mit Eisenfeile und Essigsäure Biamidocuminsäure. Boullet.

Verbindungen. Die Binitrocuminsäure besitzt nach Cahours keine sauren Eigenschaften, löst sich nicht in selbst erwärmtem Ammoniak, Kali oder Natronlauge und wird dadurch nicht verändert. Sie verhält sich nach Kraut als Säure. Ihre Salze färben sich am Lichte dunkler, gelbroth.

Binitrocuminsaurer Buryt. — Wird durch Lösen der Binitrocuminsäure in Barytwasser, Ausfällen des überschüssigen Baryts mit Kohlensäure, Aufkochen und Verdunsten der filtrirten Lösung

erhalten. Scheidet sich zuerst in Häutchen ab, die beim Stehen unter der Mutterlauge krystallisch werden. Verliert nach dem Trocknen über Vitriolöl bei 120° nicht an Gewicht. Hält 20,48 Proc. Ba, ist also C<sup>20</sup>BaX<sup>2</sup>H<sup>9</sup>O<sup>4</sup> (Rechnung = 21,30 Ba.). Kraut.

Binitrocuminsaurer Kalk. — Wird wie das Barytsalz darge-stellt. Gelbrothe Krystallnadeln, die sich leicht in kochendem Wasser mit tief weinrother Farbe lösen, nach dem Trocknen über Vitriolöl bei 120° nicht an Gewicht verlieren und 7,01 Proc. Ca halten, also

 $C^{20}CaX^2H^9O^4$  sind. (Rechnung = 7,33 Ca.) Kraut.

Binitrocuminsaures Silberoxyd. — Wird durch Fällen des wässrigen binitrocuminsauren Kalks mit salpetersaurem Silberoxyd und Umkrystallisiren aus heißsem Wasser erhalten. Hellgelbe, am Lichte kaum veränderliche Nadeln, die nach dem Trocknen über Vitriolöl bei 100° 5,26 Proc. Wasser (2 At. = 4,74 Proc.) verlieren und dann 29,76 Proc. Ag halten (C<sup>20</sup>AgX<sup>2</sup>H<sup>9</sup>O<sup>4</sup> = 29,91 Proc.). KRAUT.

Binitrocuminsäure löst sich in Weingeist und leicht in Aether. CAHOURS.

#### Binitrocuminvinester.

 $C^{24}N^2H^{14}O^{12} = C^4H^5O_*C^{20}X^2H^9O^3.$ 

KRAUT. N. Br. Arch. 96, 278.

E CONTRACTOR

Wird durch wiederholtes Einleiten von Hydrochlor in weingeistige Binitrocuminsäure erhalten, aus der Lösung durch Wasser gefällt und durch Behandeln mit kohlensaurem Natron, Waschen mit Wasser, Auspressen und Umkrystallisiren aus Weingeist gereinigt.

Farblose, zusammengehäufte Nadeln. Schmilzt bei 77,5°.

O In V			KRAUT.
24 C	144	51,07	50,44
2 N	28	9,93	,
. 14 H	14	4,97	5,56
12 0	96	34,03	7
C4H5O, C20X2H9O3	282	100.00	

Wird durch Ammoniak in Binitrocuminamid verwandelt, das in dicken, gelben, in Weingeist löslichen Säulen anschiefst. - Bildet beim Behandeln mit Eisenfeile und Essigsäure Biamidocuminvinester. BOULLET. (Compt. rend. 43, 399.)

Binitrocuminvinester löst sich in Weingeist. Later text gother to the

# Nitrochlorkern C<sup>20</sup>X<sup>2</sup>Cl<sup>2</sup>H<sup>8</sup>.

#### Nitrochlornicen.

MO SAMPLE BY BOLD  $C^{20}N^2Cl^2H^8O^8 = C^{20}X^2Cl^2H^8$ .

St.-EVBE. N. Ann. Chim. Phys. 25. 495; J. pr. Chem. 46, 458; Ann. Pharm Vi 170, 263.

Nitronicene monochloré == C10XC1H1. St.-EVRB. (Vergl. VII, 136.

Bildung und Darstellung. (Vergl. VII, 161.) Man behandelt Chlor-nicen mit rauchender Salpetersäure, löst die gebildete Masse in Weingeist von 36°, wo sich das minder lösliche Harz zuerst absetzt, dann Nitrochlornicen krystallisirt, das durch Umkrystallisiren aus Weingeist weiter gereinigt wird.

Bernsteingelbe, lange seidenglänzende Nadeln.

			StEvre. Mittel.
20 C 2 N 2 Cl 8 H 8 0	120 28 70,8 8 64	41,26 9,63 24,34 2,75 22,02	40,92 8,62 24,09 2,83 23,54
C20X2Cl2H8	290,8	100,00	100,00

Wird durch weingeistiges Hydrothion-Ammoniak braun, dann dunkelviolett gefärbt und liefert unter Absatz von Schwefel Chlornicin. Löst sich in Weingeist und Aether. 1 dans

#### Amidkern C20AdH11.

#### Cuminamid.

## $C^{20}NH^{13}O^2 = C^{20}AdH^{11}O^2$

FRIED. FIELD (1847). Ann. Pharm. 65, 45; Mem. Chem. Soc. 3, 404; Phil. Mag. J. 31, 459; J. pr. Chem. 44, 136.

GERHABDT. Ann. Pharm. 87, 79.

GERHARDT U. CHIOZZA. Ann. Pharm. 87, 299; N. Ann. Chim. Phys. 46, 135.

Bildung. 1. Beim Erhitzen von cuminsaurem Ammoniak. Field. — 2. Beim Einwirken von Ammoniak auf Cuminvinester. Dumas (N. Ann. Chim. Phys. 23, 349). — 3. Beim Einwirken von trocknem Ammoniakgas, Cahours (N. Ann. Chim. Phys. 23, 249); oder von kohlensaurem Ammoniak, Gerhardt u. Chiozza, auf Chlorcumyl. — 4. Cuminsäureanhydrid wird durch wässriges Ammoniak allmählich in Cuminamid umgewandelt. Benzoe-Cuminsäureanbydrid wird durch Ammoniak zu einem Gemenge von Benzamid oder benzoesaurem Ammoniak und Cuminamid, durch kochendes wässriges Ammoniak zu trennen, welches hauptsächlich Benzamid löst. GERHARDT. - 5. Cumonitril wird durch weingeistiges Kali langsam in Cuminamid verwandelt. FIELD.

Darstellung. 1. Man reibt in einem Mörser Chlorcumyl mit kohlensaurem Ammoniak zusammen, wo bei gelindem Erwärmen unter Entwicklung von Kohlensäure Cuminamid entsteht, vom Salmiak und überschüssigen kohlensauren Ammoniak durch Waschen mit kaltem Wasser zu befreien. Gerhardt u. Chiozza. — 2. Beim Erhitzen von cuminsaurem Ammoniak im zugeschmolzenen Rohr im Oelbade bis fast zum Sieden des Oels, oder beim längeren Erhitzen desselben Salzes in der Retorte bis zum beginnenden Schmelzen wird Cuminamid gebildet, durch Umkrystallisiren aus kochendem, verdünntem wässrigen Ammoniak zu reinigen. Field.

Eigenschaften. Krystallisirt beim raschen Abscheiden aus concentrirter wässriger Lösung in Tafeln, aus verdünnter langsam in langen, undurchsichtigen Nadeln. FIELD.

			FIELD. Mittel.	GRRHARDT.
20 C	120	73,68	73,66	<b>73,2</b> 8
N	14	8,52	8,50	0.40
13H	13	7,99	8,13	8,00
20	16	9,81	9,71	
C20NH13O2	163	100,00	100,00	

FIELD untersuchte nach Bild. 1 und 5, GERHARDT nach 4 erhaltenes Cuminamid.

Zersetzung. Widersteht der Einwirkung starker Säuren und Alkalien mit größerer Heftigkeit als andere Amide und wird erst nach langem Kochen damit in Ammoniak und Cuminsäure zersetzt. Krystallisirt aus der Lösung in wässrigem Kali in großen Tafeln. Field. — Bildet beim Schmelzen mit Kalium kein Cyankalium. Dumas, Malaguti u. Leblanc (Compt. rend. 25, 660).

Verbindungen. Löst sich nicht in kaltem Wasser, aber in heifsem; die Lösung erstarrt beim Erkalten zur Krystallmasse. Field. Löst sich nicht in kaltem Ammoniak, Field, sehr wenig in kochendem, Gerhardt. Löst sich nach jedem Verhältniss in kaltem und heißem Weingeist und in Aether. Field.

#### Amidocuminsäure.

#### $C^{20}NH^{13}O^4 = C^{20}AdH^{11}, 0^4.$

Cahours. Compt. rend. 44, 567; Ann. Pharm. 103, 87; J. pr. Chem. 72, 112; — Compt. rend. 46, 1044; Ann. Pharm. 107, 147; J. pr. Chem. 74, 223. — Ausführlich N. Ann. Chim. Phys. 53, 322; Ann. Pharm. 109, 10; Ausz. Chim. pure 1, 29.

Acide cuminamique. Cuminaminsaure.

Bildung und Darstellung. Man reducirt nitrocuminsaures Ammoniak durch überschüssiges Hydrothion, verdunstet die Flüssigkeit bei gelinder Wärme, bis alles Ammoniak fortgegangen und der überschüssige Schwefel ausgeschieden ist, fällt die concentrirte Lösung mit wenig überschüssiger Essigsäure, sammelt und wäscht den entstandenen Niederschlag, der nach dem Trocknen aus Weingeist umkrystallisirt wird. Cahours. — Wird durch Behandeln der Nitrocuminsäure mit Eisenfeile und Essigsäure (wo lebhafte Einwirkung unter Temperaturerhöhung eintritt und dann noch einige Zeit im Wasserbade zu erwärmen ist), Digeriren des Gemenges mit wässrigem kohlensauren Natron, Filtriren, Neutralisiren des überschüssigen kohlensauren Natrons mittelst Essigsäure, Fällen mit essigsaurem Bleioxyd und Zerlegen des Niederschlages mit Hydrothion erhalten. Boullet (Compt. rend. 43, 399).

Eigenschaften. Farblose oder lichtgelbe Krystalle. Wird durch Verdunsten der Lösungen in Tafeln erhalten.

consists political	:kei7	9 76 3	allinaye	CAHOURS.
20 C	120	67,04	151	66,80
13 H 4 O	14 13 32	7,81 7,26 17,89	ă,	7,13 Ownen . 15 year
C <sup>20</sup> NH <sup>13</sup> O <sup>4</sup>	179	100,00		

Zersetzungen. 1. Wird in salpetersaurer Lösung durch Stickoxydgas in Oxycuminsäure verwandelt. — 2. Behandelt man weingeistige Amidocuminsäure mit salpetriger Säure, so werden hellgelbe Nadeln einer neuen 2basischen Säure = C<sup>40</sup>N<sup>3</sup>H<sup>23</sup>O<sup>8</sup> erhalten,  $2C^{20}NH^{13}O^{4} + NO^{3} = 3HO + C^{40}N^{3}H^{23}O^{8}$ . P. GRIESS (Compt. rend. 49, 80). - 3. Bildet beim Destilliren mit Aetzbaryt oder Kalistiicken kohlensaures Salz und Cumidin.

Verbindungen. Löst sich wenig in kaltem, weit mehr in kochendem Wasser.

Amidocuminsäure verbindet sich mit Säuren zu krystallisirbaren Salzen. — Sie verbindet sich mit Basen. Boullet (Compt. rend. 43, 399).

Schwefelsaure Amidocuminsäure. - Man vermischt Amidocuminsäure mit Vitriolöl, das mit einem gleichen Maass Wasser verdünnt ist, bis zum kleinen Ueberschuss, und löst in erwärmtem Weingeist. Beim Erkalten scheiden sich dünne, weiße seidenglänzende Nadeln ab. Schmeckt schwach süß. Löst sich wenig in kaltem, leicht in heifsem Wasser.

20 C	120	52,64	CAHOURS. 53,01
N 14 H	14 14	$6,14 \\ 6,14$	6,22
5 0 S0 <sup>3</sup>	40 40	17,54 $17,54$	17,28
C20NH13O4,HO,SO3	228	100,00	

2 1 1 1 1 1

Salzsaure Amidocuminsäure. — Amidocuminsäure löst sich wenig in kochender Salzsäure, beim Erkalten werden dünne Nadeln erhalten. - Man fügt zu einem Gemenge von Amidocuminsäure und Salzsäure Weingeist, wo sich viel Amidocuminsäure auflöst und verdunstet. Glänzende, zarte Säulen, die sich in Wasser lösen und auf Zusatz von Salzsäure zum Theil niederfallen.

			CAHOURS.	1.01
20 C	120	55,68	55,56	4,651
N	14	6,49	e 5e	12 1100
14 H Cl	$\begin{array}{c} 14 \\ 35,5 \end{array}$	$6,49 \\ 16,47$	6,56 16,28	- 41
40	32,0	14,87	10,20	let it they it will
C20NH13O4,HCl	215.5	100,00		A PART OF A PART

Salpetersaure Amidocuminsäure bildet schöne Säulen.

Chlorplatin-salzsaure Amidocuminsäure. — Man fügt Weingeist zu den gemischten Lösungen von concentrirtem Zweifach-Chlorplatin und salzsaurer Amidocuminsäure, erwärmt bis zur Lösung, filtrirt und lässt freiwillig verdunsten. Röthliche, lange Nadeln

20 C	120 14	31,21 3,64	CAHOURS. 31,00
14 H 3 Cl 11, 43, 44, 47, 117 (Ppt 1983) (4)	14 106,5	$\frac{3,64}{27,69}$	3,79
40	98,0 32,0	25,48 8,34	25,52
C20NH13O4,HCl,PtCl2	384,5	100,00	

Amidocuminsäure löst sich in Weingeist und in Aether leichter als in Wasser.

# Amidocuminvinester.

## $C^{24}NH^{17}O^4 = C^4H^5O, C^{20}AdH^{10}O^3.$

CAHOURS. N. Ann. Chim. Phys. 53, 340; Ann. Pharm. 109, 21.

Cuminamate éthylique. Cuminaminsaures Aethyl.

Bildung und Darstellung. Weingeistiger Nitrocuminvinester wird durch Hydrothion-Ammoniak [und durch Eisenfeile und Essigsäure, Boullet (Compt. rend. 43, 399)], rasch reducirt. Beim Verdunsten der Lösung entsteht reichliche Ausscheidung von Schwefel, das eingeengte Filtrat scheidet dunkles, schweres Oel ab, das man durch wiederholtes Lösen in Weingeist und Fällen mit Wasser reinigt.

24 C N 17 H	144 14 17	$69,56 \\ 6,76 \\ 8,21$	CAHOURS. 69,36 8,34
40	32	15,47	0,01
C4H5O,C20NH12O3	207	100,00	

Wird durch Ammoniak langsam in ein, wohl dem Phenylharnstoff homologes Amid verwandelt. Löst sich in Schweselsäure, Bromwasserstoffsäure, Salzsäure und Salpetersäure, und bildet mit ihnen krystallisirbare Verbindungen.

### Amidkern C20Ad2H10.

#### Biamidocuminsäure.

 $C^{20}N^2H^{14}O^4 = C^{20}Ad^2H^{10}, 0^4.$ 

BOULLET (1856). Compt. rend. 43, 399; Chem. Centr. 1856, 782.

Wird aus der Binitrocuminsäure mittelst Eisenfeile und Essigsäure wie die Amidocuminsäure aus der Nitrocuminsäure (VII, 167) erhalten.

Krystallisirt. Verbindet sich mit Basen.

= vision and interest to the color of

success \$ 100 May 150 to 1

#### Gepaarte Amide der Cuminreihe.

#### Cumanilid.

 $C^{32}NH^{17}O^2 = C^{20}(NH.C^{12}H^5)H^{11}O^2$  oder  $C^{12}(NH.C^{20}H^{11}O^2)H^5$ .

CAHOURS (1848). N. Ann. Chim. Phys. 23, 349; J. pr. Chem. 45, 129. — Ausz. Ann. Pharm. 70, 46.

#### Cumanilide.

Chlorcumyl erhitzt sich in Berührung mit Anilin und liefert ein Product, welches nach dem Waschen mit wässrigem Kali und dem Umkrystallisiren aus Weingeist seidenglänzende, der Benzoesäure ähnliche Nadeln bildet.

32 C	192 14	80,28 5,92	CAHOURS. Mittel. 80,33	
17 H 2 O	17 16	7,11 6,69	7,07	
C32NH17O2	239	100,00		

Liefert beim Behandeln mit wasserfreier *Phosphorsäure* kein Cumanilnitril. Cahours (Ann. Pharm. 74, 40).

Löst sich wenig in Weingeist.

### Cumylsulfophenylamid.

## $C^{32}NH^{17}S^{2}O^{6} = C^{12}(NH.C^{20}H^{11}O^{2})H^{5}S^{2}O^{4}.$

GERHARDT U. CHIOZZA (1856). N. Ann. Chim. Phys. 46, 151.

Azoture de sulfophényle, de cumyle et d'hydrogène.

Darstellung. Man behandelt Sulfophenylamid im Oelbade bei constanter Temperatur mit Chlorcumyl, wo es rasch angegriffen wird und beim Erkalten zur amorphen glasigen Masse erstarrt (bei zu hoher Temperatur würden Cumonitril und Carbolschwefelsäure entstehen), die man aus Weingeist krystallisiren lässt.

Eigenschaften. Rectanguläre Säulen mit glänzenden, gut ausgebildeten Endflächen. Schmilzt bei 164°.

		GRRHA	RDT U. CHI	OZZA.
32 C	192	63,4	63,3	
17 H	14 17	$\substack{4,6\\5,6}$	4,7 5,7	
2 S	32	10,5	0,1	
60	48	15,9		4 1
C32NH17S2O6	303	100,00		1111

9.8.1 3: 1

Gibt bei raschem Erhitzen im Röhrchen Cumonitril. — Gibt in schwach ammoniakalischer Lösung mit salpeter saurem Silberoxyd behandelt Cumylsulfophenylargentamid, bei Gegenwart von mehr Ammoniak eine klebrige Masse, vielleicht amidocumylsulfophenylsaures Silberoxyd.

Löst sich nicht in kochendem Wasser. Löst sich leicht in wässrigem Ammoniak in der Wärme. Löst sich in kaltem und besonders in heißem Weingeist.

#### Cumylsulfophenylargentamid.

## $C^{32}NH^{16}AgS^{2}O^{6} = C^{12}(N.Ag.C^{20}H^{11}O^{2})H^{4}S^{2}O^{4}.$

Gerhardt u. Chiozza (1854). Compt. rend. 38, 457; Ann. Pharm. 90, 107. Ausführl. N. Ann. Chim. Phys. 46, 153.

Azoture de sulfophényle, de cumyle et d'argent.

Darstellung. Man löst in kochendem Wasser vertheiltes Cumylsulfophenylamid durch Zusatz einiger Tropfen Ammoniak und fällt die Lösung mit salpetersaurem Silberoxyd.

Eigenschaften. Sehr leichte, feine Nadeln.

		GERI	HARDT U. CHIOZZA	
32 C	192	· <b>46,</b> 8	6,4	
N	14	3,4	3,2	
16 H	16	3,9	3,9	
Ag	108	3,9 26,3	,	
2 S	32	7,8		
60	48	11,8		
C32NH16AgS2O6	410	100,0		

Zersetzt sich ruhig beim *Erhitzen* unter Entwicklung von Cumonitril. — Löst sich leicht in *Ammoniak*, beim Verdunsten wird Cumylsulfophenylargenthydrodiamid erhalten.

Löst sich kaum in kochendem Wasser.

- Mr. 73 =

#### Cumylsulfophenylargenthydrobiamid.

 $C^{32}N^2H^{19}AgS^2O^6 = C^{12}(N.Ag.C^{20}H^{11}O^2)H^5S^2O^4 + NH^3.$ 

Grrhabdt u. Chiozza (1854). Compt. rend. 38, 457; Ann. Pharm. 90, 107; J. pr. Chem. 62, 49. — Ausführl. N. Ann. Chim. Phys. 46, 154.

Diazolure de sulfophenyle, de cumyle, d'argent et d'hydrogène.

Darstellung. Man löst Cumylsulfophenylargentamid (VII, 171) in Ammoniak und lässt die Lösung freiwillig verdunsten. Beim Verdunsten in der Wärme wird ein Oel erhalten.

Eigenschaften. Perlglänzende, fächerförmig gruppirte Nadeln.

		GERHARDT U. CHIOZ		
32 C	192 28	45,0	45,0	
2 N	28	6,5	6,2	
19 H	19		4.7	
Ag	108	4,5 25,3 7,5	,-	
2 S	32	7,5		
60	108 32 48	11,2		
32N2H19AgS2O6	427	100,0		_

Entwickelt bei längerem Kochen mit Wasser etwas Ammoniak.

Löst sich sehr wenig in kochendem Wasser. Löst sich in Weingeist.

# Cumylbenzoylsulfophenylamid.

## $C^{46}NH^{24}S^{2}O^{8} = C^{42}(N.C^{20}H^{41}O^{2},C^{44}H^{5}O^{2})H^{5}S^{2}O^{4}.$

Gerhardt u. Chiozza (1853). Compt. rend. 37, 86; Ann. Pharm. 87, 302.

— Ausführl. N. Ann. Chim. Phys. 46, 149.

Azoture de sulfophényle, de benzoile et de cumyle.

Wird durch Einwirkung von Chlorcumyl auf Benzoylsulfophenylargentamid gebildet und nach dem Auflösen des Products in kochendem Aether beim Verdunsten desselben in verwirrten Säulen erhalten.

Löst sich kaum in Wasser. Löst sich schwierig in Ammoniak, die Lösung wird durch Säuren, durch Blei- und Silbersalze gefällt:

Löst sich leichter in Weingeist, als Benzoylsalicylamid. Löst sich wenig in Aether.

#### Cumylsalicylamid.

## $C^{34}NH^{17}O^6 = C^{20}(N.C^{14}H^6O^4)H^{11}O^2$ ?

Gerhardt u. Chiozza (1853). Compt. rend. 37, 86; Ann. Pharm. 87, 301; J. pr. Chem. 60, 144. — Ausf. N. Ann. Chim. Phys. 46, 141.

Azoture de salicyle, de cumyle et d'hydrogène.

Wird durch Einwirkung von Chlorcumyl auf Salicylamid (vi, 251) wie das Benzoylsalicylamid (vi, 252) erhalten.

Eigenschaften. Sehr leichte, glänzende Nadeln. Schmilzt bei etwa 200°, wird bei stärkerem Erhitzen teigig und bleibt so nach dem Erkalten.

XX -31	(1885) (1895) (1 <b>8</b> 16) (1885) (1895) (1896)	GRE	HARDT U. CHIOZZA.
34 C N 17 H 6 O	204 14 17 48	72,0 4,9 6,0 17,1	71,85 5,10 6,10 16,95
C34NH17O6	283	100,0	100,00

#### Stickstoffkern C20NH11.

#### Cumonitril C20NH11.

Fr. Firld (1847). Ann. Pharm. 65, 51; Mem. Chem. Soc. 3, 408; J. pr. Chem. 44, 136; Phil. Mag. J. 31, 459.

Bildung. 1. Bei der trockenen Destillation von cuminsaurem Ammoniak neben Cuminamid. — 2. Beim Einwirken von Bromcyan auf cuminsaures Kali wird unter Entwicklung von Kohlensäure Cumonitril gebildet.  $C^{20H^{11}}KO^4 + C^2NBr = 2CO^2 + KBr + C^{20NH^{11}}$ . Cahours. N. Ann. Chim. Phys. 52, 201; Ann. Pharm. 108, 320.) — 3. Beim Erhitzen von Cumylsulfophenylamid und von Cumylsulfophenylargentamid. Erhitzt man bei Darstellung von Cumylsulfophenylamid das Gemenge von Chlor-

cumyl und Sulfophenylamid zu stark, so entstehen Cumonitril und Carbolschwefelsäure. GERHARDT U. CHIOZZA. (N. Ann. Chim. Phys. 46, 151.)

Darstellung. Man erhitzt cuminsaures Ammoniak in einer Retorte zum vollkommenen Schmelzen und erhält es dann im heftigen Sieden, wo große Oeltropfen von Cumonitril nebst Wasser übergehen. Wenn kein Oel mehr übergeht, wird dieses vom Destillat mit der Pipette abgenommen, die wässrige Flüssigkeit in die erkaltete Retorte zurückgegossen und noch 5- bis 6mal destillirt. Man befreit sämmtliches erhaltene Oel durch Waschen mit Ammoniak von Spuren Cuminsäure, welche im Oel gelöst sind, wäscht es nacheinander mit Salzsäure und Wasser, trocknet es über Chlorcalcium einige Tage und rectificirt es. Das zuerst Uebergehende kann Wasser halten.

Eigenschaften. Wasserhelles Oel von 0,765 spec. Gew. bei 14°. Bricht das Licht stark. Siedet vom Platindraht aus constant bei 239°, bei 0,7585 Meter Luftdruck. Riecht sehr stark, aber angenehm, schmeckt brennend. 621.7

671.7	0 0 1	G 1 1		FIRLD. Mittel.	
112177	20 C 11 H	120 14 11	82,76 9,66 7,58	82,83 9,34 7,77	
39	C20NH11	145	100,00	99,94	_

Zersetzungen. 1. Der Dampf des Cumonitrils ist entzündlich und verbrennt mit glänzender Flamme. - 2. Wird durch concentrirte kalte Salpetersäure wenig verändert, beim Sieden entsteht Cuminsäure oder Nitrocuminsäure. — 3. Wird beim Erwärmen mit Kalium dunkler und bildet viel Cyankalium. - 4. Wird durch weingeistiges Kali nicht sogleich verändert, nach einigen Tagen zum gelblichen Krystallbrei, aus gelb gewordenem Oel und Cuminamid bestehend.

Löst sich nur wenig in Wasser, welches davon milchig wird.

### Paranicin.

## $C^{20}NH^{13} = C^{20}NH^{11}H^2$ .

St.-EVHR. N. Ann. Chim. Phys. 25, 506; Ann. Pharm. 70, 266; J. pr. Chem. 46, 468.

Vergl. VII, 136.

Bildung und Darstellung. Vergl. VII, 162. Man leitet Hydrothion durch die mit Ammoniak gesättigte Lösung von Nitroparanicen in Weingeist, verdünstet, löst den Rückstand in schwacher Salzsäure und lässt das Filtrat krystallisiren, wo Octaeder von salzsaurem Paranicin anschießen. Aus diesem Salz fällt Ammoniak das Paranicin in blassgelben Flocken.

20 C N 13 H C <sup>20</sup> NH <sup>13</sup>	1.1.	120 14 13	81,63 9,53 8,84 100,00	81,34 9,51 8,82
15.16 10.51	12.19		Q4 C2	StEvrk.

Wird Paranicin gleich nach der Fällung in Aether gelöst, so bleibt beim Verdunsten ein bernsteingelbes Oel, des sich in Salzsäure löst und durch Ammoniak in schneeweißen Flocken gefällt wird. Diese lösen sich in kaltem Aether und bleiben beim Verdunsten sogleich als starre Masse zurück; ohne vorher tropfbar zu werden.

Paranicin löst sich nicht in Wasser.

Die Lösungen in verdünnter Salpetersäure, Essigsäure oder Oxalsäure liefern krystallisirbare, in Wasser lösliche Salze.

Salzsaures Paranicin. — Octaeder, die Lackmus röthen. Zersetzt sich an der Luft leicht. Löst sich nicht in kaltem Wasser.

20 C N 14 H Cl	120 14 14 35,5	65,57 7,65 7,65 19,13	STEVRE 11 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10
 C <sup>20</sup> NH <sup>13</sup> ,HCl	183,5	100,00	

The state of the s

Chlorplatin-salzsaures Paranicin. — Salzsaures Paranicin wird durch Zweifach-Chlorplatin gefällt. Krystallischer Niederschlag, der mit der Zeit flüssig und durch Licht und Luft verändert wird. — Löst sich sehr wenig in Aether.

	20 C	120 14	34,00 3,97	STEVRE.
	14 H	14	3,97	4.31
	Pt	98,7	27,96	27,77
- 47	3 CI	106,2	30,10	29,00
C20N	H13,HCl,PtCl2	352,9	100,00	778 800 - 100 APR - 100 APR - 110 AP

Paranicin löst sich in Essigsäure und in Aether.

## Chlorstickstoffamidkern C<sup>20</sup>Cl<sup>2</sup>NAdH<sup>8</sup>.

#### Chlornicin.

### $C^{20}N^2Cl^2H^{12} = C^{20}Cl^2NAdH^8, H^2.$

St.-Evre (1849). N. Ann. Chim. Phys. 25, 499; J. pr. Chem. 46, 463; Ann. Pharm. 70, 265.

Bildung und Darstellung. Vergl. VII, 166. Man leitet in die weingeistige Lösung von Nitrochlornicen abwechselnd Ammoniakgas und
Hydrothion, so lange sich noch Schwefel absetzt, kocht die Flüssigkeit ein, zieht den Rückstand mit verdünnter Salzsäure aus und verdunstet das goldgelbe Filtrat zum Krystallisiren. So wird salzsaures
Chlornicin erhalten, dessen concentrirte, wässrige Lösung mit Ammoniak versetzt, braune Flocken von Chlornicin fallen lässt, die sich
bei Zusatz von mehr Wasser lösen und daher schwer rein zu erhalten sind.

12 H C20N2Cl2H12	ę=	12,° 230.8	4.1	5,21	5,61
2 N 2 CI		-28 70,8	6	12,13 30,67	13,39 29,58
20 C		120		51,99	STEVRE. 51,54

ST-EVER nahm das Atomgewicht halb so grofs an, LAURENT U. GERHARDT verdoppelten seine Formel. Compt chim. 1849, 163.

Ist nach Gerhardt vielleicht einerlei mit Chloranilin. Vergl. VII, 136.

Zersetzungen. 1. Die mit Ammoniak neutralisirte Lösung des salzsauren Chlornicins nimmt bei einigem Stehen wegen Zersetzung alkalische Reaction an. — 2. Die Lösung von Chlornicin in Aether lässt beim Verdunsten blassbraunes Oel, das sich völlig in kalter Salzsäure löst, worauf Ammoniak aus dieser Lösung Paranicin (vii, 173) fällt.

Salzsaures Chlornicin. - Hellgelbe, feine Säulen, gewöhnlich je 3 zum Sterne vereinigt. Röthet stark Lackmus. — Bräunt sich an der Luft oberflächlich. — Wird in concentrirter Lösung durch einige Tropfen Ammoniak sogleich hyacinthroth und setzt Chlornicin in bräunlichen

Flocken ab. Löst sich sehr leicht in selbst kaltem Wasser.

			St. Evre. Mittel.
20 C	120	$\frac{39,52}{9,22}$	40,32
2 N	28		9,91
4 Cl	141,6	46,62	45,52
	14	4,64	5,48
C <sup>20</sup> N <sup>2</sup> Cl <sup>2</sup> H <sup>12</sup> ,2HCl	303,6	100,00	101,23

Einfach-Chlorquecksilber fällt salzsaures Chlornicin.

Chlorplatin-salzsaures Chlornicin. — Man versetzt wässriges, salzsaures Chlornicin mit Zweifach-Chlorplatin, verdunstet und wäscht den dunkelgelben körnigen Niederschlag mit Aether.

			STEVRE.
20 C	120	18,67	18,83
2 N	28	4,35	5,38
8 Cl	283,2	44,07	43,64
14 H	14	2,18	1,93
2 Pt	197,4	30,73	30,22
C20N2Cl2H12,2HCl,2PtCl2	642,6	100,00	100,00

Essigsaures Chlornicin. - Man löst frisch bereitetes und im Vacuum getrocknetes Chlornicin in verdünnter Essigsäure und verdunstet im Vacuum.

Blassgelbe vierseitige Säulen, durch Licht und Luft leicht zersetzbar. Reagirt auch nach wiederholtem Umkrystallisiren sauer."

The state of the			STEVRR.	
28 C	168	47,88	47,56	
2 N 2 Cl	28 70,8 20	7,98 20,18	8,41 19,88	
20 H 8 O	20 64	5,70 18,26	6,32 17,83	
C <sup>20</sup> N <sup>2</sup> Cl <sup>2</sup> H <sup>12</sup> ,2C <sup>4</sup> H <sup>4</sup> O <sup>4</sup>	350,8	100,00	100,00	-

### Stammkern C<sup>20</sup>H<sup>14</sup>. Cyme. C<sup>20</sup>H<sup>14</sup>.

व क व्यवस्थापुर, । ।

Gerhardt u. Cahours (1841). N. Ann. Chim. Phys. 1, 102; Ann. Pharm. 38, 101. — N. Ann. Chim. Phys. 1, 372; Ann. Pharm. 38, 345.

Z. DELALANDE (1841). N. Ann. Chim. Phys. 1, 368; Ann. Pharm. 38, 342. NOAD. Ann. Pharm. 63, 281; Mem. Chem. Soc. 3, 421; Phil. Mag. J. 32, 15; Mansfield. Ann. Pharm. 69, 162; Quart. J. Chem. Soc. 1, 244.

MANSTRED. Ann. Pharm. 69, 102; Quart. J. Chem. 50c. 1, 244.

KRAUT. Dissertation über Cuminol und Cymen. Göttlingen 1854; Ausz. Ann. Pharm. 92, 66; J. pr. Chem. 64, 159; N. Ann. Chim. Phys. 43, 347.

CHURCH. N. Phil. Mag. J. 9, 256; J. pr. Chem. 65, 384. — N. Phil. Mag. J. 13, 415; J. pr. Chem. 72, 125; Ann. Pharm. 104, 111.

A. W. HOFMANN. Ann. Pharm. 97, 206; N. Ann. Chim. Phys. 52, 104.

BARLOW. Ann. Pharm. 98, 245.

HAINES. Quart. J. chem. Soc. 8, 289; J. pr. Ch. 68, 430; Chem. Centr. 1856, 593. LALLEMAND. N. Ann. Chim. Phys. 49, 156; Ausz. Ann. Pharm. 102, 119. Sirveking. Dissertation über Čuminol und Cymen. Gött. 1857; Ausz. Ann. Pharm. 106, 260.

J. THAPP. Petersb. Acad. Bull. 16, 296; Ann. Pharm. 108, 386; J. pr. Chem.

74, 428.

Cymen, Cymol. Camphogen, Drlalande. Camphene. Thymylwasserstoff.

Vorkommen. Im Römisch-Kümmelöl, dem flüchtigen Oel von Cuminum Cyminum. Gerhardt u. Cahours. (Ausbeute vergl. VII, 138.) Im flüchtigen Oel der Samen des Wasserschierlings (Cicuta virosa), TRAPP (vergl. VII, 139); im flüchtigen Oel von Ptychotis ajowan nach HAINES, nicht nach Stenhouse (vergl. unten bei Thymol). Im flüchtigen Thymianöl, LALLEMAND. Bildet, mit Thymen gemengt, den größten Theil des unter 180° übergehenden Antheils, durch Schütteln mit Vitriolöl, welches Thymen löst, während Cyme aufschwimmt, zu gewinnen. LALLEMAND.

Bildung. 1. Bei der trockenen Destillation der Steinkohlen, in das leichte, zum größern Theil in das schwere Steinkohlentheeröl übergehend. Mansfield. - 2. Beim Destilliren von Campher mit wasserfreier Phosphorsäure, Delalande, mit Chlorzink, Gerhardt. --3. Beim Einwirken von feuchter Kohlensäure auf Terpenthinöl bei schwacher Rothglühhitze entsteht unter Entwicklung von Kohlenoxydgas ein Oel von der Zusammensetzung des Cyme (C20H16 + 2CO2 =C<sup>20</sup>H<sup>14</sup>+2H0+2CO.) DEVILLE. (Ann. Chim Phys. 75, 66.) - 4. Beim Kochen von Cuminalkohol mit weingeistigem Kali. Kraut. — 5. Destillirt man gereinigtes Wermuthöl wiederholt über wasserfreie Phosphorsäure, zuletzt über Kalium, so wird dem Cyme ähnliche oder gleiche Verbindung erhalten. LEBLANC. (N. Ann. Chim. Phys. 16, 334.) 6. Wurmsamenöl (das flüchtige Oel des officinellen Semen Cynae) hält kein Cyme fertig gebildet, aber aus dem im Wurmsamenöl enthaltenen Cinaeben (C10H8 oder C20H16) und Cinaebencampher (C10H9O oder C20H18O2) entsteht Cyme beim Erhitzen mit Iod oder mit verdünnter Salpetersäure neben anderen Oelen. - a. Destillirt man Wurmsamenöl mit Iod, schüttelt das Product mit Kalilauge, dann noch mit Quecksilber oder Stücken Kalihydrat, so wird ein Gemenge von Cyme, Cinaeben und Cinaebencampher erhalten. - b. Destillirt man Wurmsamenöl mit 2 Maass Salpetersäure von 1,16 spec. Gew., so erfolgt beim Erwärmen Entwicklung von Salpetergas und flüchtige Oele gehen über. Zugleich entsteht Harz, das bei längerem Kochen mit noch 2 Maass Salpetersäure in Toluylsäure und Nitrotoluylsäure und andere Producte übergeführt wird. Hiernach nimmt Hinzel die Bildung von Cyme an, das sogleich weiter

Cyme. 177

verändert wird. Hirzel (Zeilschr. Pharm. 1854, 23 u. 67; 1855, 84 u. 181). Vergl. auch unten, Wurmsamenmöl.

Darstellung. A. Aus Römisch-Kümmelöl. — 1. Man rectificirt den bei der gebrochenen Destillation des Römisch-Kümmelöls unter 200° übergehenden Theil über schmelzendem Aetzkali, wo alles Cuminol als cuminsaures Kali zurückbleibt. Gerhardt u. Cahours. So werden 41—44 Proc. vom Römisch-Kümmelöl erbaiten. Noad. — 2. Man verfährt zur Abscheidung des Cuminols nach VII, 139, trocknet und rectificirt das erhaltene Cyme. — 3. Will man das Cuminol nicht oder nur als Cuminsäure gewinnen, so zerlegt man das Römisch-Kümmelöl mit weingeistigem Kali nach VII, 143. Kraut.

B. Aus Steinkohlentheeröl. — Man verfährt nach V, 623.

C. Aus Campher. — Man destillirt Campher wiederholt mit wasserfreier Phosphorsäure, Delalande, oder besser mit geschmolzenem Chlorzink, indem man in einer geräumigen tubulirten Retorte einige Stücke Chlorzink zum anfangenden Schmelzen erhitzt, dann in kleinen Antheilen Campher einträgt, wo das Gemenge sich leicht aufbläht und schwärzt und ein noch sehr campherhaltiges Destillat übergeht, das man durch wiederholtes Rectificiren über Chlorzink reinigt. So erhält man mit verhältnissmäßig wenig Chlorzink viel Cyme. Gerhardt (Traité 3, 608).

Eigenschaften. Farbloses, stark lichtbrechendes Oel. Gerhardt u. Cahours. Kocht bei 170,7°, Church; 171 Mansfield; 171,5 Noad; 175 Gerhardt u. Cahours, Delalande, Lallemand; bei 177,5, mit Berücksichtigung der für die niedrigere Temperatur des herausragenden Quecksilberfadens nöthigen Correction. H. Kopp (Ann. Pharm. 94, 319). Aus Römisch-Kümmelöl bereitetes Cyme kocht nach dem Rectificiren über Natrium bei 170,7°, aber nach dem Behandeln mit Vitriolöl in der Wärme und Abscheiden durch Wasser bei 175—176°, wie das aus Campher mit Chlor-

zink bereitete. Church.

Spec. Gew. = 0,845 bei 26°,7, Haines; 0,857 bei 16°, Noad; 0,860 bei 13°, Delalande; 0,860 bei 15° und 0,861 bei 14°, Gerhardt u. Cahours; 0,8678 bei 12°6 = 0,8778 bei 0°, Kopp. — Riecht angenehm nach Citronen, Gerhardt u. Cahours, Noad; aus Campher bereitet anders (campherartig, Noad), Gerhardt u. Cahours, aber behandelt man aus Römisch-Kümmelöl bereitetes Cymc mit warmem Vitriolol und scheldet es durch Wasser aus, so riecht es wie das aus Campher bereitete. Gerhardt. Riecht, aus Ptychotis erhalten, süfslich, räucherlich, Haines. Luftbeständig. Gerhardt u. Cahours. Dampfdichte = 4,64, Gerhardt u. Cahours; 4,69, Delalande.

			GERHARDT CAHOURS		R. LEBLANC.	KRAUT.	HAINES.
20 C 14 H	120 14	89,56 10,44	Mittel. 89,07 10,83	88,75 10,38	88,9 10,6	Mittel. 88,95 10,81	Mittel. 89,87 10,66
C20H14	134	100,00	99,90	99,13	99,5	99,76	100,53
			-Dampf -Gas	Maafs. D 20 14	ampfdichte. 8,3200 0,9702		
10 1		C.	yme-Damp	1	9,2902 4,6451	40	

L. Gmelin, Handb. VII. Org. Chem. IV.

12

Aus Römisch-Kümmelöl, Gerhardt u. Cahours; aus Campher, Dela-Lande; aus Wermuthöl, Leblanc; aus Ptychotis-Oel, Haines; aus Cuminalkohol dargestellt, Kraut.

Zersetzungen. 1. Aus Thymianöl dargestelltes und mit Thymen gemengtes Cyme wird im Lichte nach mehrmonatlichem Durchleiten von Luft dickflüssig, dunkelroth und verschwindet zum Theil, worauf wässriges Kali dem Gemenge Thymol entzieht. LALLEMAND. - 2. Kalte rauchende Schwefelsäure löst das Cyme mit dunkelrother Farbe, ohne Entwicklung von schwefliger Säure und bildet Cymeschwefelsäure. Gerhardt u. Ca-HOURS, DELALANDE. Gemeines Vitriolöl ist ohne Wirkung. GERHARDT u. CAHOURS. Dem Dampf von wasserfreier Schwefelsäure ausgesetes Cyme färbt sich roth, endlich schwarz, wird dickflüssig und bildet mit Wasser schwach gefärbte, bei Ueberschuss von Schwefelsäure oder bei zu raschem Einleiten derselben dunkle Lösung von Cymeschwefelsäure, aus der sich beim Stehen dickes Oel ausscheidet, welches noch viel Cyme enthält. Dabei bildet sich kein dem Sulfifune entsprechendes Product. Sieveking. — 3. Brom und Chlor vereinigen sich bei Gegenwart von Wasser direct und ohne Salzsäureentwicklung mit Cyme und bilden Hydrobrom-Bromcyme und Hydrochlor-Chlorcyme. Sieveking. Trocknes Chlor erwärmt, bräunt und verkohlt Cyme. Bei langsamem wiederholten Destilliren von Cyme im Chlorstrom wird Salzsäure entwickelt und endlich zwischen 170° und 230° übergehendes Oel mit 10,7 Proc. Chlor erhalten, dem ähnlich, welches durch weingeistiges Kali aus Hydrochlor-Chlorcyme erzeugt wird. Sieveking. - Nach GERHARDT U. CAHOURS entwickeln Brom und Chlor Hydrobrom- oder Hydrochlorgas und bilden brom- und chlorhaltiges, beim Destilliren zersetzbares Product. — Cyme verschluckt kein Salzsäuregas, Lallemand. — 4. Bildet bei vorsichtigem Vermischen mit stark erkälteter (rauchender?) Salpetersäure Nitrocyme, Barlow, wird durch mäßig verdünnte Salpetersäure bei Mittelwärme nicht verändert, aber durch Kochen damit in eine eigenthümliche Säure, Gerhardt u. Cahours, in Toluylsäure (VI, 383) und Nitrotoluylsäure (VI, 395) übergeführt. Noad. — 5. Wird durch stark erkältete Salpeterschwefelsäure kaum verändert, durch Erwärmen damit auf 50° in ein Oel übergeführt, aus dem sich nach längerer Zeit Binitrocyme ausscheidet. Kraut. — 6. Wird durch Aetzkali durchaus nicht verändert. Gerhardt u. Cahours. — 7. Wird durch Erhitzen mit 2fach-chromsaurem Kali und Schwefelsäure in Insolinsäure (VI, 671) verwandelt. Hofmann. Wird davon lebhaft ange-griffen und in ein durch Aetzkali unveränderliches Oel verwandelt. Gerhardt u. CAHOURS. Wird durch anhaltendes Digeriren mit Chromsäure nicht zersetzt. Noad. — 8. Wird durch Digeriren mit Braunstein und Schwefelsäure nicht verändert. Noad. — 9. Erstarrt mit Uebermangansäure zum Brei von Manganoxydhydrat, ohne dass eine besondere Säure entsteht. Noad.

Verbindungen. Löst sich nicht in Wasser. Verbindet sich nicht mit zweifachschwefligsauren Alkalien. Bertagnini (Ann. Pharm. 85, 186). Löst sich leicht in Weingeist, Aether und fetten Oelen. Gerhardt u. Cahours.

### Anhang zu Cyme.

 $\alpha$ -Cyme. C<sup>20</sup>H<sup>14</sup>.

BARLOW. Ann. Pharm. 98, 245.

Als Barlow Nitrocyme mit einem Brei von Essigsäure und Eisenfeile behandelte, wurde außer Cymidin ein in Salzsäure unlösliches Oel erhalten, das nach wiederholtem Rectificiren bei 175° kochte, 89,21 Proc. C und 10,67 Proc. H hielt, also die Zusammensetzung des Cyme hatte, aber als es mit rauchender Salpetersäure behandelt wurde, Nitrocyme von geringerem spec. Gew. als Wasser lieferte, daher Banlow es als α-Cyme von diesem unterscheidet.

### Caryophyllin. $C^{20}H^{16}O^2 = C^{20}H^{14}, 2HO$ ?

LODIBERT (1825). J. Pharm. 11, 101; N. Tr. 11, 1, 108; Ausz. Kasln. Arch. 5, 463; Repert. 22, 134.

BONASTRE. J. Pharm. 11, 103; N. Tr. 11, 1, 112; Ausz. Kasln. Arch. 5, 463; Repert. 22, 134. - J. Pharm. 13, 519.

CHAZEREAU. J. Pharm. 12, 258.

Dumas. Ann. Chim. Phys 53, 169; Ann. Pharm. 9, 73; Pogg. 29, 90. MYLIUS. J. pr. Chem. 22, 105.

JAHN. Ann. Pharm. 19, 333.

9078 110

MUSPRATT. Pharm. J. Trans. 10, 343; Liebig u. Kopp's Jahresber. 1850, 510.

Nelkencampher. - Von Lodibert und Baget entdeckt.

Vorkommen. Findet sich reichlich in den ostindischen Gewürznelken, ln geringerer Menge in denen von Bourbon, nicht in denen von Cayenne. LODIBERT, BONASTRE. Es ist unentschieden, ob der aus Nelkenöl nach Bizio (Brugn. Giorn. 19, 360) sich in der Kälte absetzende Campher mit Caryophyllin identisch ist.

Darstellung. Man lässt Gewürznelken mit kaltem Weingeist übergossen 14 Tage oder so lange stehen, als sich der krystallische Absatz von Caryophyllin noch vermehrt, und sammelt denselben auf dem Filter. Lodibert. Durch Kochen mit wässrigem Natron entzieht man ihneu das anhängende Harz. Bonastre. Mylius wäscht das aus Nelkentinctur freiwillig ausgeschiedene Caryophyllin mit kaltem Weingeist und krystallisirt es aus kochendem um. - Muspratt zieht Gewürznelken mit Aether aus, scheidet das Carvophyllin durch Wasser ab und reinigt es durch Behandeln mit Ammoniak. 3 Proc. vom Gewicht der Nelken. BONASTRE.

Eigenschaften. Aus strahlig vereinigten, weißen, seidenglänzenden Nadeln bestehende Kugeln, etwas rauh beim Anfühlen, beim Reiben nicht phosphorescirend. Bonastre. Schmilzt in der Wärme wie ein Harz, Bonaster, sintert bei 320° etwas zusammen, aber schmilzt erst über 330° zum schwach gelben Glase, das beim Erkalten zu Krystallwarzen erstarrt, bei erneutem stärkeren Erhitzen wiederum schmilzt und nun beim Erkalten mit vielen Rissen zerspringt. Abermals erwärmt, wird dieses Glas weiß und trube, wie von beginnender Krystallisation, schmilzt wieder klar und zerspringt beim Abkühlen plötzlich. Nach dem stärkeren Erhitzen ist es viel leichter in Weingelst mit gelber Farbe löslich geworden und hat sich zugleich in einen bittern und zusammenzlehenden Stoff verwandelt. Mylius. Fängt bei 280° an zu verdampfen (mit schwachem Harzgeruch, Bonastre), ohne Färbung und ohne zu schmelzen, und lässt sich im Luftbade zwischen 280 und 290° (bei 285°, Muspratt) vollständig sublimiren. Mylius. Geruchlos, geschmacklos. Neutral Bonastre.

20 C 16 H 2 O	120 16 16	78,94 10,53 10,53	DUMAS. Mittel. 78,13 10,48 11,39	MYLIUS. Mittel. 78,14 10,65 11,21	
C29H16O2	152	100,00	100,00	100,00	

Auch ETTLING (Liebig, Org. Chem. 338) und Muspratt erhielten der Formel C20H16O2 entsprechende Zahlen.

Zersetzungen. 1. Verbrennt mit lebhafter, weißer, rußender Flamme. Jahn. — 2. Löst sich in Vitriolöl mit rosenrother, dann blutrother Farbe, Bonastre, färbt sich damit orange, dann blutroth, beim Erhitzen geht diese Farbe in Karminroth, dann in Braun über unter Entwicklung von schwefliger Säure. Aus der kalt bereiteten Lösung in Vitriolöl wird durch Wasser unter völliger Entfärbung unverändertes Caryophyllin gefällt, und ebenso wird der Theil des Caryophyllins, welcher sich nicht in Vitriolöl gelöst hatte und in eine weiche blutrothe Masse verwandelt ist, durch Wasser unter Aufschwellen in ein weißes, lockeres, halbkrystallisches Gewebe verwandelt. Mylius. - 3. Wird durch kalte Salpetersäure nicht verändert (auch nicht durch warme, Mylius), durch kochende (durch rauchende unter geringer Salpetergasentwicklung) in ein Harz verwandelt, ohne Kleesäure zu erzeugen. Bonastre."

Verbindungen. Löst sich nicht in Wasser, selbst nicht in kochendem. Mylius. Jahn.

Löst sich nicht in verdünnten Mineralsäuren. Mylius. Löst sich nach Chazerrau in schwefelsäurehaltendem Wasser. Löst sich nicht in reinem und kohlensaurem Ammoniak und Kali. Mylius.

Löst sich etwas in wässrigem Natron und etwas mehr in wässrigem

Kali. BONASTRE.

Löst sich wenig in starker Essigsäure, nicht in kaltem, aber in kochendem Weingeist und leicht in Aether; in diesen beiden Flüssigkeiten um so weniger, je freier von Harz es ist. Bonastre. Die weingeistige Lösung wird durch Wasserzusatz milchig. Jahn. Löst sich in rectificirtem Terpenthinöl, weniger in Steinöl. Jahn.

## Gepaarte Verbindungen des Stammkerns C<sup>20</sup>H<sup>14</sup>.

## Cymeschwefelsäure.

 $C^{20}H^{14}S^{2}O^{6} = C^{20}H^{14},2SO^{3}.$ 

GERHARDT U. CAHOURS (1841). N. Ann. Chim. Phys. 1, 106; J. pr. Chem. 23, 355; Ann. Pharm. 38, 101. Delalande. N. Ann. Chim. Phys. 1, 368; Ann. Pharm. 38, 342.

Church. Phil. Mag. J. 9, 256; J. pr. Chem. 65, 384.
Sirveking. Dissertation über Cuminol und Cymen, Gött. 1857, 17; Ausz. Ann. Pharm. 106, 257; J. pr. Chem. 74, 505.

Acide sulfo-cyménique, Gerhardt u. Cahours. Acide sulfo-camphique DELALANDE. Sulfocymylsäure, Sieveking. Acide thymyl-sulfureux, Ger-HARDT.

Bildung. (VII, 178). - Auch bei Einwirkung von rauchendem Vitriolöl auf Hydrochlor-Chlorcyme scheint Cymeschwefelsäure zu entstehen. (Vergl. unten) SIEVEKING.

Darstellung. Man löst Cyme in wenig überschüssigem, rauchendem Vitriolöl (wobei nach Gerhardt u. Cahours das Gemisch erkältet, nach Delalande im Wasserbade erwärmt werden muss), verdünnt mit Wasser, sättigt mit kohlensaurem Bleioxyd, filtrirt und verdunstet die Lösung des cymeschwefelsauren Bleioxyds zur Krystallisation. Durch Zerlegen der wässrigen Lösung der Krystalle mit Hydrothion und Verdunsten des Filtrats im Vacuum wird Cymeschwefelsäure erhalten. Delalande. Da die Lösung des Bieisalzes beim Verdunsten leicht zersetzt wird und dunkelbraune Masse lässt, deren Lösung auch durch Hydrothion nicht entfärbt werden kann, so zerlegt Sieveking das Barytsalz mit verdünnter Schwefelsäure, entfernt überschüssige Schwefelsäure durch kohlensaures Bieioxyd und das gelöste Biel durch Hydrothion und erhält so wässrige Cymeschwefelsäure.

Eigenschaften Kleine, zerfliefsliche Krystalle. Delalande.

Zersetzungen 1. Bildet mit rauchender Salpetersäure leicht Nitrocymeschwefelsäure, deren Salze beim Erhitzen verpuffen. Church. — 2. Erwärmt sich als getrocknetes Barytsalz beim Zusammenbringen mit Fünffach-Chlorphosphor, liefert gelbliches Destillat, das mit Wasser schweres braunes Oel abscheidet. Sieveking.

Verbindungen. Mit den Metalloxyden bildet die Cymeschwefelsäure, die cymeschwefelsauren Salze, sulfo-cyménates. Diese sind alle löslich, daher die Lösung des Barytsalzes die Metallsalze nicht fällt. Gerhardt u. Cahours.

Cymeschwefelsaures Natron. — Man fällt die Lösung des cymeschwefelsauren Baryts mit der genau ausreichenden Menge von kohlensaurem Natron und verdunstet das Filtrat über freiem Feuer.

Feine Nadeln, oder seidenglänzende Blättchen. Löst sich sehr leicht in Wasser und Weingeist Hält 5 At. Krystallwasser, die erst bei 170° fortgehen. Sieveking.

				SIEVEKING.
	C20H13S2O6	213	75,80	
	Na	23	8,18	8,22
	5 НО	45	16,02	14,80
ź	C <sup>20</sup> NaH <sup>13</sup> S <sup>2</sup> O <sup>6</sup> + 5Aq	281	100,00	

Cymeschwefelsaurer Baryt. — Man sättigt die (gelinde erwärmte, Gerhardt u. Cahours) Lösung von Cyme in rauchender Schwefelsäure mit kohlensaurem Baryt und verdunstet das Filtrat zur Krystallisation.

Durch Erhitzen auf 100°, GERHARDT U. CAHOURS, 130° TRAPP, 170° Sieveking, erhält man das trockene Salz.

		GERHAI	RDT U. CAHOURS	3,
	Trocken.		Mittel.	
20 C	120	42,61	42,15	
13 H	13	4,62	4,70	
Ba	68,6	24,36	24,10	
2 S	$\substack{68,6\\32}$	11,36	11,60	
6 <b>0</b>	48	17,05	17,45	
C <sup>20</sup> BaH <sup>13</sup> S <sup>2</sup> O <sup>6</sup>	281,6	100,00	100,00	-

Hält mit Cyme aus Cicuta-Oel dargestellt 24,75 Proc. Ba, TRAPP.

Verbindungen mit Wasser. Cymeschwefelsaurer Baryt krystallisirt mit 2 At. Gerhardt u. Cahours, 3 At. Sieveking, 4 At. Krystallwasser. Delalande.

a. Zweifach-gewässert. — Krystallisirt beim Erkalten oder Verdunsten. Stark perlglänzende Blättchen. Gerhardt u. Cahours.

		GE	RHARDT U. CAHOURS.
20 C	120	40,05	39,90 %
- 15 H	15	5,02	5,25
Ba	$\substack{68,6\\32}$	22,88	1.
2 S	3 <b>2</b>	10,66	
80	64	21,39	
C20BaH13S2O6+	2Aq. 299,6	100,00	

β. Dreifach-gewässert. — Krystallisirt beim Erkalten der bis zur Krystallhaut verdunsteten Lösung in perlglänzenden Blättchen von der Form des Brookits. Sieveking.

			SIEVEKING.
20 C	<b>12</b> 0	38,9	
13 H	13	$^{4,2}$	
Ba	$\substack{68,5\\32}$	22,2	22,30
2 S	32	10,4	10,03
6 0	48	15,6	•
3 но	27	8,7	8,67
C20BaH13S2O6+3Aq	308,5	100,0	

γ. Vierfach-gewüssert. — Durch Verdunsten und Umkrystallisiren erhaltene Blättchen.

			DELALANDE.
20 C	120	37,78	35,41
17 H	17	5,35	5,57
Ba	68,6	21,59	
2 S	32	10,07	
100	80	25,21	
C20BaH13S2O6+4Aq	317,6	100,00	

Hält nach Drialandr (übereinstimmend mit der von Ihm unrichtig ausgeführten Berechnung des 4fach-gewässerten Salzes) 26,1 Proc. Baryt, was indess dem Barytgehalt des 2fach-gewässerten Salzes näher kommen würde (Rechnung 25,5 BaO).

δ, Wässrige Lösung. — Löst sich leicht in Wasser, Weingeist und Aether. Die wässrige Lösung zersetzt sich nicht beim Kochen, die heiß gesättigte erstarrt beim Erkalten. Gerhardt u. Cahours. Schmeckt bitter, dann widrig süß, zuckerartig.

Einschaltung. Cymeschwefelsaurer Baryt, die Säure C40H28S2O6 enthaltend.

Als Gerhardt u. Cahours rohe Cymeschwefelsäure kalt mit kohlensaurem Baryt neutralisirten, erhielten sie ein Mal eine verwirrt-krystallische Masse, welche sich weit leichter in Wasser und Weingeist löste, als das gewöhnliche (heifs bereitete) Salz, und 15,75 Proc. Barium enthielt, daher Gerhardt u. Cahours das Salz für C<sup>40</sup>H<sup>27</sup>Bas<sup>2</sup>O<sup>6</sup> halten (Rechnung 16,4 Ba). Sirveking vermochte dieses Salz nicht zu erhalten.

Cymeschwefelsaurer Kalk. — Wird durch Neutralisiren der rohen Cymeschwefelsäure mit Marmor erhalten. Feine, farblose Blättchen (vom Geschmack des Barytsalzes, Delalande), sehr löslich in Wasser und Weingeist. Verliert bei 150° 1 At. Wasser (7,97 Proc.), dann bei 170° noch 2 At. (13,4 Proc. im Ganzen) und hält dann 7,98 Proc. Ca. (C<sup>20</sup>CaH<sup>43</sup>S<sup>2</sup>O<sup>6</sup> = 8,5 Ca). Sieveking.

Cymeschwefelsaures Bleioxyd. — (Darstellung VII, 180.) Perlglänzende Blättchen, die bei 120° 10,3 Proc. Wasser (4 At. = 10,24 Proc, Aq.) verlieren, ohne sich weiter zu verändern. Delalande.

•	Blättchen.		DELALANDE.
20 C	120	34,02	33,75
PbO	111,8	31,69	31,80
17 H	17	4,82	4,60
2 S	32	9,07	9,40
9 0	72	20,40	20,45
C20PbH13S2O6,+4Aq	352,8	100,00	100,00

Hält mit aus Cicuta-Oel erhaltenem Cyme bereitet nach dem Trocknen bei 123° 32,56 Proc. Blei ( $C^{20}PbH^{13}S^{2}O^{6}=32,74$  Pb). Trapp.

Cymeschwefelsaures Kupferoxyd. — Wird durch Zersetzen des Barytsalzes mit schwefelsaurem Kupferoxyd erhalten. Hellgrüne, seidenglänzende Blättchen, leicht löslich in Wasser und Weingeist. Sieveking.

Cymeschwefelsaures Silberoxyd. — Die Lösung von kohlensaurem Silberoxyd in Cymeschwefelsäure färbt sich beim Verdunsten im Vacuum oder im Wasserbade und lässt braunen Rückstand mit wenigen Krystallnadeln. Sieveking.

## Sauerstoffkern C<sup>20</sup>H<sup>12</sup>O<sup>2</sup>. Anethol oder Aniscampher. C<sup>20</sup>H<sup>12</sup>O<sup>2</sup>.

GÜNTHER. Alm. 1783, 156.

SAUSSURE. Ann. Chim. Phys. 13, 280.

J. Dumas. Ann. Pharm. 6, 253.

BLANCHET U. SELL. Ann. Pharm. 6, 2873.

CAHOURS. Rev. scient. 1840, 342; J. pr. Chem. 22, 58. Ausführl. N. Ann. Chim. Phys. 2, 274; J. pr. Chem. 24, 337; Ann. Pharm. 41, 56. — Compt. rend. 19, 795. Ausführl. N. Ann. Chim. Phys. 14, 489; J. pr. Chem. 36, 421.

LAURENT. Compt. rend. 10, 531. — 12, 764; Rev. scient. 10, 5 u. 376; J. pr. Chem. 27, 232.

Gerhardt. Ann. Chim. Phys. 72, 167. — Compt. rend. 15, 498; N. Ann. Chim. Phys. 7, 292, — Compt. chim. 1845, 65; J. pr. Chem. 36, 267; Ausz. Compt. rend. 20, 1440.

Vorzüglich von Cahours, Laurent und Grrhardt untersucht, welcher letztere die chemische Identität des Esdragonöls mit dem Anis- und Fenchelöl erkannte. — Die chemisch gleichen, aber physikalisch verschiedenen Hauptbestandtheile des Anis-, Sternanis-, Fenchel- und Esdragonöls sind hier unter dem Namen Anethol vereinigt, welcher von Grrhardt früher für das Anisoin vorübergehend gebraucht wurde.

Vorkommen. Die flüchtigen Oele von Anis (Pimpinella Anisum), Fenchel (Anethum Foeniculum), Esdragon (Artemisia Dracunculus) und Sternanis (Illicium anisatum) bestehen fast ganz aus Anethol, und zwar die von Anis, Fenchel und Sternanis auch bei gleicher Bereitungsweise in einigen Fällen aus festem krystallisirbaren, in anderen Fällen aus flüssigem Anethol, und enthalten daneben meistens geringe Mengen eines dem Terpenthinöl isomeren Kohlenwasserstoffes. Das Anethol findet sich in den Pflanzen fertig gebildet, es schei-

det sich nach Mohr aus gestofsenem, lange liegendem Fenchelsamen zuweilen in Gestalt einer lockeren Wolle (Comment. zur preuss. Pharmakopoe 2, 207).

Abscheidung: a. des festen Anethols (Anis-Fenchel-Camphers) aus Anis, Fenchel oder Sternanisöl. (Vergl. VII, 183.) Man lässt das käufliche Oel bei 0° erstarren und presst es zwischen Fließpapier, Saussube, so lange dieses noch davon aufsaugt, worauf man es 2 bis 3 Mal aus Weingeist von 0,85 spec. Gew., Cahours, aus warmem Weingeist von 90 Proc. umkrystallisirt und anhängenden Weingeist durch Schmelzen entfernt. Blanchet u. Sell. Aus dem mit dem Fenchelöl übergehenden Wasser scheidet sich beim Aufbewahren Anethol in breiten, weißen Blättern. Bizio (Brugn. Giorn. 19, 360).

b. Des flüssigen Anethols aus Fenchelöl oder Esdragonöl.

— Man unterwirft Fenchelöl der gebrochenen Destillation und sammelt das bei 225° Uebergehende, Cahours; oder man verfährt ebenso mit Esdragonöl und sammelt das bei 206° Uebergehende, Laurent; man sammelt das zuletzt Uebergehende, welches man rectificirt, bis ein Product von constantem Siedepunkt erhalten wird. Gerhardt.

Eigenschaften. Zeigt durchaus verschiedene Eigenschaften, je nachdem es aus einem oder dem andern der genannten Oele erhalten wurde. (Vergl. VII, 183.)

- a. Festes Anethol aus Anis-, Fenchel- oder Sternanisöl. Aniscampher. Weiße, körnige Masse, Saussure. Weiße, glänzende Blättchen, Cahours. Hart wie weißer Zucker, Sausrure, zerreiblich besonders bei 0°, schmilzt bei 16°, Blanchet u. Sell, 18° Cahours, 20° Saussure, im frischen Zustande über 15°, nach 1jährigem Aufbewahren über 20°, Bizio. Kocht bei 220°, Blanchet u. Sell, 222°, fast ohne Zersetzung, Cahours, und ohne Aenderung des Schmelzpunktes, Blanchet u. Sell. Spec. Gew. des festen bei 12° = 1,044, des geschmolzenen bei 25° = 0,9849; bei 50° 0,9669, bei 94° = 0,9256, das spec. Gewicht des Wassers bei 12° = 1 gesetzt. Saussure. Riecht schwächer und angenehmer als Anisöl. Dampfdichte = 5,19 bei 338°, bei niedrigeren Temperaturen größer, Cahours (Compt. rend. 20, 51; Pogg. 65, 420). Vergl IV, 50. Luftbeständig, Blanchet u. Sell. Verdampft bei gleicher Temperatur schwieriger als gemeiner Campher. Günther.
- b. Flüssiges Anethol aus Fenchelöl. Oel, das bei 10° nicht erstarrt. Leichter als Wasser. Kocht bei 225°. Cahours. (Vergl. VII, 183.)
- c. Flüssiges Anethol aus Esdragonöl. Farbloses, leichtflüssiges Oel, vom Geruch und Geschmack des Esdragonöls. Laurent. Riecht dem Anisöl ähnlich. Gerhabdt. Spec. Gew. 0,945 bei 15°. Kocht bei 206°. Dampfdichte = 6,157, Laurent; 5,34 Gerhardt. Luftbeständig. Laurent.

DUMAS. BLANCHET CAHOURS, LAURENT. GERHARDT.

				u. Sell.			- 1, 200
20 C 12 H 2 O	120 12 16	81,08 8,11 10,81	80,18 8,28 11,54	80,71 8,13 11,16	80,96 8,12 10,92	81,00 8,85 10,15	80,81:45 8,46 10,73
C <sup>20</sup> H <sup>12</sup> O <sup>2</sup>	148	100,00	100,00	100,00	100,00	100,00	100,00

	Maafs.	Dampfdichte,
C-Dampf	20	8,3200
H-Gas	12	0,8316
0-Gas	1	1,1093
Anethol-Dampf	. 2	10,2609
	1	5,1305

Festes Anethol aus Anisöl, Dumas, flüssiges aus Esdragonöl, LAUBENT, GRRHARDT. BLANCHET u. Skll untersuchten festes Anethol aus Anis- und Fenchelöl, Cahouns festes aus Anisöl und flüssiges aus Fenchelöl mit gleichen Resultaten. — Für die Zusammensetzung des Esdragonöls gab LAURENT früher die Formel C<sup>23</sup>H <sup>16</sup>O<sup>2</sup> und C<sup>32</sup>H <sup>31</sup>O<sup>3</sup>.

Zersetzungen. 1. Anethol verliert, wenn es im flüssigen Zustande der Luft ausgesetzt wird, allmählich die Fähigkeit zu krystallisiren, Cahours, und verharzt endlich. Saussure. Geschmolzenes, nicht das feste Anethol, verschluckt an der Luft Sauerstoff und verdickt sich. Blanchet u. Sell. (Vergl. VII, 184.) — 2. Anethol ist entzündlich und brennt leicht mit rother, rufsender Flamme. Günther, Laurent.

3. Wird durch *Phosphorsäurehydrat* in Anisoïn verwandelt. Liefert beim Destilliren mit *wasserfreier Phosphorsäure* keinen Kohlenwasserstoff, sondern geht in Anisoïn über, von dem ein Theil

bei der Destillation wieder zersetzt wird. Cahours.

4. Mit kleinen Mengen Vitriolöl versetzt, erhitzt sich Anisöl, färbt sich schön blutroth und wird zu Anisoïn. Es löst sich in 3 bis 4 Th. Vitriolöl (auch rauchendem) völlig, nach 24 Stunden scheidet Wasser einen Theil als verändertes Oel ab, ein anderer Theil bleibt (wohl als Anetholschwefelsäure) gelöst. Cahours. Esdragonöl bräunt und verharzt sich mit rauchender Schwefelsäure, durch Wasserzusatz wird Anisoïn gefällt, während ein Theil in Verbindung mit Schwefelsäure gelöst bleibt. Laurent.

5. Festes Anethol wird in Berührung mit Schwefligsäuregas (oder Hydrochlor, vgl. VII, 187) flüssig, verschluckt eine bei Druck und Kälte zunehmende Menge Gas, entwickelt dann allmählich wenig Kohlensäure und bleibt auch nach dem Wiederaustreiben des Gases flüssig.

BINEAU (N. Ann. Chim. Phys. 24, 335)

- 6. Löst bei Mittelwärme *Iod* ruhig auf, verdickt sich nach einigen Stunden und ist nach einigen Tagen in ein braunes, sprödes Harz verwandelt. Guigot (*J. phys.* 5, 239). Dieses ist ohne Zwelfel Anison. Kraut. Erstarrt beim Eintropfen in wässriges Iodkalium, das mit Iod gesättigt ist, zur harten, zerreiblichen Masse von Anison. Will u. Rhodius (*Ann. Pharm.* 65, 230). Vergl. unten.
- 7. Brom zu Aniscampher getröpfelt, entwickelt viel Wärme und Hydrobromgas, wird farblos und bildet krystallisirbares Tribromanethol. Fenchelöl bildet mit Brom zähnüssiges Product. CAHOURS.
- 8. Trocknes *Chlorgas* wird vom Anisöl rasch verschluckt unter Freiwerden von Wärme und Salzsäuregas. Die entstehenden, bei Mittelwärme zähen und halbslüssigen Producte sind um so chlorreicher, je länger man Chlor einwirken liefs, so dass zuerst Trichloranethol, dann, wenn man durch gelindes Erwärmen die Einwirkung des Chlors unterstützte, C<sup>2°</sup>Cl<sup>4</sup>½H<sup>7</sup>½O<sup>2</sup> entsteht, dem vielleicht im Sonnenlichte noch mehr Chlor zugeführt werden kann. Cahours.

Esdragonöl verdickt sich im Chlorgase entwickelt Wärme und saure Dämpfe und bildet LAURENT'S Chlorure de dragonyle.

9. Esdragon- und Sternanisöl bilden beim Destilliren mit 8 Th. Chlorkalk und 24 Th. Wasser Chloroform. Chautard (Compt.rend. 34, 485; J. pr. Chem. 56, 238).

9a. Uebergiefst man *chlorsaures Kali* mit Anisöl und fügt einige Tropfen Vitriolöl hinzu, so tritt Entzündung ein. A. Vogel jun. (Ann.

Pharm. 74, 114).

10. Fünffach-Chlorphosphor wirkt heftig auf Anethol ein, entwickelt Hydrochlor, bildet Chlorphosphorsäure und ein durch Wasser fällbares chlorhaltendes Oel, welches nicht unzersetzt destillirbar ist

und C20H12Cl2 zu sein scheint. KRAUT.

11. Salpetersäure bildet mit Anethol je nach Concentration, Temperatur und Dauer der Einwirkung Anisoinsäure, oder neben Oxalsäure und Kohlensäure anisylige Säure, Anissäure und endlich Nitranissäure. Bei Einwirkung rauchender Salpetersäure entsteht Binitranisoin. Erhitzt man Sternanisöl mit Salpetersäure von 1,2 spec. Gew., bis das Oel zu Boden sinkt, so entsteht Anisoïnsäure (vgl. unten). Limpficht u. Ritter (Ann. Pharm. 97, 364). — Beim Erhitzen von Anisöl mit verdünnter Salpetersäure (mit 3 Maafs Salpetersäure von 14° Bm., Cannizaro u. Bertagnin) sinkt dasselbe zu Boden und wird in anisylige Säure (VI, 485) verwandelt. Durch längeres Erhitzen mit Salpetersäure von 23 bis 24° wird unter wenig heftiger Einwirkung braunes Harz (Anisoin? Kn.) und Anissäure (VI, 487) gebildet. Cahouns. Salpetersäure von 34 bis 36° wirkt sehr heftig ein, bildet zuerst anisylige Säure als schweres Oel, das nach längerer Elnwirkung verschwindet, worauf durch Wasserzusatz gelbe Flocken von Nitranissäure (VI, 501) fallen. Rauchende Salpetersäure bildet unter stürmischer Einwirkung undreichlicher Entwicklung rother Dämpfe Binitranisoin, Cahours. - Kalte gewöhnliche Salpetersäure wirkt nicht auf Esdragonöl, aber bewirkt beim Erwärmen heftige Gasentwicklung, verdickt das Oel, bläht es auf und macht es endlich zum braunen krystallischen Harz erstarren, einem Gemenge von Anissäure, Anis-Nitranissäure (VI, 504), Nitranissäure und braunem Harz, welches letztere durch Salpetersäure noch in diese Säuren verwandelt werden kann. LAURENT.

12. Durch Kochen mit concentrirtem wässrigen Aetzkali oder durch schmelzendes Kalihydrat wird Anethol durchaus nicht verändert. Cahours. Laurent. Gerhardt. Auch nicht durch weingeistiges Kali. Kraut. Es wird beim Erhitzen mit Kalk-Natronhydrat im zugeschmolzenen Rohr bei 300° angegriffen, wie es scheint unter Wasserstoffentwicklung, wobei sich eine geringe Menge einer eigenthümlichen, der Cuminsäure isomeren Säure zu bilden scheint. Gerhardt. Es wird beim Ueberleiten über schwach glühenden Natronkalk zum Theil verkohlt, zum Theil unzersetzt verflüchtigt, eine Säure konnte weder in der wässrigen Lösung der erhitzten Masse, noch im Rückstande aufgefunden werden. Kraut.

13. Ein Gemenge von chromsaurem Kali und Schwefelsäure verwandelt Anethol unter heftigem Aufschäumen in Anissäure, während zugleich Essigsäure übergeht. Persoz. Hempel. (Vergl. VI, 489.) Auch Rochleder (Ann. Pharm. 37, 347) bemerkte die Bildung einer besonderen Säure beim Erhitzen von Fenchelöl mit 2fäch-chromsaurem Kali und

Schwefelsäure.

14. Anethol verdickt sich mit Zweifach-Chlorzinn (oder Dreifach-Chlorantimon) zur rothen, steifen Masse, in welcher einzelne Krystallnadeln bemerkbar sind, und aus welcher Wasser, Weingelst oder Aether Aniso'in ausscheiden. Gerhardt. 15. Beim Destilliren

über schmelzendes Chlorzink wird Anethol in ein Gemenge von

Metanethol und Metanetholcampher verwandelt. Gerhardt.

15. Erhitzt man Anethol mit gleichviel Chlorbenzoyl im zugeschmolzenen Glasrohr auf 120-140°, so wird es dickflüssig und braun. Beim Destilliren des Products geht ohne Entwicklung von Hydrochlor das meiste Chlorbenzoyl über, während beim weiteren Erhitzen zersetzbarer Rückstand bleibt, der Anisoïn zu sein scheint. KRAUT.

Anethol löst sich etwas in Wasser, und zwar Verbindungen. das feste schwieriger als das flüssige, ihm seinen Geruch und Geschmack ertheilend. Das feste krystallisirt aus der Lösung in kochendem Wasser beim Erkalten in langen Nadeln, GÜNTHER.

Mit Salzsäure. — Schon von Homberg (Crell N. chem. Arch. 3, 242) und Saussurk bemerkt. - Anethol verschluckt 19,83 Proc. trocknes Salzsäuregas und bildet die Verbindung C20H12O2,HCl. CAHOURS. (Reclinung = 19.78 HCl.). Das feste wird dabei zur wasserhellen Flüssigkeit, welche von selbst nach einigen Stunden schön roth wird und nach einigen Tagen 1/3 vom verschluckten Gase entwickelt. Wasser benimmt die rothe Farbe und liefert weifses, undurchsichtiges, dickes Gemisch. SAUSSURE.

Anethol vereinigt sich nicht mit den 2fach-schwefligsauren Alkalien.

BERTAGNINI (Ann. Pharm. 85, 180)

Löst sich in Weingeist und nach allen Verhältnissen in Aether. Festes Anethol löst sich schwieriger in Weingeist als flüssiges. BLAN-GHET U. SELL Die Lösung wird nicht durch Wasser gefällt. GÜNTHER. Anethol aus Esdragonöl löst sich im gleichen Maaß warmen Weingeists. LAUBENT. Festes Anethol aus Anisöl löst sich bei 10° in 4, bei 15° in 0,6 Th. Weingeist von 0,806 spec. Gew., SAUSSURE, und krystallisirt bei freiwilligem Verdunsten des Weingeists bei 5°. BIZIO.

Löst sich in 10 Th. Terpenthinöl und in ebenso viel Mandelöl

beim Erhitzen und krystallisirt beim Erkalten. Günther.

### Anhang zu Anethol.

Oele, welche fast ganz aus Anethol bestehen.

a. Anisöl. Wird aus den zerstofsenen Samen von Pimpinella Anisum durch Destillation mit der 6fachen Wassermenge bereitet. (Pharm. boruss. ed. 6.) — Wird meistens aus der Anisspreu erhalten, von der 100 Pfund 10½ Unze Oel liefern. Martius. 100 Pfund Anissamen liefern  $26\frac{1}{4}$ , van IIers, (N. Br. Arch. 61, 18);  $32\frac{1}{2}$  Zrller (N. Jahrb. Pharm. 1, 148);  $33\frac{1}{3}$  Unze, Martius (Repert. 39, 238).

Farblos oder gelblich, Saussurr. Gelb, Blanchet u. Sell. Spec. Gew. 0,977 bis 0,98 bel 20°, van Ikrs, 0,9857 bel 25°, Saussurr, 0,991° bel 17°5, Tremlich, 1,075 bel 25°, Chardin, des frisch bereiteten Oels 0,979, des alten Oels 0,9835 bel 25°, Martius, also verschieden nach Menge des darin enthaltenen Camphers, Blanchet u. Sell. Besteht zu 3/4 aus flüssigem und zu 1/4, Saus urk, Blanchet u. Sell., 4/5 Cahours, aus Campher, der (jedoch nicht aus jedem Oel [vergl. VII, 183], Blanchet u. Sell.) bei 10°, Blanchet u. Sell., 12 bis 14°, Termlich, herauskrystallisirt, biswellen jedoch erst beim Oeffnen und Schütteln des Gefässes und dann augenblicklich, Buchnen. Krystallisirt um so schwieriger, je älter es ist, Gkoffroy, Buchner. Das aus Samen erhaltene Oel ist dünnflüssiger als das aus der Spreu erhaltene, welches eher krystallisirt und mehr Campher enthält. MARTIUS. Schmilzt bei 17°. Saussung. Wird an der Luft durch Sauerstoffaufnahme dickflüssig, BLANCHET u. SELL, verharzt, wird aber nicht sauer, erst zuletzt bildet sich Essigsäure, Bizio. Löst sich bei 25° in 2,4 Th. Weingeist von 0,84 spec. Gew., in kaltem Weingeist von 0,806 spec. Gew. nach jedem Verhältniss, SAUSSUBR. Hält 80,25 Proc. Kohle, 8,55 Wasserstoff und 11,2 Sauerstoff. Blanchet u. Seill.

b. Fenchelöl. Wird aus den Samen von Anethum Foeuiculum wie das Anisöl (VII, 187) erhalten. — 100 Pfund Samen geben 50 Unzen Oel, van HERS, ZELLER. Farblos oder gelblich. LEWIS. Gesteht unter 10°, MARGUE-REKER. Farios oder gehindt. Lewis. Gesteit unter 10., marketenon (J. Phys. 45, 136), bleibt jedoch häufig auch bei niedrigen Temperaturen flüssig. Spec. Gew. 0,896 bei 15° Chardin, 0,968 bei 20°, van Hers,
0,997 Lewis, Hasse. Riecht dem Fenchelsamen ähnlich, Blanchet u. Sell.
Schmeckt milde, süfslich. Hält nach Göbel 75,4 Proc. C, 10,0 H und 14,6 0;
nach Blanchet u. Sell. 76,14 Proc. C, 8,49 H und 14,37 O. Besteht fast
ganz aus 2 Oelen, einem leichten, bei 185° bis 190° flüchtigen, dem Terpenthinöl isomeren, und aus Anethol (bald aus festem, bald aus flüssigem). Canours.

Der leichter flüchtige Theil des Fenchelöls hält 87,86 Proc. C, 11,37 H und 0,77 O, CAHOURS, ist jedoch schwierig vom Anethol völlig zu befreien. Er verdickt und trübt sich beim Einleiten von Stickoxydgas und scheidet dann auf Zusatz von Weingeist von 0.8 spec. Gew. eine weiße, eigenthümliche Materie —  $C^{60}H^{48}N^{8}O^{16}$  ab. Diese bildet feine, weiße, seidenglänzende Nadeln, die bei 100° gelb und bei höherer Temperatur völlig zerstört werden. (Sie löst sich in concentrirter Kalilauge und wird durch Säuren gefällt. Sie löst sich in Aether, aber kaum in Weingeist von 0,80, und wenig in absolutem Weingelst. Canours (N. Ann. Chim. Phys. 2, 303). Sie entwickelt beim Erhitzen mit Natronhydrat Ammoniak, ein die Augen reizendes Gas und ein Oel von Steinölgeruch. Sie wird von unterschwefligsaurem Natron nicht angegriffen. Bei Mittelwärme mit Hydrothion-Ammoniak, dann mit einer Säure behandelt, gibt sie einen beim Erhitzen schwach verpuffenden Niederschlag. Mit Hydrothion-Ammoniak gekocht, löst sie sich mit brauner Farbe, scheidet Schwefel ab und entwickelt starken Bittermandelgeruch, Chiozza (Gerhardt, Traité 3, 357).

Berechnu	ng nach CAI	HOURS.	CAHOURS, Mittel,
60 C	360	55,55	55,41
48 H	48	7,40	7,41
8 N	112	17,28	17,19
160	128	19,77	19,99
3C20H16,NO2	648	100,00	100,00

- c. Sternanisöl. Aus den Samen von Illicium anisatum. 100 Pfund Samen liefern 40 Unzen Oel, van Hers, 35 Unzen, Zeller. Aufangs wasserhelles, nach einigen Wochen gelblich werdendes, dünnflüssiges Oel. Gesteht bei 2°,5 noch nicht. Meissner. Setzt Campher ab, dem Aniscampher identisch. Cahours. Spec. Gew. 0,976 bei 20°, van Hers. Schmeckt süfs, schmeckt und riecht anisartig. Löst sich leicht in Weingeist und Aether, MEISSNER (Alman. 1818, 63).
- d. Esdragonöl. Durch Destillation der Blätter von Artemisia Dracunculus mit Wasser erhalten. — Spec. Gew. 0,9356. Chardin-Hardancourt. Besteht nach LAURENT ganz aus Anethol und siedet bei 200 bis 206°. Es enthält nach Gerhardt neben Auethol höchst geringe Mengen eines leichter flüchtigen Kohlenwasserstoffs.

#### Anisoïn. C20H12O2

11 11.00

- 3- (1)

GERHARDT (1839). Ann. Chim. Phys. 72, 167. — Ausführl. Compt. chim. 1845, 65; J. pr. Chem. 36, 267. Ausz. Compt. rend. 20, 1440. Саноиня. Rev. scient. 1840, 342; J. pr. Chem. 22, 59. — Ausführl. N. Ann. Chim. Phys. 2, 284; J. pr. Chem. 24, 344.

LAUBENT. Rev. scient. 10, 5; J. pr. Chem. 27, 232. WILL u. RHODIUS. Ann. Pharm. 65, 230; Pharm. Centr. 1848, 230. URLSMANN u. KRAUT. J. pr. Chem. 77, 490.

Anisoine. - Harzige Varieläl d der Gallung Anethol. Gebhardt.

Von Unverdorben 1826 (Pogg 8, 484) zuerst beobachtet, dann aufs Neue von Gerhardt entdeckt und untersucht. Uelsmann u. Kraut zeigten, dass das von Will u. Rhodius durch Einwirkung von Iod auf Anisöl erhaltene Product Anisoïn sei, wie Gerhardt (N. J. Pharm. 14, 130) bereits vermuthet hatte.

Bildung. Beim Einwirken von Zweifach-Chlorzinn oder Dreifach-Chlorantimon, Gerhardt, von Phosphorsäure oder Vitriolöl, Cahours, von Iod in lodkalium gelöst, Will u. Rhodius, auf Anethol.

Darstellung. 1. Man giefst Zweifach-Chlorzinn auf Anethol (oder rohes Anisöl oder Esdragonöl), fällt die entstandene dicke rothe Masse mit Wasser, sammelt die niederfallenden Flocken und reinigt sie durch Auflösen in Aether und Verdunsten. Gerhardt. — 2. Man behandelt Anethol mit Dreifach-Chlorantimon, bis es roth geworden ist, verdünnt mit Wasser und kocht, wodurch die Masse weiß wird und sich absetzt. Man sammelt den Absatz, wäscht ihn, presst zwischen Fliefspapier und reinigt durch Auflösen in wenig Aether und Fällen mit schwachem Weingeist. Gerhardt. - 3. Man lässt auf Esdragonöl, das sich in einer großen Schale befindet, tropfenweise Vitriolöl fallen und vermeidet zu starkes Erwärmen der Masse. Es bildet sich eine harte, brüchige Masse, die man mit heißem Wasser auswäscht. Gerhardt. Cahours wendet höchstens 1½ Theil Vitriolöl auf 1 Th. Anisöl an, und destillirt nach dem Auswaschen mit Wasser vorsichtig, wo nach Ihm eine kielne Menge Anisoïn übergeht, die größere Menge sich aber in ein schweres Oel umwandelt (vergl. VII, 192, 2). — 4. Man sättigt eine kalt gesättigte lodkaliumlösung mit lod, tropft unter starkem Umschütteln Anis- oder Fenchelöl hinzu und verdünnt das dicke, gallertartige Magma mit 6 bis 8 Maafs Weingeist. Es scheidet sich Anisoïn als weißes Pulver aus, welches mit Weingeist gewaschen wird und dessen Menge mehr als die Hälfte des angewandten Oels, beim Fenchelöl 54,8 Proc. beträgt. Will u. Rhodits. Nur durch öfteres Lösen des Anisoïns in Aether und Fällen mit Weingeist ist es reiu zu erhalten. - Oder man zerreibt das durch Einwirkung von lod auf Anethol erhaltene spröde Product, übergiesst es mit Aether, schüttelt die Lösung mit überschüssiger Natronlauge, fällt die abgehobene ätherische Lösung mit Weingelst und kocht das niederfallende Anisoïn wlederholt mit Wasser aus, worauf es getrocknet, zerrieben und durch nochmaliges Lösen in Aether und Fällen mit Weingeist rein erhalten wird, KR.

Eigenschaften. Gelbes, durchsichtiges Harz oder mikroscopische, feine Warzen. Gerhardt. Farbloses, weißes Pulver, Will u. Rhodius, das bei freiwilligem Verdunsten seiner ätherischen Lösung in kleinen Nadeln erhalten werden kann. Cahours. Aeußerst electrisch. Will u. Rhodius. Schmilzt bei 140—145°, Uelsmann u. Kraut, erst weit über 100° und erstarrt zum farblosen Glase. Will u. Rhodius. Verflüchtigt sich bei höherer Temperatur zum Theil unzersetzt. Cahours. (Vergl. VII, 190.) Schwerer als Wasser. Geruchlos. Cahours.

- 1111

			GERHARDT. Mittel.	CAHOURS. Mtttel.	WILL. u. RHODIUS.	UBLSMANN u. Kraut. Mittel.
20 C	120	81,08	80,75	80,97	77,84	80,69
12 H	12	8,11	8,20	8,09	8,34	8,09
20	16	10,81	11,05	10,94	13,82	11,22
C20H12O2	148	100,00	100,00	100,00	100,00	. 100,00

WILL u. Rhodius gaben die Formel C30H18O4.

Isomer mit Anethol, Metanethol, Metanetholcampher und Cuminol.

Zersetzungen 1. Verbrennt an der Luft erhitzt nach Art der Harze mit gewürzhaftem Geruch. Cahours. — 2. Wird beim Destilliren in Metanethol und Metanetholcampher verwandelt, in letzteren namentlich dann, wenn man reines Anisoïn anwandte. Gerhardt. (Vergl. VII, 189.)

3. Färbt sich bei Mittelwärme im Chlorgase violett, absorbirt Chlor, entwickelt Hydrochlor und erwärmt sich ohne zu schmelzen. Wird Chlorgas bei 100° übergeleitet, so lange noch Gewichtszunahme erfolgt, und das überschüssige Chlor durch trockne Luft verdrängt, so wird ohne violette Färbung ein chlorhaltiges Product gebildet, welches 51,5 bis 52,7 Proc. Kohle 4,5 bis 4,8 Proc. Wasserstoff, 31,9 bis 32,7 Proc. Chlor enthält und nach Will u. Rhodius C<sup>30</sup>Cl<sup>3</sup>H<sup>15</sup>O<sup>4</sup>, wahrscheinlicher wohl C<sup>20</sup>Cl<sup>2</sup>H<sup>10</sup>O<sup>2</sup> = Bichloranisofn ist, Uelsmann u. Kraut. (Rechnung 55,3 Proc. C, 4,6 H u. 32,7 Cl.) – 4. Wird von concentrirter Salpetersäure nur bei anhaltendem Kochen zersetzt. Will u. Rhodius. Wird von rauchender Salpetersäure unter heftiger Entwicklung von Salpetergas gelöst und durch Eingiefsen in Wasser als Binitranisoin gefällt. Kraut. – 8. Wird von Kalk-Kalihydrat bei 300° angegriffen und entwickelt Wasserstoff. Salzsäure scheidet aus dem Product gelbe Flocken, die zum braunen Harz zusammenballen. Gerhardt.

Löst sich nicht in Wasser. — Wird nicht verändert durch verdünnte Säuren, nicht durch Kali oder Ammoniak, auch nicht beim Kochen.

Löst sich in Vitriolöl mit rother Farbe und wird durch Was-

ser gefällt. Cahours.

Löst sich nicht in Weingeist, auch nicht beim Erwärmen. — Löst sich in Aether, durch Weingeist fast vollständig fällbar, und in flüchtigen Oelen.

## Metanetholcampher.

C20H12O2.

GRRHARDT. (Vergl. VII, 188.)

Krystallisirte Varietät f der Gattung Anethol. Gerhardt.

Bildung und Darstellung. 1. Das durch trockene Destillation von (besonders reinem) Anisoïn nach VII, 190 erhaltene Metanethol setzt im Halse der Retorte Krystalle von Metanetholcampher ab, welche durch einmaliges Rectificiren des Metanethols über Chiorzink reichlicher erhalten und durch Waschen mit Weingeist vom Oel getrennt werden. — 2. Bei Darstellung von Metanethol durch Auftropfen von Anethol auf schmelzendes Chlorzink nach VII, 191 werden (wenn man Anisöl anwandte sehr viel, wenn man Esdragonöl anwandte wenig) Krystalle von Metanetholcampher erhalten.

Eigenschaften. Farblose Krystalle, die im Wasserbade noch nicht schmelzen, bei höherer Temperatur unverändert destilliren. Erstarrt nach dem Schmelzen zur strahlig-warzigen Masse. Geruchlos.

	Krystalle.		GERHARDT. Mittel.
20 C	120	81,08	80,45
12 H	12	8,11	8,15
20	16	10,81	10,40
C20H12O2	148	100,00	100,00

Isomer mit Anisoin Anethol, Metanethol und Cuminol.

Wird durch wiederholtes Rectificiren über *Chlorzink* unter Ausscheidung von Kohle zu Metanethol. Verhält sich gegen *Kalk-Kalihydrat* wie Anisoïn (VII, 190).

#### Metanethol. C<sup>20</sup>H<sup>12</sup>O<sup>2</sup>.

Grbhabdt. Compt. chim. 1845, 65; J. pr. Chem. 36, 272; Ausz. Compt. rend. 20, 1440.

Flüssige Varietät e, der Gattung Anethol. Gerhardt.

Bildung. 1. Beim Destilliren von Anethol über Chlorzink. — 2. Bei der trocknen Destillation von Anisoïn. (VII, 190.) — 3. Bei der trocknen Destillation der anethschwefelsauren Salze geht unter Abscheidung von Kohle Metanethol über.

Darstellung. Man tropft Anethol auf schmelzendes Chlorzink, welches in einer tubulirten Retorte befindlich ist, erhitzt solange noch Oel übergeht und führt gleichzeitig entstandenen Metanetholcampher durch wiederholtes Rectificiren über Chlorzink in Metanethol zurück. Esdragonöl llefert mehr Metanethol und weniger Metanetholcampher als Anisöl.

Eigenschaften. Farbloses Oel, von weinartigem, an Anis erinnernden Geruch. Spec. Gewicht 0.954 bei  $25^{\circ}$ . Kocht bei  $206^{\circ}$ . Dampfdichte = 5.75 bei  $247^{\circ}$ , 5.35 bei  $297^{\circ}$ .

		Oel.	GERHARDT. Mittel,		Maafs.	Dampfdichte,
20 C	120	81,08	80,55	C-Dampf	20	8,3200
12 H	12	8,11	8,30	H-Gas	12	0,8316
20	16	10,81	11,15	0-Gas	1	1,1093
C20H12O2	138	100,00	100,00	Metanethol-Dam	pf 2	10,2609
			,		1	5,1305

Isomer mit Anethol, Metanetholcampher, Anisoïn und Cuminol.

Zersetzungen. 1. Färbt sich mit Vitriolöl schön karminroth, wird dickflüssig und löst sich zu Metanethschwefelsäure. — 2. Verhält sich gegen Kalk-Kalihydrat wie Anethol.

# Metanethschwefelsäure. $C^{20}H^{12}S^{2}O^{8} = C^{20}H^{12}O^{2},2SO^{3}.$

Gerhardt (1845). Compt. chim. 1845, 65; J. pr. Chem. 36, 275.

Sulfanethinsäure. Acide sulfodraconique. Metanetholschwefelsäure.

Nur in Verbindung mit Basen bekannt.

Bildung. 1. Beim Auflösen von Metanethol in Vitriolöl. Ger-HARDT. - 2. Die Lösung von Anethol (aus Anisöl, Cahours; aus Esdragonol, LAURENT) in wenigstens 3 bis 4 Th. Vitriolöl scheidet nach 24 Stunden mit Wasser versetzt nur einen Theil des Oels als Anisoin ab, während der Rest in Verbindung mit Schwefelsäure, wohl als Metanethschwefelsäure gelöst bleibt. (vergl. VII, 185.) — 3. Erhitzt man Thymol mit überschüssigem Vitriolöl auf 240°, so entweicht schweflige Säure, und zähe, in Wasser völlig lösliche Mischung wird erhalten, die nach dem Neutralisiren mit kohlensaurem Baryt gummiartiges, sehr lösliches Salz liefert, welches sich gegen Eisenoxydsalze wie metanethschwefelsaurer Baryt verhält. Lallemand (N. Ann. Chim. Phys. 49, 150).

Durch Verdünnen der nach 1 oder 2 erhaltenen Lösungen mit Wasser, Neutralisiren mit kohlensaurem Baryt, Filtriren und Abdampfen wird metanethschwefelsaurer Baryt als gelbliche, amorphe, gummiartige Masse erhalten, welche sehr bitter schmeckt, sich leicht in Wasser und Weingeist löst, die salpetersauren Salze des Kalks, Bleioxyds und Silberoxyds nicht fällt, und mit wässrigen Eisenoxydsalzen dunkelviolette, durch Ammoniak und Säuren verschwindende Färbung erzeugt. Dieses und das gleichfalls amorphe, arabischem Gummi ähnliche, in Wasser sehr lösliche metanethschwefelsaure Bleioxyd liefern bei der trocknen Destillation unter Aus-

scheidung von Kohle Metanethol. GERHARDT.

C I O <sup>4</sup>	4	11	20 12 16,5 56	39,4 3,9 38,2 18,4	)4 26		1,3 5,0	-	
04	4	11	6,5	38,2		$^{26}$	26   35	26 35,0	26 35,0

 $C^{20}H^{11}BaO^2,2SO^3+HO$  304,5 100,00

LALLEMAND fand 39.5 Proc. schwefelsauren Baryt in dem aus Thymol dargestellten, aus schwachem Weingeist krystallisirten und bei 120° getrockneten metanethschwefelsauren Baryt (C<sup>20</sup>H<sup>11</sup>BaS<sup>2</sup>O<sup>8</sup>=39,4 Proc. BaO,SO<sup>3</sup>).

Gerhard's Analyse stimmt nicht mit der von ihm gegebenen Formel überein, für welche er irrthümlich 34,6 Proc. BaSO4 berechnet. Kr.

#### Eugenin.

#### $C^{20}H^{12}O^4 = C^{20}H^{12}O^2, O^2$ ?

BONASTRE (1833). J. Pharm. 20, 565; Ann. Pharm. 13, 91. DUMAS. Ann. Chim. Phys. 53, 168; Ann. Pharm. 9, 71; Pogg. 29, 89.

Von Bonastre entdeckt, von Dumas analysirt.

Scheidet sich nach einiger Zeit aus trüßem, mit flüchtigem Oel überladenen destillirten Wasser von Gewürznelken. Bonastre.

Zarte, weise, durchsichtige, perlglänzende Blättchen, die mit der Zeit etwas gelb werden. Riecht schwächer als Nelken. schmacklos.

20 C 12 H 4 O	120 12 32	73,17 7,32 19,51	DUMAS. 71,21 7,65 21,14	
C20H12O4	164	100,00	100,00	

Isomer mit Cuminsäure und Nelkensäure, verhält sich zu letzterer wie Benzoin zum Bittermandelöl. Likbig (Ann. Pharm. 9, 72).

Färbt sich mit kalter Salpetersäure eben so rasch Nelkensäure, lebhaft blutroth. Bonastre. Wird durch starke Salpetersäure sehr schwach angegriffen. Muspratt (N. Phil. Mag. J. 2, 297).

Löst sich in Weingeist und Aether nach allen Verhältnissen.

BONASTRE.

#### Nelkensäure.

#### $C^{20}H^{12}O^4 = C^{20}H^{12}O^2.O^2.$

BONASTRE (1827). J. Pharm. 13, 464 u. 513; Ausz. Ann. Chim. Phys. 35, 274; Pogg. 10, 611; Mag. Pharm. 20, 141.

DUMAS. Ann. Chim. Phys. 53, 165; Ann. Pharm. 9, 65; Pogg. 29, 87. -Ann. Pharm. 27, 151.

ETTLING. Ann. Pharm. 9, 68; Pogg. 31, 526.

BÖCKMANN. Ann. Pharm. 27, 155.
STENHOUSE. Ann. Pharm. 95, 103; Pharm. Centr. 1855, 289.

CALVI U. CHIOZZA. Cimento 3, 419; Ann. Pharm. 99, 242; J. pr. Chem. 70, 125; Chem. Centr. 1856, 829.

A. BRÜNING. Ann. Pharm. 104, 202; J. pr. Chem. 73, 156. C. GREV. WILLIAMS. Chem. Gaz. 1858, 170; Ann. Pharm. 107, 238; N. Ann. Chim. Phys. 54, 433.

Saures Gewürznelkenöl. Eugensäure, Acide eugenique. Eugenol.

BONASTRE erkannte (1827) die saure Natur des Nelkenöls und untersuchte die schon von Philipp (N. Tr. 9, 1, 275) und Karls (Pogg. 10, 609) bemerkten eigenthümlichen Verbindungen mit Alkalien und andern Salzbasen.

Vorkommen. Im Gewürznelkenöl, Bonastre, neben einem dem Terpenthinöl isomeren Kohlenwasserstoff, Ettling. Im Pimentöl, Bonastre. Im sogenannten Zimmtblätteröl aus Ceylon, Stenhouse. Im Oel von Canella alba, W. Meyer u. v. Reiche. Auch wohl im flücht. Oel des brasilianischen Nelkenzimmts. Vergl. VII, 200.

Abscheidung der Nelkensäure aus dem Nelkenöl. - Das Oel, welches man aus Nelken abdestillirt, die zur Gewinnung von Caryophyllin mit Weingeist behandelt waren, besteht ganz aus Nelkensäure. Dumas (Ann. Pharm. 27, 151). — 1. Man mischt rohes käufliches Nelkenöl mit starker Aetzkalilauge und destillirt, so lange noch indifferentes Nelkenöl übergeht, vermischt den Rückstand mit Phosphorsäure oder Schwefelsäure und destillirt die ausgeschiedene Nelkensäure ab, die als klares, farbloses Oel übergeht. Ettling. — 2. Man zersetzt Nelkenöl mit Kalihydrat, fügt zu der erstarrten Mischung Weingeist, sammelt und presst das ausgeschiedene Salz wiederholt. Das Kalisalz wird mit verdünnter Schwefelsäure zerlegt, die ausgeschiedene Nelkensäure über Chlorcalcium getrocknet und rectificirt. Bruning. entwässert die Nelkensäure durch Aufkochen und Destilliren, da sie beim Behandeln mit Chlorcalcium leicht sich färbt oder nelkensauren Kalk bildet.

Eigenschaften. Farbloses, klares Oel, ohne Zweifel vom Geruch und Geschmack der Nelken. — Spec. Gew. 1,0684 bei 14°, Wil-LIAMS, 1,076 STENHOUSE, 1,079 ETTLING. Kocht bei 242° STENHOUSE, 243 ETTLING, 248 BRÜNING, 251 WILLIAMS, 153 bis 154 (253 ? WIL-LIAMS) Dumas. Dampfdichte = 5,858 WILLIAMS, 6,4, aber wohl zu hoch gefunden, weil einige Zersetzung eintrat. Dumas. Calvi. Röthet Lackmus. Ettling. Verändert weder blaues Lackmus- noch Curcumapapier, auch nicht in wässriger, weingeistiger oder ätherischer Lösung. Bonastre.

			DUMAS. Mittel.	ETT- LING.	Böck- mann.	STEN- HOUSE. Mittel.	CALVI,	BRÜ- NING. Mittel.	WIL- LIAMS. Mittel.
20 C 12 H 4 O	120 12 32	73,17 7,32 19,51	69,01 -7,40 23,59	71,63 7,44 20,93	71,7 $7,4$ $20,9$	72,13 7,31 20,56	72,6 7,1 20,3	72,61 7,33 20,06	73,10 7,65 19,25
C20H12O4	164	100,00	100,00	100,00	100,0	100,00	100,0	100,00	100,00
					Maafs.	Dampf	dichte.		

C-Dampf H- Gas O-Gas	Maafs. 20 12 2	Dampfdichte. 8,3200 0,8316 2,2186
Nelkensäuredampf	2	11,3702 5,6851

Stenhouse untersuchte Nelkensäure aus Zimmtblätteröl. — Dumas gab die Formel C<sup>20</sup>H<sup>12</sup>O<sup>5</sup>, oder die doppelte; Ettling C<sup>38</sup>H<sup>20</sup>O<sup>10</sup>. Die von Liebig (Org. Chemie 337) und Gerhardt (Précis 2, 171) bereits vermuthete C<sup>20</sup>H<sup>12</sup>O<sup>4</sup>, wurde von Calvi, Brüning und endlich von Williams bestätigt.

Isomer mit Cuminsäure und Eugenin (VII, 192).

Zersetzungen. Hier sind auch die Zersetzungen des rohen Nelkenöls angeführt, soweit solche mit Wahrscheinlichkeit der Nelkensäure zukommen dürften. — 1. Nelkensäure färbt sich selbst in vollständig gefüllten und verschlossenen Gefäsen bald braun. Williams. — 2. Färbt sich nach einigem Sieden und lässt braunen Rückstand, daher auch die Dampfdichte in lufthaltigen Gefäsen zu hoch gefunden wird. Dumas, WILLIAMS. — 3. Nelkenöl färbt sich mit Vitriolöl dunkelbraun, GAUL-TIER DE CLAUBRY, färbt sich damit erst nelkenroth, dann weinhefenfarben. Bonastre. Vergl. auch Brandes (N. Tr. 21, 1, 37). - 4. Chlorgas verdickt erkältetes Nelkenöl, färbt es grün, ertheilt ihm einen balsamischen Geruch und verwandelt sich in einigen Tagen in Salzsäure, worauf beim Destilliren unzersetztes Oel übergeht und Harz zurückbleibt. Bonastre. Nelkenöl färbt sich bei gelindem Erhitzen mit Sublimatstaub purpurroth und lässt bei stärkerem neben sauren Dämpfen purpurrothes salzsäurehaltiges Oel übergehen, während schwarzer Rückstand bleibt. Dasselbe purpurrothe Oel wird auch durch Zusammenbringen von Salzsäuregas oder wässriger Salzsäure mit Nelkenöl erhalten. J. DAVY. -Nelkenöl erwärmt sich in Berührung mit Chlorkalk unter Ausstoßung von Rauch, ohne sich zu entzünden. R. Böttger (J. pr. Ch. 76, 241). Schwerer flüchtiges Nelkenöl wird durch wenig Iod braun, nach 24 Stunden ins Olivengrune gefärbt, leichter flüchtiges anfangs braun, dann blau, endlich grünblau. JAHN (N. Br. Arch. 66, 141). - 5. Fünffach-Chlorphosphor zersetzt Nelkensäure und bildet neben anderen Producten mit grüner Flamme, wie Chlorformafer brennbares Gas. Brü-NING. — 6. Nelkensäure bildet mit Salpetersäure Oxalsäure und braunes Harz. Brüning. Nelkenöl entflammt sich leicht mit rauchender Salpetersäure. Es liefert mit viel Salpetersäure erhitzt Oxalsäure, KARLS (Crell. Ann. 1785, 1, 302), BONASTRE, färbt sich mit 1/4 Salpetersäure unter Salpetergasentwicklung sogleich dunkelroth und löst sich jetzt in Wasser mit dunkelgelber Farbe, die durch Ammoniak zunimmt. Bonastre. - 7. Nelkensäure wird durch Destillation über wasserfreiem Aetzbaryt in ein neutrales Oel verwandelt, welches von Kalilauge nicht verändert wird und andere Eigenschaften, aber gleiche Zusammensetzung und Dampfdichte mit Nelkensäure hat. Calvi. Nelkensäure bildet beim Destilliren mit überschüssigem Baryt den Kohlenwasserstoff C<sup>18</sup>H<sup>12</sup> (VI, 694), CHURCH (N. Phil. Mag. J. 9, 256). — 8. Nelkenöl wird durch trocknes übermangansaures Kali nicht verändert. Böttger. — 9. Es erwärmt sich mit Bleisuperoxyd und raucht, ohne sich zu entslammen. Börtger. — 10. Nelkenöl wird durch Ouecksilberoxyd nicht verändert, aber entflammt sich fast augenblicklich unter Funkensprühen und Ausstofsung von Rauch in Berührung mit trocknem Silberoxyd, mit auf electrolytischem Wege dargestelltem Silbersuperoxyd oder mit Goldoxyd, wobei Reduction der Oxyde zu Metall eintritt. Böttger (J. pr. Ch. 76, 241). - 11. Nelkenöl wird in Berührung mit trocknem Nitroprussidkupfer violett bis kirschroth, und gibt schiefergrauen 1/2000 Nitroprussidkupfer bewirkt noch rosenrothe Färbung. Terpenthinol verhindert die Einwirkung. HEPPE (N. Br. Arch. 89, 57). -12. Nelkensäure bildet, als Kalisalz mit Iodvinaser zusammengebracht, Nelkenvinester; sie bildet mit Chlorbenzoyl (Chlortoluyl und Chloranisyl) Benzoe-Nelkensäure-Anhydrid (und die entsprechenden Anhydride). CAHOURS (N. Ann. Chim. Phys. 52, 189).

Verbindungen. Nelkensäure löst sich in Wasser in geringer Menge,

demselben ihren Geschmack und Geruch ertheilend.

Sie bildet mit den Basen die nelkensauren Salze. Diese sind C<sup>20</sup>H<sup>11</sup>MO<sup>4</sup> oder C<sup>20</sup>H<sup>11</sup>MO<sup>4</sup>,C<sup>20</sup>H<sup>12</sup>O<sup>4</sup>; nach Dumas C<sup>20</sup>H<sup>12</sup>O<sup>4</sup>,MO. Sie sind meistens krystallisirbar und, mit Ausnahme des Barytsalzes, durch Wasser und Weingeist leicht zersetzbar. Die Lösungen der nelkensauren Alkalien nehmen beim Abdampfen alkalische Reaction an. Ettling. Sie werden durch Salpetersäure gelb bis schön roth gefärbt, durch andere Säuren (zum Thell auch durch Kohlensäure, Ettling) unter Ausscheidung der Nelkensäure zerlegt. Bonastre.

Nelkensaures Ammoniak. — Nelkensäure verschluckt in Berührung mit trocknem Ammoniakgas 9,73 Proc. ihres Gewichts davon, Duhas; sie verbindet sich beim Ueberleiten mit trocknem Ammoniakgas unter Erwärmung, aber kann nicht vollständig neutralisirt werden. Ettling. Nelkenöl verdichtet sich, bei 0° mit Ammoniakgas in Berührung, zur butterartigen, körnig-blättrigen, gelben, mit der Zeit dunkler werdenden Masse, und erhält bei noch mehr Ammoniak die Festigkeit von Kleine, stark glänzende Krystalle. Dumas. weiße Blätter, Bonastre, Brüning; schwerer als Wasser, von starkem Geruch und brennend scharfem Geschmack, Bonastre. Verliert an der Lust sogleich Ammoniak, Dumas, schmilzt wenig über 0° und verliert Ammoniak, Brüning. Unter 12° in verschlossenen Gefäßen unveränderlich, wird an der Luft durch Ammoniakverlust zu flüchtigem, etwas dunklerem Oel, Bonastre. Die mit Ammoniakgas durch Ueberleiten gesättigte Nelkensäure verliert davon beim Schmelzen und wird zu saurem Salz, nimmt dann bei nochmaligem Ueberleiten wieder etwas Ammoniak auf, im Ganzen 4,14 Proc. vom Gewicht der Säure betragend. Ettling. - Löst sich in heißem ammoniakhaltendem Wasser, geht beim Destilliren der Lösung mit über und krystallisirt aus dem erkälteten Destillat als weiße, halbseste Masse, die auch in verschlossener Flasche allmählich verschwindet. Bonastre. Käufliches Nelkenöl liefert mit Ammoniak keine Krystalle, sondern pechartige, butterartige Masse. Dumas.

			DUMAS.	
NH3 NH3	164 17	$\substack{90,61\\9,39}$	8,86	
C20(NH4)H11O4	181	100,00		

Nelkensaures Kali. — Halb? — Man reibt Nelkenöl mit gleich viel Kalihydrat zusammen, löst die unter schwacher Wärmeentwicklung gebildete Verbindung in 5 Theilen Wasser (beim Kochen der Lösung entweicht etwas Nelkensäure, Bonastre, Calvi), filtrirt und verdunstet zur Krystallisation, die nach 24 Stunden in der Kälte erfolgt. Bonastre. Man fügt zu Nelkensäure überschüssige concentrirte Aetzkalilauge (fällt durch Weingeist und presst wiederholt, Brüning), rührt die Masse um, gießt das überschüssige Kali ab, presst die Masse zwischen Fließpapier und lässt aus Weingeist krystallisiren. Dumas.

Zarte, glänzende, weiße Schuppen, von einigem Geruch und vom brennenden Geschmack der Nelken. Reagirt alkalisch. Bonastre. Wird beim Umkrystallisiren aus Wasser zum Theil zersetzt. Bonastre, Dumas. Wird nach Bonastre auch durch Weingeist und Aether zersetzt. Zersetzt sich etwas bei 100°, ohne merkliche Gewichtsveränderung. Brüning.

			BONASTRE. tel. Bei 100°	DUMAS. Mittel.	BRÜNING.  Ueber Vitriolöl.
C <sup>40</sup> H <sup>23</sup> O <sup>7</sup> KO	319 47,2	87,08 12,92	11,69	12,0	12,22

C20H11KO4,C20H12O4 366,2

Ist nach Brüning C40H23KO8+2Aq, was 12,2 KO erfordert.

Nelkensaures Natron. — Natronhydrat mit gleich viel Nelkenöl übergossen, absorbirt dieses allmählich, eine feste Masse bildend, die sich auf Zusatz von etwas kaltem Wasser in 24 Stunden in zarte, seidenglänzende Nadeln verwandelt. Durch Auspressen zwischen Papier wird das überschüssige Natron entfernt. Schmeckt stark nach Gewürznelken und alkalisch. Die Lösung in viel Wasser lässt beim Kochen etwas Oel entweichen, aber liefert beim Verdunsten wieder Krystalle. Löst sich in 10 bis 12 Th. kaltem Wasser, in jeder Menge heißem. Löst sich in Weingeist und Aether unter Zersetzung. Bonaster.

Nadeln. C <sup>20</sup> H <sup>11</sup> O <sup>3</sup> 155 NaO 31		83,34 16,66	Bonastre. 81,45 18,57	6)
C20H11NaO4	186	100,00	100,00	9.8

Nelkensaurer Baryt. — Fällt beim Schütteln von Nelkensäure (auch wässriger [oder weingeistiger, Brüning]) mit Barytwasser in krystallischen Kugeln nieder, während nur wenig gelöst bleibt, und kann durch Umkrystallisiren aus heißem Wasser in weißen, perlglänzenden Nadeln erhalten werden. Bonastre. Das aus Barytwasser und Nelkensäure dargestellte Salz hält 27 Proc. Baryt, nach dem Umkrystallisiren aus Weingeist 32 Proc. Ettling. Riecht und schmeckt nach Nelken. Bonastre. Sehr beständig, lässt sich aus Wasser und Weingeist umkrystallisiren. Williams. Zieht im feuchten Zustande aus der Luft Kohlensäure an, Ettling, färbt sich braun, Brüning. Löst

sich etwas in kaltem, viel mehr in heifsem Wasser. Bonastre. Zersetzung des Barytsalzes bei der trockenen Destillation vergl. VII, 194.

20 C 11 H 3 O Ba O	120 11 24 76,5	51,82 4,75 10,36 33,07	Brüning. Mittel. 51,12 4,89 12,23 31,76
C20H11BaO4	231,5	100,00	100,00

BONASTRE fand 32,81, ETTLING 32, CALVI 32,8 (Gerhardt Traité 4, 1037), WILLIAMS in dem bei 100° getrockneten Salze 33,4 Proc. BaO.

Nelkensaurer Strontian. — Wird durch Kochen oder Schütteln von Nelkenöl mit Strontianwasser erhalten. Weiße Nadeln, weniger stark als das Barytsalz perlglänzend, sich übrigens wie dieses verhaltend. Bonastre.

Nelkensaurer Kalk. — Gebrannter Kalk vereinigt sich mit Nelkenöl zur festen, nicht krystallischen Verbindung, nicht in kaltem, wenig in kochendem Wasser löslich. — Die kochend bereitete und filtrirte Lösung von Nelkenöl mit 2 Th. Kalk und Wasser setzt beim Abdampfen gelbliche Rinden ab, die schwach nach Nelken riechen, sehr widrig schmecken und mit Vitriolöl unter lebhaftem Aufbrausen weinroth werden. Löst sich in 235 Th. Wasser, Bonastre.

Nelkensaure Magnesia. — Wird durch Einwirken von Nelkenöl auf gebrannte Magnesia als weiße, sehr harte, nicht krystallische Verbindung erhalten, die sich weder in kaltem noch in kochendem Wasser löst. BONASTRE.

Nelkensaures Bleioxyd. — Nelkensäure bildet mit Bleioxyd saure, basische und überbasische Salze. Ettling. — Durch 3stündiges Kochen von Bleioxyd mit Nelkenöl und Wasser wird gleichartige, gelbliche, zähe, in Wasser unlösliche Masse erhalten, die an der Luft getrocknet zerreiblich wird und mit Schwefelsäure Nelkensäure abscheidet. Entsteht auch durch Fällen von wässrigem nelkensaurem Kali (von Nelkenöl, vgl. Schindler, D. Br. Arch. 41, 140) mit Bleiessig als dicker, gelber Niederschlag. Bonastre. — Das überbasische nelkensaure Bleioxyd hält 62,61 Proc. Bleioxyd. Ettling.

Nelkensaures Eisenoxydul. — In kochendem Wasser gelöstes nelkensaures Kali oder Natron gibt mit Eisenvitrioi ein sich sogleich blau färbendes Magma. Bonastar. — Wässriges schwefelsaures Eisenoxyd verändert Nelkenöl nicht, aber färbt sich mit nelkensaurem Ammoniak, Baryt und Strontian schwach illafarben, mit nelkensaurem Kali roth bis blau, mit nelkensaurem Natron violett oder blau, ins Grünliche. Bonastar. Nelkenöl nimmt, über Eisenfeile stehend, in 24 Stunden Purpurfarbe an, ohne Eisen zu enthalten (? Kr.). Röttscher (Br. Arch. 14, 186).

Nelkensaures Kupferoxyd. — Kupfervitrioliösung fällt wässriges nelkensaures Natron. Der Niederschlag vereinigt sich zur braunen Masse, die bei halbstündigem Kochen himmelblau bis spangrün wird. Bonastre.

Nelkenöl löst sich völlig in concentrirter Essigsäure, Weingeist und Aether. Bonastre. Es ist unlöslich in Essigsäure von 1,05 spec. Gew. Jahn (N. Br. Arch. 66, 129).

# Anhang zu Nelkensäure. 1. Pyrolivilsäure.

 $C^{20}H^{13}O^5 = C^{20}H^{12}O^4 + Aq?$ 

Sobrero. Ann. Pharm. 54, 87.

Darstellung Mau destillirt trocknes, reines Olivil (das krystallische Harz des wilden Olivenbaums) in einer etwa ein Drittel damit gefüllten Retorte langsam, bis die in der Retorte bleibende schwarze Masse sich aufzublähen anfängt, löst die zugleich mit Wasser als Oel übergehende Pyrolivilsäure in Aether und destillirt die Lösung im Strome trockner Kohlensäure bei langsam gesteigerter Temperatur. Es gehen zuerst Aether und alles Wasser, dann die reine Säure über. (Chlorcalcium lässt sich nicht zum Trocknen der Säure anwenden, da es sich darin löst und nicht mehr von derselben geschleden werden kann.

Eigenschaften. Farbloses Oel, schwerer als Wasser. Kocht erst über 200°. Riecht angenehm, riecht und schmeckt ganz wie Nelkensäure. Röthet

in Wasser gelöst Lackmus.

20 C 13 H 5 O	120 13 40	69,36 7,51 23,13	SOBRERO. Mittel. 69,99 7,31 22,70
C20H13O5	173	100,00	100,00

Sobrero's Analyse stimmt mit der der Nelkensäure nach Dumas nahezu überein, nicht mit denen von Böckmann und Ettling.

Zersetzungen. 1. Bräunt sich der Luft ausgesetzt und färbt sich später rothbraun. — 2. Wird in Kalilauge gelöst bei Luftzutritt schwarz und undurchsichtig durch Ausscheidung von Kohle. Zersetzt man hierauf die Lösung durch eine Säure und destillirt die abgeschiedene Pyrolivilsäure, so bleibt viel Kohle zurück und das Destillat hält jetzt im Mittel 68,92 Proc. Kohle, 7,64 Wasserstoff und 23,44 Sauerstoff. — 3 Wird durch Salpetersäure in Harz und Pikrinsäure verwandelt. — 4. Reduchrt wässriges salpetersaures Silberoxyd.

Pyrolivilsaure löst sich sehr wenig in Wasser. Sie löst sich leicht in Kalilauge, doch lässt sich kein krystallisirbares Salz erhalten (Unterschied von Nelkensäure). - Sie löst Chlorcalcium und lässt sich nicht wieder davon scheiden.

Bleisalz. - Bleiessig fällt aus weingeistiger Pyrolivilsäure weiße, käsige Flocken, die bei 100° weich werden und zur durchsichtigen, zerreiblichen, harzähnlichen Masse schmelzen, sich nicht in Wasser, aber in Weingeist lösen und aus dieser Lösung durch Verdunsten oder Wasserzusatz gefällt werden. Scheint sehr veränderliche Zusammensetzung zu haben, hält aus der weingelstigen Lösung durch Verdunsten erhalten 57,30 Proc., aus derselben Lösung durch Wasser gefällt 53,16 Proc. Bleioxyd.

Durch Verdi	ınsten erh	alten.	SOBRERO.	الله عن الله الله الله الله الله الله الله الل
20 C 12 H 4 O 2 PbO	120 12 32 224	30,99 3,09 8,29 57,63	30,59 2,89 8,89 57,63	1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1
C20H12O4,2PbO	388	100,00	100,00	erva in his

1100

Pyrolivilsäure löst sich leicht in Weingeist und Aelher. Wasser fällt die weingeistige Lösung. Die ätherische Lösung lässt bei freiwilligem Verdunsten die Säure in Oeltronfen. 11000

#### 2. Carmufelsäure. C24H20O32 2

Muspratt u. Danson (1851). N. Phil. Mag. J. 2, 293; J. pr. Chem. 55, 25. Carmufellic Acid.

Bildung und Darstellung. Man digerirt etwa 20 Pfund Gewürznelken in einem kupfernen Kessel mit 36 Pfund Wasser, kocht 1 Stunde lang, gießt den dunkelbraunen Absud ab und kocht den Rückstand wiederholt mit neuen Mengen Wasser, so lange dieses noch gefärbt wird. Die vereinigten, etwa 270 Pfund betragenden Auszüge werden auf 54 Pfund abgedampft (wollte man bis zum Syrup abdampfen, so würde bei der nachfolgenden Behandlung mit Salpetersäure schon in der Kälte heftige Einwirkung stattfinden und blutroth gefärbte Flüssigkeit erhalten werden), in 20 bis 30 Theile getheilt, deren jeder mit kalter Salpetersäure versetzt und im bedeckten Gefäse mehrere Tage im Sandbade erwärmt wird. Es findet heftiges Aufschäumen, Entwicklung von erstickend riechendem, heftig zu Thränen reizendem Gas, von Kohlensäure und wenig Salpetergas statt, während sich die (viel Oxalsäure haltende) Flüssigkeit schwach gelb färbt und reichliche weiße Flocken absetzt. Man treibt alles Gas vollständig aus, filtrirt die Flüssigkeit (was lange Zeit erfordert), wäscht den Rückstand mit kochendem Wasser aus und verdunstet das Filtrat, bis es gelbe, glimmerartige Blättchen absetzt, die man in kochendem Wasser löst und durch Fällen mit essigsaurem Bleioxyd in Bleisalz verwandelt. Das gewaschene Bleisalz wird durch Hydrothion zersetzt, die Lösung durch Thierkohle entfärbt und verdunstet, wo sich blendend weiße Krystalle der Säure absetzen. 1 Pfund Gewürznelken liefert etwa 2 Gräns rohe Säure.

Eigenschaften. Farblose, glänzende, glimmerartige Blättchen.

		MUSPRATT U. DA Bei 100°. Mitt		
24 C	144	34,29	34,25	
20 H	20	4,76	4,81	
32 0	256	60,95	60,94	
C24H20O32	420	100,00	100,00	•

Zersetzungen. 1. Schmilzt beim Erhitzen im Röhrchen, gibt nach gebranntem Zucker riechende Dämpfe und gelbe Oeltropfen. — 2. Wird durch kaltes Vitriolöl nicht angegriffen, durch heißes unter Entwicklung von schwefliger Säure verkohlt.

Verbindungen. Löst sich nicht in kaltem, schwierig in kochendem Wasser. Verbindet sich mit Salzbasen zu Salzen. Diese sind nach Muspratt u. Danson C²4H²00³²,M0, also vielleicht C²4H¹9M0³²,H0. Die Säure löst sich in Ammoniak und Kalilauge. Ihre mäßig verdünnte Lösung (in Ammoniak? Kr.) erzeugt in den löslichen Baryt-, Strontian- und Kalksalzen durchscheinende, gallertartige Niederschläge, welche die Lösungen erstarren machen. Sie fällt aus Bleisalzen weiße, durchscheinende Gallerte, aus Eisenoxydulsalzen weiße, Eisenoxydsalzen hellgelbe, Kupferoxydsalzen grüne, Silberoxydsalzen weiße Flocken. Die Niederschläge nehmen nach dem Trocknen einen sehr geringen Raum ein und gleichen dann Glimmerblättchen. Sie lösen sich in verdünnter Salzsäure und Salpetersäure zur trüben, der Bleiniederschlag zur klaren Flüssigkeit.

Carmufelsaurer Baryt. — Man löst gleiche Atome Carmufelsäure und essigsauren Baryt in Wasser, verdunstet die gemischten Lösungen zur Trockne, wäscht den Rückstand mit Wasser aus und trocknet ihn auf porösem Stein über Vitriolöl. — Der durch Fällen von salpetersaurem Baryt mit Carmufelsäure entstehende Niederschlag lässt sich nach dem Trocknen nicht vom Filter trennen.

Löst sich kaum in Wasser, reichlich in Salz- und Salpetersäure.

Berechnung	nach Muspratt u.	DANSON.	MUSPRATT U. DANSON.
C24H20O32	420	84,59	
BaO	76,5	15,41	15,80
C24H20O32,BaO	496,5	100,00	

Carmufelsaures Bleioxyd. — Wird wie das Barytsalz bereitet. Löst sich kaum in Wasser, aber in Salpetersäure.

Berechnung na C <sup>24</sup> H <sup>20</sup> O <sup>32</sup>	ch Muspratt u. 420	Danson. 78,95	MUSPRATT U. DANSON.
PbO	112 -	21,05	20,61
C24H20O32,PbO	532	100,00	· · · · ·

Carmufelsäure löst sich nicht in Weingeist und Aether.

#### 3. Flüchtige Oele, welche Nelkensäure enthalten.

a. Gewürznelkenöl. - Aus den Blüthenknospen oder Blüthenstielen von tengenia caryophyllata. 100 Th. Gewürznelken liefern 14,5 bis 28 Th. Oel (vergl. Jahn, N. Br. Arch. 66, 129; Zeller, N. Jahrb. Pharm. 1, 93), Stiele nur gegen 4 Th., van Hees (N. Br. Arch. 69, 41). Erst bei lange fortgesetztem Destilliren geht alles Oel über. Farblos, durchsichtig, riecht brennend, eigenthümlich, schmeckt scharf, stechend und warm. Erstarrt nicht bei —25°, Bonastre. Setzt in der Kälte Campher ab. Bizio. Spec. Gew. 1,034, Lewise, des käuflichen 1,055, des selbstbereitzten 1,061. Bevieren 4,022 bis LRWIS; des käuflichen 1,055, des selbstbereiteten 1,061, Bonastre; 1,033 bis 1,040, van Hers; 1,046 bis 1,058, das zuerst übergehende ist leichter als das folgende, so dass durch gebrochene Destillation Oele von 0,95 und 1,076 spec. Gew. erhalten werden. JAHN. Riecht aus Nelkenstielen bereitet anders und hat 1,049 spec. Gew. van Hers (Pharm. Centr. 1847, 380); riecht dann krautartig, elgenthümlich, von 1,051 spec. Gew. Jahn. — Ist ein Gemenge von indifferentem Nelkenöl und Nelkensäure (VII, 193) ETTLING, von welchem ersteren die zuerst übergehenden Antheile, sowie das Oel der Nelkenstiele mehr enthalten. Jahn. Hält 73,6 Proc. Kohle, 8,15 Wasserstoff und 18,25 Sauerstoff, ETTLING.

b. Zimmtblätteröl von Ceylon. - Wird nach Pereira durch Maceriren von Zimmtblättern mit Seewasser und Destilliren erhalten. Gleicht sehr dem Nelkenöl. Braunes Oel von durchdringend gewürzhaftem Geruch, stark beifsendem Geschmack und 1,053 spec. Gew. Reagirt sauer. Wird durch . Kali oder Ammoniak zur butterartigen krystallischen Masse. Ist ein Gemenge von Benzoesäure, Nelkensäure und einem Kohlenwasserstoff C<sup>20</sup>H<sup>16</sup>. Stenhouse

(Ann. Pharm. 95, 103).

Durch Behandeln von Zimmtblätteröl mit überschüssigem, wässrigem Kali, Abnehmen des nicht gelösten Oels, Behandeln mit Stücken Aetzkali, Chlorcalcium und Rectificiren über Kalium wird der Kohlenwasserstoff als farbloses, stark lichtbrechendes Oel von 0,862 spec. Gew., 160—165° Siedepunkt und Geruch nach Cyme erhalten. Hält 88,14 Proc. C und 11,68 Proc. H, ist also C<sup>20</sup>H<sup>16</sup> (Rechnung 88,24 Proc. C und 11,76 H) Stenhouse.

c. Pimeniöl. — Nelkenpfefferöl. — Von den Früchten von Myrtus Pia. Die Schalen gehen 10 Proc., die Samen 5 Proc. Oel. Bonaster. (J. Pharm. 11, 187.) Die ganzen Früchte liefern 1,9 Proc. Oel, Bra-connot, 2,34 Proc. von 1,03 spec. Gew., Jahn. (N. Br. Arch. 66, 155.) Farblos oder blassgelb, riecht und schmeckt angenehmer als Nelkenöl, Voigtel, weniger angenehm, Bonastre, und etwas widrig, an Myrtus communis er-innernd. Bricht das Licht stark. Sondert sich, mit Wasser übergossen, in 2 Theile, einen obenaufschwimmenden und einen untersinkenden. Jahn. Wird mit der Zeit dunkelgelb. Voigtru. Färbt sich mit 1/4 Salpetersäure unter Aufschäumen sogleich dunkelroth und wird mit rothgelber, durch Ammoniak zu erhöhender Farbe löslich. Bonastre. Verhält sich gegen Vitriolöl, Salpetersäure und Iod wie Nelkenöl, vermischt sich, frisch destillirt, nicht mit Aetzammoniak, aber bildet, nach 8 Tagen damit zusammengebracht, farblose krystallische Masse. JAHN. Bildet nach Bonastre mit Alkalien dieselben festen Verbindungen wie Nelkenöl. (J. Pharm. 13, 466.) Mischt sich mit gleichviel Aetzkalilauge unter Erwärmen, wird anfangs trübe, dann völlig klar, dickflüssig, aber erstarrt selbst beim Stehen und Erkälten nicht krystallisch und wird auf Wasserzusatz zum Theil wieder unverändert ausgeschieden, während ein Harz mit dem Kali in Verbindung bleibt. JAHN. Löst sich völlig in Weingeist und Aether. Bonastre.

d. Flüchliges Oel des brasilianischen Nelkenzimmts. — Von Persea caryophyllata. Martius. Schwerer als Wasser, hellgelb, riecht wie Nelkenöl, doch weniger angenehm. Schmeckt brennend, nelkenartig. Brennt mit heller Flamme, unter Absatz von viel Rufs. Wird durch rauchende Salpetersäure entzündet. — Geht mit Basen Verbindungen ein, die zum Theil krystallisirbar sind, sich aber nie neutral erhalten lassen. Säuren scheiden daraus das Oel unverändert ab. Krystallisirbar sind die Verbindungen mit Ammoniak, Kali, Natron, nicht krystallisirbar die Verbindung mit Kalk. Leicht in Weingeist löslich, daraus durch Wasser fällbar.

e. Flüchtiges Oel von Canella alba. — Durch Destilliren des welfsen Zimmts, der Rinde von Canella alba, mit Wasser und Cohobiren des übergegangenen Wassers werden 0,94 Proc. Oel erhalten. Dieses mit wässrigem Kall zusammengestellt, gibt Nelkensäure an dasselbe ab und lässt, nach mehreren Tagen destillirt, zuerst viel auf Wasser schwimmendes (a und b), dann wenig in Wasser untersinkendes Oel (c) übergehen, während auf der Kalilauge halbverharztes Oel schwimmt und in derselben nelkensaures Kall gelöst bleibt. Das übergegangene leichtere Oel riecht stark gewürzhaft, dem Cajeputöl ähnlich und kocht bei 180 bis 245°, lässt bei gebrochener Destillation einen ersten Thell (a) bei 180° übergehen, der 75,25 Proc. C, 11,28 H und 13,46 O hält (und abermals gebrochen und sehr langsam destillirt, einen bei 166° siedenden Antheil (aa) mit 79,11 Proc. C, 10,64 H und 9,25 O liefert). Das leichtere Oel weiter destillirt, lässt zuletzt bei 245° Oel (b) von 0,941 spec. Gew. übergehen, 80,54 Proc. C, 10,77 H und 8,69 O haltend. — Das in Wasser untersiukende Oel (c) ist nicht mit Kall verbindbar und hält 73,7 Proc. C, 10,74 H und 15,6 O. W. Meyer u. v. Reiche (Ann. Pharm. 47, 234). Also ist das Oel von Cauella alba ein Gemenge von Nelkensäure, Cajeputöl und sauerstoffhaltigem Oel. Wöhler.

# Nelkenvinester oder Eugenäthyl. $C^{24}H^{16}O^4 = C^4H^5O_*C^{20}H^{14}O^3$ .

CAHOURS (1858). Compt. rend. 46, 220; Ann. Pharm. 105, 263; J. pr. Chem.
73, 259. — Ausführl. N. Ann. Chim. Phys. 52, 189; Ann. Pharm. 108, 323.
Nelkensaures Aethyl.

Bildung und Darstellung. Entsteht durch Einwirkung von nelkensaurem Kali auf Iodvinafer in verschlossenen Gefäßen. Man wäscht das Product mit verdünntem wässrigen Alkali, trocknet über Chlorcalcium und rectificirt es.

Eigenschaften. Farbloses Oel, das gegen 240° siedet. Riecht gewürzhaft, entfernt an Gewürznelken erinnernd. Neutral.

24 C 16 H	144 16	75,00 8,33	Cahours. 74,82 8,40
4 0	32	16,67	16,78
C4H5O,C20H11O3	192	100,00	100,00

Wird durch Brom, Chlor oder durch rauchende Salpetersäure heftig angegriffen und bildet zähes Product.

Löst sich nicht in Wasser. Löst sich leicht in Weingeist und Aether.

Benzoe-Nelkensäure-Anhydrid.  $C^{34}H^{16}O^6 = C^{14}H^5O^3, C^{20}H^{11}O^3$ .

CAHOURS (1858). N. Ann. Chim. Phys. 52, 189; Ann. Pharm. 108, 321.

Benzeugenyl.
Bildung (VII, 195).

(\*) 10 01

Darstellung. Man erhitzt Chlorbenzoyl mit Nelkensäure, so lange noch Salzsäuregas entweicht und bis die anfangs dickflüssige und dunkelbraune Masse hellbräunlichgelb geworden ist, und lässt im verschlossenen Gefäße erkalten. Am andern Tage fügt man zu der zuweilen noch flüssigen, in anderen Fällen krystallisch gewordenen Masse concentrirte Kalilauge, wodurch sie erstarrt, wäscht mit Wasser, presst zwischen Fließpapier und lässt aus kochendem Weingelst krystallisiren.

Eigenschaften. Farblose, oder bei nicht völliger Reinheit hellambrafarbene Nadeln, die bei 50-55° schmelzen und über 360° kochen.

34 C 16 H 6 O	204 16 48	76,12 5,97 17,91	CAHOURS. Mittel. 75,72 6,06 18,22
C14H5O3,C20H11O3	268	100,00	100,00

Wird durch Brom und durch Salpetersäure heftig angegriffen. Wird nicht durch kaltes oder kochendes wässriges Kali verändert, aber durch festes Kalihydrat zu benzoesaurem und nelkensaurem Kali.

Löst sich nicht in kaltem und kochendem Wasser. Löst sich in kochendem Weingeist und in Aether.

# Toluyl-Nelkensäure-Anhydrid. $C^{36}H^{18}O^6 = C^{16}H^7O^3$ , $C^{20}H^{11}O^3$ .

CAHOUBS (1858). N. Ann. Chim. Phys. 52, 189; Ann. Pharm. 108, 322.

Tolueugenyl.

Wird durch Einwirken von Chlortoluyl (C¹6ClH<sup>7</sup>O²) auf Nelkensäure, wie das Benzoe-Nelkensäure-Anhydrid (VII, 201), erhalten und wie dieses gereinigt.

Dem Benzoe-Nelkensäure-Anhydrid ähnliche Nadeln.

			CAHOURS. Mittel.
36 C	216	76,59	76,39
18 H	18	6,38	6,48
6 0	48	17,03	17,13
C16H7O3,C20H11O3	282	100,00	100,00

Wird beim Erhitzen mit Stücken Aetzkali zu toluylsaurem und nelkensaurem Kali.

Löst sich nicht in Wasser. Löst sich ziemlich leicht in kochendem Weingeist, leichter noch in Aether.

Anis-Nelkensäure-Anhydrid.  $C^{36}H^{48}O^{8} = C^{46}H^{7}O^{5}, C^{20}H^{41}O^{3}.$ 

Cahours (1858). N. Ann. Chim. Phys. 52, 189; Ann. Pharm. 108, 323.

Aniseugenyl.

Chloranisyl wirkt wie Chlorbenzoyl auf Nelkensäure und bildet krystallisirbares, in wässrigem Kali unlösliches Product, welches sich zur Anissäure verhält, wie Benzoe-Nelkensäure-Anhydrid zur Benzoesäure.

# Cumin-Nelkensäure-Anhydrid. $C^{40}H^{22}O^6 = C^{20}H^{14}O^3, C^{20}H^{14}O^3.$

CAHOURS, Compt. rend. 46, 220; Ann. Pharm. 105, 263. — Ausführl. N. Ann. Chim. Phys. 52, 205; Ann. Pharm. 108, 323.

Cumeugenyle.

Bildung und Darstellung. Chlorcumyl wirkt in der Kälte nicht auf Nelkensäure, beim Erhitzen wird reichlich Hydrochlor entwickelt, während das Gemenge sich färbt und verdickt. Man lässt erkalten, wenn die Entwicklung von Hydrochlor aufgehört hat und das Gemenge hellbraun und flüssig geworden ist, entfernt überschüssige Nelkensäure oder überschüssiges Chlorcumyl mit concentrirter Kalilauge, wobei das Ungelöste krystallisch erstarrt, wäscht mit Wasser, presst zwischen Fliefspapier und lässt aus kochendem Weingeist krystallisiren.

Eigenschaften. Farblose, stark glänzende Tafeln, die in gelinder Wärme schmelzen und sich beim Erhitzen über 400° verflüchtigen.

100			CAHOURS.
40 C	240	77,42	77,11
22 H 6 O	22 48	7,09 15,49	7,14 15,75
C20H11O3,C20H11	03 310	100,00	100,00

Isomer dem Cuminsäureanhydrid.

Zersetzungen. 1. Wird durch Vitriolöt in derselben Weise wie durch Aetzkali zerlegt (VII, 203). — 2. Verändert sich nicht beim Kochen mit Salzsäure. — 3. Wird durch rauchende Salpetersäure heftig angegriffen, in ein zähes, rothgelbes Harz und in Krystalle verwandelt. — 4. Wird nicht durch kochende Kalilauge, aber durch schmelzendes Aetzkali in cumiasaures und nelkensaures Kali zerlegt.

### Bromkern C<sup>20</sup>BrH<sup>13</sup>.

# Hydrobrom-Bromcyme. $C^{20}Br^{2}\Pi^{14} = C^{20}BrH^{13},HBr?$

Sieveking (1857). Dissert. über Cuminol und Cymen. Göttingen 1857; Ausz. Ann. Pharm. 106, 261.

Cymylbromür.

Bildung (VII, 178).

Man tropft Brom in Wasser, auf welchem Cyme schwimmt, so lange die Farbe des Broms noch verschwindet, wäscht das Product nacheinander mit wässrigem kohlensauren Natron und Wasser und trocknet es über Vitriolöl.

Farbloses Oel. Schwerer als Wasser.

Lässt sich nicht unzersetzt destilliren. Verliert bei längerem Kochen mit weingeistigem *Kali* alles Brom und wird zu einem, dem Cyme ähnlichen Oel.

## Chlorkern C<sup>20</sup>ClH<sup>13</sup>. Hydrochlor-Chlorcyme.

 $C^{20}Cl^{2}H^{14} = C^{20}ClH^{13},HCl$ ?

Sieveking (1857). Dissert. über Cuminol und Cymen. Göttingen 1857; Ausz. Ann. Pharm. 106, 261.

Cymylchlorür.

Bildung (VII, 178).

Man leitet Chlor in Wasser, auf dem Cyme schwimmt, bis dieses untersinkt, wäscht das Product mit wässrigem kohlensauren Natron und mit Wasser und trocknet es über Vitriolöl.

Wasserhelles Oel, das 34,41 Proc. Chlor enthält. (C20H14Cl2 =

34,34 Cl).

Färbt sich beim Aufbewahren gelb und entwickelt Hydrochlor. Lässt sich nicht unzersetzt destilliren. Wird durch Einleiten von Chlor nicht weiter verändert. Erhitzt sich mit rauchendem Vitriolöl, entwickelt Hydrochlor, färbt sich braunroth und bildet Cymeschwefelsäure. Scheidet beim Erhitzen mit weingeistigem Ammoniak Salmiak aus. Färbt sich roth beim Kochen mit weingeistigem Kali, scheidet Chlorkallum aus und wird zu einem durch Wasser fällbaren Oel, das beim Destilliren anfangs farblos, dann gefärbt übergeht, dabei Hydrochlor entwickelt und Kohle lässt. Das Destillat geht nach dem Stehen über Kalkhydrat bel 170—230° über, hält noch 10 bis 12,6 Proc. Chlor und riecht gewürzhaft.

Hydrochlor-Chlorcyme löst sich nicht in Wasser und wenig in

Weingeist.

#### Bromsauerstoffkern C20Br3H9O2.

# Tribromanethol.

### C20Br3H9O2.

Cahours (1840). Rev. scient. 1840, 342; J. pr. Chem. 22, 58. — Ausführl. N. Ann. Chim. Phys. 2, 279; J. pr. Chem. 24, 337; Ann. Pharm. 41, 56.

Bromanisol.

Bildung (VII, 185).

Darstellung. Man tröpfelt zu Aniscampher nach und nach Brom, bis es etwas überschüssig ist, lässt das Gemisch erstarren, zieht mit kleinen Mengen Aether ein bromhaltiges Oel aus, löst den Rückstand in kochendem Aether und lässt krystallisiren. Die erhaltenen Krystalle sind noch mit etwas Oel verunreinigt, daher man sie zwischen Papier presst und aus Aether umkrystallisirt.

Eigenschaften. Farblose, ziemlich große, stark glänzende Krystalle. Kracht zwischen den Zähnen. Geruchlos.

	Krystalle.		CAHOURS, Mittel.
20 C	120	31,17	31,52
3 Br 9 H	240	62,32 $2,34$	2,66
$\overset{\circ}{2}\overset{\mathbf{a}}{\mathbf{o}}$	16	4,16	2,00
C20P = 3H9O2	205	400.00	

Wird beim Erhitzen über 100° etwas, beim Destilliren völlig unter Entwicklung von Hydrobrom zerlegt. Wird durch Brom nicht welter verändert. Löst sich nicht in Wasser, wenig in Weingeist, viel besser in Aether.

### Chlorsauerstoffkern C20Cl3H9O2.

# Trichloranethol. C<sup>20</sup>Cl<sup>3</sup>H<sup>9</sup>O<sup>2</sup>.

CAHOURS (1840). Rev. scient. 1840, 342; J. pr. Chem. 22, 58. — Ausführlich N. Ann. Chim. Phys. 2, 281; J. pr. Chem. 24, 337; Ann. Pharm. 41, 56.

Bildung (VII, 185).

Wurde nur einmal bei nicht zu langem Einwirken von trocknem Chlor auf Aniscampher erhalten.

In der Kälte farbloser Syrup, der beim Erwärmen dünnflüssiger wird und sich beim Destilliren völlig zersetzt, Hydrochlor entwickelnd und Kohle zurücklassend.

1 ,	20 C 3 Cl 9 H 2 O	120 106,5 9	47,71 42,34 3,57 6,38	Mittel. 47,72 41,92 3,66 6,70	
	C20Cl3H9O2	251,5	100,00	100,00	

#### Anhang zu Trichloranethol.

Viereinhalbfach-gechlortes Anethol.

CAHOURS. N. Ann. Chim. Phys. 2, 282.

LAURENT. Rev. scient. 1842, 5; J. pr. Chem. 27, 247.

Chlorure de dragonyle.

Bildung (VII, 186).

Darstellung. Man lässt Chlorgas unter mäßiger Erwärmung längere Zeit auf Aniscampher (Esdragonöl, LAURKNT) einwirken, bis es keine Einwirkung mehr zeigt. CAHOURS.

Farblose, halbstüssige, zähe und klebrige Masse, Cahours, von Terpenthinconsistenz, Laurent.

20 C 4½ Cl 7½ H	120 159,7 7,5	39,63 52,61 2,47	CAHOURS. 39,93 52,14 2,75	39,90 3,50
$2^{2} \overline{0}$	16	5,29	5,18	- 100
C20Cl4 H7102	303,2	100,00	100,00	

Die von Laurent untersuchte Verbindung aus Esdragonöl ist nach Ihm C<sup>32</sup>Cl<sup>7</sup>H<sup>16</sup>O<sup>3</sup>, nach Gerhardt vielleicht C<sup>20</sup>Cl<sup>4</sup>H<sup>10</sup>O<sup>2</sup> (Traité 3, 356).

Wird beim Destilliren zersetzt, Cahours, und entwickelt (wenn es aus Esdragonöl dargestellt war) dabei Salzsäure und sehr dickes Oel, während wenig Kohle bleibt. Laurent. Wird durch Kochen mit weingelstigem Kali angegriffen. Das veränderte, aber noch sehr dicke Oel hält 42,5 Proc. C, 3,4 Proc. H und ist nach Laurent C<sup>32</sup>Cl<sup>6</sup>H<sup>15</sup>O<sup>3</sup>, nach Gerhardt vielleicht von dem Vorlgen durch einen Mindergehalt an Salzsäure unterschieden.

#### Nitrokern C20XH13

12 110 1000

122533

# Nitrocyme. $C^{20}NH^{13}O^{3} = C^{20}XH^{13}$ .

BARLOW (1855). Ann. Pharm. 98, 247.

Nitrocymol. Nitrocymen.

Bildung (VII, 178).

Darstellung. Man tropft durch eine Kältemischung abgekühltes Cyme in gleichfalls sorgfältig erkältete rauchende Salpetersäure, bis das Gemenge grün und dickflüssig geworden ist, giefst in kaltes Wasser und wäscht das als rothes Oel niederfallende Nitrocyme zuerst mit Wasser und dann mit wässrigem kohlensauren Natron.

Eigenschaften. Rothbraunes, durchscheinendes Oel. Schwerer als Wasser. Luftbeständig. Aus  $\alpha$ -Cyme dargestellt (=  $\alpha$  Nitrocyme) hellgelb und leichter als Wasser.

Zersetzungen. 1. Wird beim Destilliren mit Wasser zersetzt; auf dem übergehenden Wasser schwimmt neutrales Oel von den Eigenschaften des  $\alpha$ -Cyme, welches durch erkältete rauchende Salpetersäure zu  $\alpha$ -Nitrocyme wird. — 2. Nitrocyme zu einem Brei von Eisenfeile und Essigsäure gefügt, bewirkt Wärmeentwicklung. Destillirt man nach beendigter Einwirkung, so wird Destillat erhalten, welches beim Behandeln mit Salzsäure in sich lösendes Cymidin und in unlösliches Oel =  $\alpha$ -Cyme zerfällt.

#### Nitrokern C20X2H12.

# Binitrocyme. $C^{20}H^{12}N^{2}O^{8} = C^{20}X^{2}H^{12}$ .

KRAUT. Ann. Pharm. 92, 70.

Dinitrocymol.

Man tröpfelt Cyme vorsichtig in Salpeterschwefelsäure, so lange Lösung erfolgt, crwärmt einige Zeit auf 50° und verdünnt nach zweitägigem Stehen mit viel Wasser, wo sich braunes, langsam erstarrendes Oel ausscheidet, das in siedendem Weingeist gelöst beim Erkalten zuerst Oeltropfen, dann von diesen getrennt beim Verdunsten Krystalle von Binitrocyme ausscheidet.

Farblose rhombische Tafeln. Schmilzt bei 54° und erstarrt

meistens bei 43°.

	'en		KRAUT.	0
20 C	120	53,57	52,76	Balata
2N 12H 80	$\begin{array}{c} 28 \\ 12 \\ 64 \end{array}$	12,50 5,36 28,57	5,66	THE LEGISLES
C <sup>20</sup> X <sup>2</sup> H <sup>12</sup>	224	100,00		- स्टालंड क्र.सक्त - स्टालंड
C-0X-H-	244	100,00		

Verpufft beim Erhitzen und lässt schwer verbrennliche Kohle. Löst sich nicht in Wasser.

Löst sich in Weingeist und Aether und scheidet sich aus gesättigten Lösungen als Oel.

# Nitrosauerstoffkern C20X2H10O2.

#### Binitroanisoïn.

 $C^{20}H^{10}N^2O^{10} = C^{20}X^2H^{10}O^2$ .

CAHOURS (1841). N. Ann. Chim. Phys. 2, 301.

Nitraniside.

Bildung und Darstellung. 1. Entsteht beim Erwärmen von rauchender Salpetersäure mit Aniscampher unter Freiwerden von viel Wärme und Salpetergas, lässt sich jedoch nicht reinigen, da es nicht in Lösung gebracht werden kann. — 2. Man löst Anisoïn in rauchender Salpetersäure, fällt die Lösung durch Eingießen in Wasser und wäscht das niedergefallene weiße Pulver vollständig aus. Kraut.

Schneeweifses, stark electrisches Pulver. Kraut. Gelbes Harz, das bei etwa 100° schmilzt und sich beim Destilliren völlig zersetzt. Entwickelt beim Kochen mit concentrirten kaustischen Alkalien viel Ammoniak, löst sich und bildet eine schwarze humusartige Säure =

Melanissäure, welche mit dem Alkali verbunden bleibt.

20 C 2 N 10 H 10 O	120 28 10 80	50,35 11,87 4,19 33,59	CAHOURS. Mittel. 52,38 11,25 4,54 31,83	KRAUT. Bei 100°. 50,91 4,49
C20X2H10O2	238	100,00	100,00	

Gab etwas zu viel Kohle wegen Gehalt an Anethol, CAHOURS.

### Stickstoffkern C20NH13.

#### Cymidin.

### $C^{20}NH^{15} = C^{20}NH^{13},H^2.$

J. BARLOW (1855). Ann. Pharm. 98, 253. — Anz. d. Resultate Phil. Mag. 10, 454; Chem. Gaz. 1855, 319; J. pr. Chem. 66, 341; Chem. Centralbl. 1856, 48; Instit. 1856, 163.

Bildung u. Darstellung. (Vergl. VII, 206.) Fügt man Nitrocyme zu einem dicken Brei von Essigsäure und Eisenfeile, wo sogleich Wärme frei wird, und destillirt (nach dem Uebersättigen mit Aetznatron, Kr.?), so wird sehr zusammengesetztes Product erhalten, aus dem Salzsäure das Cymidin aufnimmt. Dieses wird nach dem Entfernen des in Salzsäure unlöslichen Theils durch Natronhydrat aus der Lösung abgeschieden und mit Aether ausgezogen, wo es nach dem Abdestilliren des Aethers als braunes Oel in der Retorte zurückbleibt, das man durch Destilliren im Wasserstoffstrome reinigt.

Eigenschaften. Gelbes, geruchloses Oel, das bei etwa  $250^\circ$  siedet. Neutral. Leichter als Wasser.

Zersetzungen. Wird durch Iod nicht, durch Brom sehr wenig verändert. — Wird durch Salpetersäure heftig angegriffen und gelöst, aus der Lösung scheidet Natron eine halbfeste Substanz aus.

- Erwärmt sich wenig mit Chlorcyan und bildet eine, wohl dem Melanilin homologe Base, die nach dem Auskochen der Masse mit Wasser auf Zusatz von Natronlauge zur Lösung niederfällt. Bildet mit Chlorbenzoyl unter Freiwerden von Wärme Krystalle, wohl von Benzovl-Cymidid.

Verbindungen. Löst sich etwas in Wasser.

Cymidin bildet mit Säuren Salze.

Schwefelsaures Cymidin. — Weisses, krystallisches Salz. Löst sich in Wasser.

Salzsaures Cymidin. - Starke Salzsäure bildet mit Cymidin weiße Nebel und in Wasser aufsteigendes Oel, das beim Verdunsten oder Schütteln krystallisch erstarrt. Färbt Fichtenholz gelb. Färbt in Lösung die Haut roth. Wird nicht durch Chlorkalk gefärbt. Hält 19.68 Proc. Hydrochlor, ist also C<sup>20</sup>NH<sup>15</sup>,HCl. (Rechnung = 19.72) Proc. HCl.)

Mit Dreifach-Chlorgold gibt Cymidin gelbes, krystallisches,

in Wasser wenig lösliches Salz.

Chlorplatin-salzsaures Cymidin. - In Wasser gelöstes salzsaures Cymidin gibt mit Zweifachchlorplatin gelben Niederschlag. Löst sich wenig in Wasser, aber reichlich in Weingeist und besonders in Aether.

20 C N 16 H Pt 3 Cl	120 14 16 98,7 106,5	33,78 3,94 4,51 27,79 29,98	BARLOW. 33,77 4,67 27,64
C <sup>20</sup> NH <sup>16</sup> Cl,PtCl <sup>2</sup>	355,2	100,00	

Hält, aus  $\alpha$ -Nitrocyme dargestellt (= Chlorplatin-salzsaures  $\alpha$ -Cymidin), 27,66 Proc. Pt.

Oxalsaures Cymidin. — Weisses, krystallisches, in Wasser unlösliches Salz.

Cymidin löst sich leicht in Weingeist und in Aether.

# Stickstoffkern C20N2H12.

#### Nicotin.

## $C^{20}N^2H^{14} = C^{20}N^2H^{12}H^2$ .

Possellt u. Reimann. Mag. Pharm. 24, 138; ferner 15, 2, 57. Der medicinischen Facultät zu Heidelberg 1828 als Preisschrift eingereicht. O. HENRY U. BOUTRON-CHARLARD. J. Pharm. 22, 689; J pr. Chem. 10, 203.

C. HRNRY II. BUUTRON-CHARLARD. J. Fratm. 22, 089; J pr. Chem. 10, 208. LIEBIG U. GAIL. Ann. Pharm. 18, 66. ORTIGOSA. Ann. Pharm. 41, 114. BARRAL. Compt. rend. 14, 224. Ausführl. N. Ann. Chim. Phys. 7, 151; J. pr. Chem. 26, 49; Ann. Pharm. 44, 281.—Compt. rend. 24, 218; J. pr. Chem. 44, 666. 41, 466. Ausführl. N. Ann. Chim. Phys. 20, 345.
Melsens. N. Ann. Chim. Phys. 9, 465; Ann. Pharm. 49, 353; J. pr. Chem.

32, 372.

v. Planta-Reichenau. Dissert. über das Verhalten der wichtigsten Alkaloide gegen Reagentien. Heidelberg 1846.

SCHLÖSSING. Compt. rend. 23, 1142; J. pr. Chem. 40, 184. Ausführl. N. Ann. Chim. Phys. 19, 230.

RAEWSKY. N. Ann. Chim. Phys. 25, 322; J. pr. Chem. 46, 470; Ausz. Ann. Pharm. 70, 232.

J. BÖDEKER. Ann. Pharm. 73, 372.

v. Planta u. Kekulé. Ann. Pharm. 87, 1.

STAHLSCHMIDT. Ann. Pharm. 90, 218; J. pr. Chem. 63, 89; Pharm. Centr. 1854, 680.

OTTO. Anleitung zur Ausmittlung der Gifte. Braunschweig 1856, 87.

VAUQUELIN (Ann. Chim. 71, 139) stellte 1809 die ersten Versuche an, das scharfe Princip des Tabaks zu isoliren, welche bereits die Flüchtigkeit und das Verhalten der Nicotinverbindungen gegen Kalihydrat kennen lehrten, aber nicht zur Isolirung des Nicotins tuhrten. Dieses gelang Possklt u. Reimann 1828, worauf 1842 Ortigosa die Verbindungen des Nicotins und BARRAL das Nicotin selbst analysirte. — DAVY bezeichnete als wässriges Nicotin die beim Destilliren von Tabak oder Tabakwurzeln mit Kalilauge übergehende (ammoniakhaltende) Flüssigkeit, ohne das reine Nicotin zu ken-Seine Nicotinsalze sind Gemenge von diesen mit Ammoniaksalzen (Instit. 1835, 137; Ann. Pharm. 18, 63; J. pr. Chem. 7, 90; J. Pharm. 22, 18).

Bildung. Die trockene Substanz der faulen Kartoffeln gibt beim Destilliren mit Aetzkalk Nicotin, durch den Geruch kenntlich. (? KR.) WINKLER

(Jahrb. pr. Pharm. 25, 82).

Vorkommen. In Nicotiana Tabacum, rustica, macrophylla und glutinosa, in Verbindung mit Aepfelsäure, Posselt u. Reimann. - Als Salz, SCHLÖSSING. - Nicotin findet sich fertig gebildet im Tabak und wird nicht erst bei seiner Darstellung erzeugt. Henny u. Boutron, Schlössing. låsst sich ebensogut durch Magnesia abscheiden, wie durch Alkalien. HENRY u. Boutson, auch durch Kalk, Baryt und Ammoniak, Schlössing. Aus dem kochenden Tabaksinfusum entwickeln einfach- und doppeltkohlensaures Kali scharfe Dämpfe, deren Nicotingehalt sich durch Quecksilbersublimat nachwelsen lässt. Kohlensaurer Kalk wirkt ebenso, doch schwächer. Schlössing. Auch beim Destilliren des Tabaks ohne Alkali geht Nicotin, aber weniger über, Henny u. Bouthon, bei zu starkem Eindampfen von wässrigem oder weingeistigem Tabaksinfusum entwickeln sich starke Nicotindämpfe. Schlös-SING. Zieht man unveränderten Tabak mit Aether aus, dampft ab und erhitzt, so zeigt sich Nicotingeruch. (Aber nur ein kleiner Theil des Nicotins wird so ausgezogen.) Durch Weingeist lässt sich dem Tabak alle Schärfe entziehen, der weingeistige Auszug gibt mit Sublimat gefällt das Nicotindoppelsalz. Schlössing. Wird frischer Tabakssaft mit Gerbstoff gefällt, der Niederschlag durch überschüssigen Bleizucker in der Wärme zersetzt, filtrirt, das Blei aus dem Filtrat durch verdünnte Schwefelsäure entfernt, abgedampft, mit kohlensaurem Kalk gemengt und völlig eingetrocknet, so zieht Aether aus dem Ruckstande viel Nicotin. HENRY u. BOUTRON. MELSENS vermuthete, dass Nicotin sich erst bei der Gährung oder bei der unvollständigen Ver-

brennung des Tabaks bilde (N. Ann. Chim. Phys. 9, 471).

Die folgenden Sorten Tabak enthalten in 100 Theilen Trockensubstanz der entrippten Blätter an Nicotin: a. Französische Tabake der Departemenls Lot 7,96; Lot et Garonne 7,34; Nord 6,58; He et Vilaine 6,29; Pas-de-Calals 4,94; Elsass 3,21 Proc. b. Amerikanische Tabake. Virginischer 6,87; Kentucky 6,09; Maryland 2,29; Havanna unter 2 Proc. Schlössing. — 4 Sorten Paraguay-Tabak enthielten 1,8; 2; 5,5 und 6 Proc. Nicotin. Lenoble. (N. J. Pharm. 22, 30; Lieb. Kopp. Jahresber. 1852, 531.) Bei der Verarbeitung der Tabaksblätter zu Schnupftabak geht durch die Gährung Nicotin verloren, HENRY u. Bournon, etwa 3/3 betragend, so dass 100 Th. trockener Schnupstabak noch etwa 1,36 Proc. Nicotla enthalten, dieses größtenthells als in Aether lösliches essigsaures Salz. Schlössing. (N. Ann. Chim. Phys. 19, 246). — Der Tabaksrauch hält Nicotin, welches sich beim Rauchen von langen Porcellanpfeifen in dem Safte der Schwammdose sammelt. Mkl.sens. Bei der frockenen Destillation von Tabak erhielt Unverdorben (Pogg. 8, 399) neben anderen Producten eine Salzbasis, die in Wasser gelöst und mit verdünnter Schwefelsäure eingekocht sich in Ammoniak, Fuscin und Odorin (V, 718) zersetzt. Vergl. auch VII, 221 brenzliches Oel des Tabaks.

Darstellung. 1. Man kocht grobgepulverten Tabak mit Wasser aus, verdunstet die durch Leinen geseihte Flüssigkeit zum Extract, schüttelt sie vor dem völligen Erkalten mit 2 Maass Weingeist von 36°, wo die halbflüssige Masse beim Stehen zwei Schichten bildet, eine untere, beinahe feste schwarze, hauptsächlich aus äpfelsaurem Kalk bestehend, und eine obere schwarze Lösung, welche alles Nicotin enthält. Man decanthirt letztere, destillirt den Weingeist ab, fällt das rückbleibende Extract nochmals mit Weingeist, verdunstet die weingeistige Lösung wiederum und vermischt den Rückstand vor dem völligen Erkalten mit concentrirter Kalilauge, wobei er sich erwärmt. Nach dem Erkalten schüttelt man mit Aether, welcher Nicotin und andere Stoffe mit sattgelber Farbe aufnimmt. Beim Destilliren der ätherischen Lösung geht bei 180° Nicotin ziemlich farblos über, aber leicht durch Zersetzungsproducte der anderen Stoffe verunreinigt, daher man zweckmäßiger folgender Maaßen fortfährt. Man fügt zur ätherischen Lösung unter Umschütteln allmählich gepulverte Oxalsäure, wodurch, wenn der Aether nicht zu wässrig ist, sogleich ein weißer Niederschlag von oxalsaurem Nicotin entsteht, der später zum Syrup am Boden des Gefässes zersliesst. Man decanthirt, wäscht den niedergefallenen Syrup mit Aether, zersetzt ihn durch Kali, nimmt das freigewordene Nicotin wieder mit Aether auf, erhitzt die ätherische Lösung, um Aether, Wasser und Ammoniak zu verjagen, im Wasserbade, dann allmählich auf 140° einen ganzen Tag, während ein Strom Wasserstoffgas hindurchgeht. Hierauf erhitzt man bis zu 180°, wo farbloses Nicotin übergeht. 1000 Gramm Tabak vom Lot geben 50 bis 60 Gr. Nicotin. SCHLÖSSING. Aehnlich verfuhren schon Posselt u. Reimann. Vergl. unten.

- 2. Man macerirt schlechten Tabak oder Tabaksstaub mit Wasser, dem etwas Vitriolöl oder Salzsäure (1 Proc. vom Gewicht des Wassers) zugesetzt ist, 24 Stunden, verdunstet die abgepresste Flüssigkeit zum Syrup und destillirt sie mit etwa  $^{1}/_{6}$  Maais starker Kalilauge, nöthigenfalls unter Nachgießen von Wasser, so lange noch alkalisches, Ammoniak und Nicotin haltendes Destillat erhalten wird. Dieses unterwirft man einer der folgenden Behandlungen.
- a. Man sättigt es mit Stücken Aetzkali, welches sich unter starkem Erwärmen und Entweichen des meisten Ammoniaks auflöst und das Nicotin als wasserhelle Oelschicht absondert. Diese wird mit dem Heber abgenommen und durch gelindes Erwärmen von anhängendem Ammoniak befreit. Liebig u. Gall.
- b. Man neutralisirt es mit Kleesäure, verdunstet zur Trockne, zieht aus dem Rückstand durch kochenden Weingeist das kleesaure Nicotin aus, verdunstet die Lösung zum Syrup und schüttelt im verschlossenen Gefäße mit Kalistücken und Aether, wo letzterer bei wiederholter Behandlung alles Nicotin aufnimmt. Die ätherische Lösung im Wasserbade destillirt, lässt nacheinander reinen, wasserhaltigen und nicotinhaltigen Aether, endlich Nicotin als farbloses Oel übergehen, das man für sich auffängt. So enthält es noch etwas Wasser. Ortigosa.

Nicotin. 211

3. Man digerirt zerschnittenen Elsasser Tabak mit schwefelsäurehaltigem Wasser, presst nach 3 Tagen aus und unterwirft den Rückstand derselben Behandlung, bis er alle Schärfe verloren hat. Die Flüssigkeit wird zur Hälfte abgedampft, mit Kalk destillirt, das Destillat mit Aether geschüttelt und dadurch vom meisten Nicotin befreit, dann in die Blase zurückgegossen und wieder destillirt. Man behandelt das Destillat aufs Neue mit Aether, gießt es nach dem Abnehmen der ätherischen Schicht wieder zurück und so fort, bis der Rückstand in der Blase nicht mehr scharf schmeckt. Die braune ätherische Lösung wird innerhalb 14 Tagen allmählich bis auf 140° erhitzt, wodurch Aether, Wasser und solche Körper verflüchtigt werden, die flüchtiger als Nicotin sind, dann unter Zusatz von gelöschtem Kalk im Wasserstoffstrome bei 190° destillirt, das übergehende schwach gefärbte Nicotin möglichst bei Luftabschluss für sich aufgefangen und rectificirt. Barral.

4. Aus der sogenannten Tabaksbeize. Man verdunstet die mit wenig überschüssiger Schwefelsäure versetzte braune Flüssigkeit zum Syrup, versetzt mit Kalilauge im geringen Ueberschuss, nimmt das freigewordene Nicotin durch Aether auf, versetzt die ätherische Lösung mit Oxalsäure und zerlegt den entstandenen Niederschlag von oxalsaurem Nicotin wieder mit Kalilauge. Durch Schütteln der Kalilauge mit Aether wird das Nicotin abermals aufgenommen, durch Abdestilliren des Aethers und durch Destilliren für sich rein erhalten.

STAHLSCHMIDT.

Melsens reinigt das erhaltene Nicotin durch Zusammenstellen mit Kalium, bis dieses auch beim Erwärmen nicht mehr angegriffen wird, destillirt die braune Flüssigkeit im Wasserstoffstrome über Aetzbaryt,

wo die mittlere Portion am reinsten übergeht.

Aeltere Vorschriften. Man destillirt Tabak mit Wasser und 1/12 Kalihydrat (mit 2/5 Natronhydrat und 12 Th. Wasser. HENRY u. Boutron), giefst zum Rückstande noch 2mal Wasser und destillirt wieder, neutralisirt die vereinigten, Tabakscampher, Nicotin und kohlensaures Ammoniak haltenden Destillate mit Schwefelsäure, verdunstet bis fast zur Trockne und zieht aus dem Rückstande das schwefelsaure Nicotin durch absoluten Weingeist. Die weingeistige Lösung wird verdunstet, der Rückstand mit wässrigem Kall geschütteit und das frei gemachte Nicotin in Aether aufgenommen. Beim Abdestilliren des Aethers bleibt das Nicotin zurück, 1/960 des Tabaks betragend. POSSELT U REIMANN. HENRY U. BOUTRON destilliren das schwefelsaure Nicotin mit Natronhydrat und befreien es durch Hiustellen im Vacuum von Ammoniak. - Auch ziehen Possklt u. Reimann den mit schweseisäurehaltigem Wasser bereiteten und verdunsteten Absud mit Weingeist von 90 Proc. aus, destilliren den Weingeist ab, zersetzen den Rückstand mit Kalk- oder Bittererdehydrat und scheiden aus ihm das Nicotin durch Destilliren und Schütteln mit Aether wie Schlössing. Sie entwässern den nicotinhaltenden Aether mit Chlorcalcium und verjägen den Aether im Wasserbade. Dieses Nicotin hält eine Spur Chlorcalcium.

Bestimmung des Nicotins im Tabak. Man bringt 10 Gramm Tabakspulver von bekanntem Wassergehalt in ein Glasrohr, dessen unteres verjüngtes und rechtwinklich gebogenes Ende in die seitliche Tubulatur eines
Kolbens von 1/6 Litre Inhalt eingefügt ist, beseuchtet den Tabak mit hinreichend Ammoniak, um alles Nicotin freizumachen, giests Aether in den
Kolben und verschließt seinen Hals mit einem Glasrohr, das die erzeugten
Dämpse in einen Likbig'schen Kühlapparat leitet. Das untere Ende des LikBig'schen Kühlers ist gebogen und mit stüsse korks in das Glasrohr ein-

gefügt, in dem sich der Tabak besindet, so dass der beim Kochen verflüchtigte und darauf im Kühler wieder verdichtete Aether den Tabak durchzieht, mit Nicotin beladen in den Ballon tropft, dort aufs Neue verflüchtigt und wieder zum Extrahiren des Tabaks benutzt wird. Den so vorgerichteten Apparat erhitzt man 2 bis 4 Stunden, oder so lange, bis einige Tropfen des aus dem Tabak sließenden Aethers bei gelindem Verdunsten durchaus kein Nicotin mehr lassen, ersetzt dann das den Tabak haltende Robr durch eine Vorlage, verschließst den seitlichen Tubulus des Kolbens und destillirt, bis die anfangs stark ammoniakhaltigen Aetherdämpfe nicht mehr von diesem, aber auch noch kein Nicotin enthalten. Man lässt den Rest des Aethers an freier Lust verdunsten und ermittelt, welche Menge von wässriger Schwefelsäure von bekanntem Gehalt zum Neutralistren des rückbleibenden Nicotins (aus welchem sich Harz abscheidet) erforderlich ist. 49 Th. Vitriolöl entsprechen 162 Theilen Nicotin. Schlössing. — Nach demselben Princip, aber mit Anwendung eines anderen Apparats, verfährt Schiel (Ann. Pharm. 105, 257; Chem. 74, 127).

Zuní Nachweis von Nicotin in Vergiftungsfällen geben Vorschriften: Stas, Bull. de l'acad. de médecine de Belgique 9, 304; Jahrb. pr. Pharm. 24, 313; Ann. Pharm. 84, 379; Lieb. Kopp's Jahresber. 1851, 640; ferner Orfila, J. chim. méd. 27, 399; Vergl. darüber auch Lehmann, Pharm. Centr. 1853, 927; Melsens, Bull. de l'acad. de médecine de Belgique 2. Ser. 1.

Nr. 9; Chim. pure 1, 232.

Eigenschaften. Farbloses, durchsichtiges Oel, das bei -6° Posselt u. Reimann, -10° Barral, noch nicht erstarrt, beim Erwärmen schon unter 100° weisse, unerträglich riechende Dämpfe entwickelt. Ortigosa. Im Vacuum zeigen sich nach einigen Tagen kleine Krystallblättchen im Nicotin, dem chlorsauren Kali ähnlich, an der Luft schnell zerfließend. Henry u. Boutron. Destillirt bei 146° sehr langsam über, kommt bei 240° (gegen 250°, BARRAL) ins Kochen, wobei aber nur ein Theil in weißen schweren Nebeln farblos und unzersetzt übergeht. Posselt u. Reimann. Vergl. unten. — Spec. Gew. 1,048 Henry u. Boutron; 1,033 bei 4°, 1,027 bei 15°, 1,018 bei 30°, 1,0006 bei 50°, 0,9424 bei 101,5°, Barral. Riecht schaff, wenig nach Tabak, BARRAL, besonders beim Erwärmen unangenehm stechend, dem trocknen Tabak ähnlich, Posselt u. Remann, stark, unangenehm nach Tabak, Ortigosa, verdünnt ätherartig, Orto. Schmeckt brennend. BARRAL. Schmeckt auch verdünnt äußerst scharf und ätzend mit Erstarrung im Gaumen. Henry u. Boutron. Giftig. Tödtet Kaninchen zu 1/4, Hunde zu 1 Tropfen. Posselt u. Reimann. Tödtet, zu 5 Milligramm einem Hunde mittlerer Grösse auf die Zunge gebracht, denselben in 3 Minuten. BARBAL. Einer erwachsenen Katze 1/8 Gran aufs Auge gestrichen, verengert die Pupille und macht heftige narcotische Zufälle, die in einer Stunde aufhören. Geigen u. Hesse. (Ann. Pharm. 7, 293.) Kleine Vögel sterben schon bei Annäherung des mit Nicotin befeuchteten Glasstabes. Sehr schwaches wässriges Nicotin eine Secunde bloss in den Mund genommen, macht heftige Erstarrung, 10 Minuten dauernd, dann einige Stunden Gefühl von Schwere und Kopfweh. HENRY u. BOUTRON. Vergl. auch MELSENS. (N. Ann. Chim. Phys. 9, 468.)

Reagirt stark alkalisch. — Dampfdichte = 5,829, mit Berücksichtigung des beim Destilliren bleibenden, 3 Proc. betragenden Rückstandes 5,607. Barral. Lenkt das polarisirte Licht stark nach links ab. Laurent (Compt. rend. 19,926.), Wilhelmy (Pogg. 81,527.)—Im Nicotindampfe befindliches Fleisch hält sich unbegränzt lange, wird nur lebhafter roth. Robin. (Compt. rend. 32, 177.)

	48 -	BARRAL.	MELSENS.	Schlössing. Mittel.
20 C 2 N 14 H	120 74,08 28 17,28 14 8,64	73,69 17,04 8,86	74,3 17,3 8,8	73,59 17,11 8,70
C <sup>20</sup> N <sup>2</sup> H <sup>14</sup>	162 100,00	99,59	100,4	99,40
	C-Dampf 2 N-Gas	20 8,3 2 1,9	ofdichte. 3200 3412 3702	
- 20 0	Nicotindampf		2314 3157	

Auf Grund seiner Analysen des Platindoppelsalzes gab Ortigosa die Formel C¹ºNH³, die Barral annahm. Mrlsens gab die Formel C¹ºNH³, von der Barral zeigte, dass sie mit seiner (umgerechneten) Analyse übereinstimme, und die Er nach Bestimmung der Dampfdichte, Schlössing nach Bestimmung der Sättigungscapacität des Nicotins gegen Schwefelsäure verdoppelte.

Zersetzungen. 1. Nicotin färbt sich am Lichte schneil gelbbraun. Henry u. Boutron. — 2. Es lässt beim Destilliren selbst im Kohlensäurestrome stets geringen, etwa 3 Proc. betragenden Rückstand, auch dann stets aufs Neue, wenn es vorher wiederholt destillirt war. Dabei entsteht kein Gas und der in Wasser unlösliche, in Weingelst leicht lösliche Rückstand scheint eine dem Nicotin isomere Modification zu seln. Barral. Nicotin lässt beim Destilliren in Weingelst lösliches, daraus durch Wasser fällbares Harz. Ortigosa. Derselbe Rückstand bleibt auch beim frei-willigen Verdampfen von Nicotin an der Luft. Posselt u. Reimann. — 3. Färbt sich längere Zeit der Luft ausgeselzt braun, wird dickflüssiger und zum Theil in Harz verwandelt. Posselt u. Reimann, Barral u. A. — 4. Lässt sich bei gewöhnlicher Temperatur nicht durch flammende Körper entzünden, brennt aber mittelst eines Dochtes mit heller, rußender Flamme. Posselt u. Reimann. Der beim Erhltzen von Nicotin im Tiegel aufsteigende Dunst lässt sich entstammen. Henry u. Boutbon.

5. Warmes Vitriolöl wirkt nicht sogleich auf Nicotin, aber färbt sich allmählich rothbraun, die Lösung scheidet mit Natronhydrat übersättigt ammoniakfreies Nicotin ab. Henry u. Boutron. Kochendes Vitriolöl zerstört Nicotin völlig (unter Zurücklassung einer schwarzen dicken Masse, Stahlschmidt), so dass die mit Ammoniak neutralisirte Flüssigkeit nicht mehr scharf, sondern bitter schmeckt. Possrlt u. Rrimann.

6. Wässriges Nicotin trübt sich mit *Iodtinctur* (wässriger hydriodiger Säure oder mit Chlor versetztem hydriodigsaurem Kali) erst gelblich, dann karmesinfarben, selbst bei 1000facher Verdünnung, Posselt u. Reimann; es erzeugt mit Iodtinctur leichten kermesbraunen Niederschlag. v. Planta. Sind *Iod* und Nicotin in Aether gelöst, so wird beim Mischen beider Wärme frei und nach einiger Zeit erstartt das Gemenge zum Krystallbrei von Trijodonicotin. Wertheim. (Gerhardt Traité 4, 193).

7. Beim Eintröpfeln von Nicotin in eine mit Chlorgas gefüllte Flasche findet heftige, zuweilen mit Lichtentwicklung begleitete Einwirkung und Entwicklung von Salzsäuregas statt, während das Nicotin blutroth wird, aber einige Tage dem Licht ausgesetzt sich entfärbt, dann bei niedriger Temperatur (unter 8°) lange Nadeln

absetzt, die bei wenig erhöhter Temperatur schmelzen. Das am Lichte farblos gewordene Product scheidet mit Wasser in Berührung welfsen Bodensatz ab, der aus Weingeist krystallisirt erhalten werden kann, die darüberstehende sehr saure Flüssigkeit wird bei gelindem Verdunsten rothbraun. BARRAL. Beim Ueberleiten von Chlor über Nicotin wird dunkelbraune feste Substanz erhalten, die sich leicht in Weingeist löst und beim Verdunsten nicht krystallisch abscheidet. Stahlschmidt. — Wässriges Chlor wirkt in der Kälte nicht auf Nicotin und färbt es in der Wärme gelb, ohne Stickgas zu entwickeln. Henry u. Boutron. Barral. — Durch wässrige unterchlorige Säure wird concentrietes wässriges Nicotin weißlich getrübt, ohne alle Stickgasentwicklung, die sogleich erfolgt, wenn wenig Ammoniak zugefügt wird. Henry u. Boutron. — Mit wässriger Ueberchlorsäure zersetzt sich Nicotin rasch. Bödeker (Ann. Pharm. 71, 64). — Beim Einwirken von Chlor auf salzsaures Nicotin wird schön krystallisirte, in Wasser leicht lösliche, in Weingeist unlösliche Chlorverbindung erhalten. Geuther u. Hofacker. (Ann. Pharm. 108, 55.)

8. Entwickelt beim Erwärmen mit Salpetersäure viele rothe Dämpfe und gibt nach beendigter Reaction beim Destilliren mit überschüssigem Kalihydrat eine flüchtige Base, die Aethylamin zu sein scheint. Anderson. (Ann. Pharm. 75, 82.) Mit heißer Salpetersäure entsteht Salpetergas und dicke orangegelbe Masse, ohne alle Kleesäure. Henny u. Bouthon. Mit Salpetersäure oder saurem chromsauren Kali und Schwefelsäure entwickelt Nicotin erstickenden Dampf und bildet braune Flüssigkeit. Stahlschmidt. — Rauchende Salpetersäure greift schon in der Kälte heftig an, ohne es leicht vollständig zu zerstören. Posselt u. Reimann.

9. Natronhydrat wirkt beim Erhitzen zersetzend auf Nicotin und entwickelt wenig Ammoniak. Henry u. Boutron. — Wasserhaltendes Nicotin mit Stücken Kalihydrat in Berührung löst Kalihydrat und gibt beim Destilliren verschieden von Nicotin riechende Flüssigkeit, 52 Proc. Kohle haltend, die mit Zweifach-Chlorplatin vermischt kein Nicotinplatinchlorid, aber beim Verdunsten der Mischung in Weingeist leicht lösliche Krystalle absetzt. Ortigosa. (Vergl. VII, 211.)

10. Beim Ueberleiten von Cyangas über Nicotin, Stahlschmidt, beim Einleiten von Cyan in weingeistiges Nicotin, Hofmann, entsteht braunes, aus Weingeist nicht krystallisirbares Product, Stahlschmidt, ohne basische Eigenschaften, Hofmann. (Ann. Pharm. 66, 145.)

11. Wirkt langsamer als Anilin auf *Cyanvinester*, eine in schönen Blättern krystallisirende Verbindung bildend. Wurtz. (Compt. rend. 32, 418; Ann. Pharm. 80, 349).

12. Erwärmt sich in Berührung mit *Iodformafer*, scheidet schweres braunes Oel ab und erstarrt beim Erkalten zu krystallischem Hydriod-Formenicotin. Stahlschmidt. (Ann. Pharm. 90, 222.) — Wird in Berührung mit *Iodvinafer* schon bei Mittelwärme, rascher bei 100° in Hydriod-Vinenicotin verwandelt. v. Planta u. Kekule (Ann. Pharm. 87, 3). — Bei mehrtägigem Erhitzen von *Iodmylafer* mit Nicotin in zugeschmolzenem Rohr wird brauner, auch beim Erkalten und Stehen an der Luft nicht erstarrender Syrup erhalten, der auch beim Verdunsten seiner wässrigen oder weingeistigen Lösungen nicht krystallisirt, aber beim Behandeln mit Wasser den überschüssigen Iodmylafer abscheidet und Lösung von Hydriod-Mylenicotin gibt. Stahlschmidt.

Nicotin. 215

Verbindungen. Mit Wasser. — A. Gewässertes Nicotin. — Nicotin nimmt an feuchter Luft rasch Wasser auf, in einem Tage bis zu 10 Proc., welches in einem trocknen Gasstrom vollständig wieder entweicht. Schlössing. In einem mit Wasserdampf gesättigten Luftraum nimmt Nicotin in 3 Wochen 177 Proc. Wasser auf, welches beim Hinstellen des gewässerten Nicotins neben Kalihydrat wieder entweicht. So mit Wasser gesättigtes Nicotin erstarrt völlig in einer Kältemischung aus Eis und Kochsalz. Barral.

B. Wüssriges Nicotin. — Nicotin löst sich in Wasser nach jedem Verhältniss. Posselt u. Reimann, Barral u. A. Es bildet (wenn es braune harzige Materie hält, Posselt u. Reimann) mit der Hälfte oder weniger Wasser ein klares Gemisch, das durch mehr Wasser trübe wird. Ortzgosa. Zusatz von Kalihydrat scheidet das Nicotin aus der wässrigen Lösung. Liebig u. Gail.

Nicotin löst bei 100° 10,58 Proc. Schwefel, der beim Erkalten größtentheils krystallisirt, während das Nicotin dunkelbraun gefärbt bleibt. — Es löst keinen Phosphor. Barral. Es nimmt Ammoniakgas auf und hält dasselbe nicht fester als das Wasser gebunden.

SCHLÖSSING.

Mit Säuren. — Nicotin sättigt die Säuren vollständig. Nicotinsalze krystallisiren theils blättrig, theils körnig, Henry u. Boutron, die einfachen Salze schwierig, leichter die Doppelsalze. BARRAL. Sie schmecken sehr scharf, Henry u. Boutron. Die Salze in Wasser gelöst lassen sich bei mäßiger Wärme ohne bedeutenden Verlust an Nicotin abdampfen. Posselt u. Reimann. Sie verlieren beim Abdampfen einen Theil des Nicotins. HENRY u. BOUTRON. — Sie entwickeln mit Kalilauge Nicotingeruch und geben mit Iod die Kermesfarbe des Nicotins. Posselt u. Reimann. Sie lösen sich leicht in Weingeist von 40°, HENRY u. BOUTRON, nicht in Aether, mit Ausnahme des essigsauren Nicotins. Schlössing. Nicotin fällt die Salze des Mangans, Zinks, Bleis, Eisens (vergl, unten) und den Brechweinstein, wie die Alkalien. Henry u. Boutron. Es fällt Mangan- und Eisensalze in der Kälte, Silbersalze in der Wärme. Schlössing. Es fällt auch die essigsauren Salze des Bleis, Kupfers und Chlorcobalt. Otto. Es fällt weder Baryt- noch Kalksalze, aber leitet man in ein wässriges Gemisch von Nicotin mit überschüssigem salpetersaurem Kalk oder salzsaurem Baryt Kohlensäuregas, so werden kohlensaurer Kalk oder Baryt gefällt, 1 At. für 1 At. des angewandten Nicotins betragend.  $Ca0.N0^5 + C^{20}N^2H^{14} + H0.C0^2 = C^{20}N^2H^{14}, H0.N0^5 + Ca0.C0^2$ . SCHLÖSSING.

Phosphorsaures Nicotin. — Der durch Neutralistren von Nicotin mlt wässriger Phosphorsäure erhaltene farblose Syrup gibt beim Verdunsten an der Sonne weiße, dem Gallenfett ähnliche Krystalle. Possblt u. Reimann. —

Perlglänzende Blätter. HENRY u. BOUTRON.

Schwefelsaures Nicotin. — 100 Theile Vitriolöl neutralisiren im Mittel 329,7 Th. Nicotin, einfach schwefelsaures Nicotin (C<sup>20</sup>N<sup>2</sup>H<sup>14</sup>, H0,SO<sup>3</sup>) bildend. Schlössing (Rechnung 330,6 Th.) — Bräunlicher, nicht krystallisirender Syrup, Posselt u. Reimann. Perlglänzende Blätter, Henry u. Boutbon.

Saures jodsaures Nicolin löst sich kaum in Welngeist. Henny u.

BOUTRON.

Salzsaures Nicotin. — Perlgiänzende Blätter. Henry u. Bouthon. Wird durch Sättigen von Nicotin mit trocknem Salzsäuregas und Hinstellen des Products ins Vacuum in langen, zerfliefslichen weißen Fäden erhalten, die flüchtiger sind als Nicotin, und sich leicht in Wasser und Weingeist, nicht in Aether lösen. Barral. — Beim Ueberleiten von trocknem Salzsäuregas über gelinde erwärmtes Nicotin und Austreiben der überschüssigen Salzsäure durch trocknes Wasserstoffgas werden zwischen 1 und 2 At. schwankende Mengen Salzsäure aufgenommen, von der bei gelindem Erwärmen viel entweicht. Schlössing. Lenkt in Weingelst gelöst das polarisite Licht nach rechts ab. Wilhelmy. (Pogg. 81, 527.)

Salpelersaures Nicotin krystallisirt schwierig. Henry u. Boutron. Wässriges Nicotin gibt mit phosphorsaurer Bittererde einen gallertartigen Niederschlag, mit saurer schwefelsaurer Thonerde nadelförmige Krystalle eines Doppelsalzes. Henry u. Boutron. Es verhält sich gegen Phosphor-Molybdänsäure wie Coniin (VI, 526). Sonnenschein (Ann. Pharm. 104, 47.)—Es erzeugt in wässriger, ½550 Nicotin haltender Lösung mit Phosphor-Antimon-säure (durch Eintröpfeln von Fünffachehlorantimon in wässrige Phosphorsäure bereitet) schwache Trübung. F. Schulze (Ann. Pharm. 109,179).

Chlorcadmium-salzsaures Nicotin. — Nicotin bildet mit Chlorcadmium schwierig krystallisirende Verbindung, Gr. Williams (Chem. Gaz. 1855, 450; Chem. Centr. 1856, 47), leicht löslich in Wässer, bei 100° kein Wasser verlierend und der Formel C<sup>20</sup>N<sup>2</sup>H<sup>14</sup>,2HCl +5CdCl entsprechend. Galletly (N. Edinb. n. phil. Journ. 4, 94; Chem. Centr.

1956 6063

Durch Fällen von Zweifach-Chlorzinn mit Nicotin wird welfses, von Eisenchlorid wird gelbbraunes Doppelsalz (ziegelrother Niederschlag, Henry u. Boutron) erhalten. Barral. Mit schwefelsaurem Kupferoxyd erzeugt wässriges Nicotin grünweißen Niederschlag, der durch mehr Nicotin nicht blau wird und sich nicht löst. Henry u. Boutron.

Iodquecksilber-Nicotin. C<sup>20</sup>N<sup>2</sup>H<sup>13</sup>, 2HgI. Farblose Blättchen, die beim Zusammenreiben von Nicotin mit Einfachjodquecksilber (wobei Wärme frei und dadurch ein Theil des Nicotins verflüchtigt wird) und Auskochen der Masse mit Wasser erhalten werden. Wert-

HEIM (Gerhardt, Traité 4,192).

Iodquecksilber-Hydriod-Nicotin. — Man tropft eine Lösung von Einfachjodquecksilber in Hydriodsäure zu hydriodsaurem Nicotin, bis der jedesmal entstehende Niederschlag bleibend zu werden beginnt, wo nach einigem Stehen das Salz krystallisirt. Die Mutterlauge zersetzt sich beim Abdampfen. Kleine gelbe Säulen, wenig löslich in kaltem Wasser und Weingeist. Wird durch heißes Wasser zersetzt und scheidet rothgelbes, in Kalilauge unlösliches Harz ab. Bödeker. — Salzsaures Nicotin fällt aus Iodquecksilberkalium gelbweißen Niederschlag, nicht in Salzsäure löslich. v. Planta.

			BÖDEKER.
C20N2H16	164	19,09	
4 I	508	57,84	58,33
$2~\mathrm{Hg}$	200	23,07	22,71
C <sup>20</sup> N <sup>2</sup> H <sup>14</sup> ,2HI+2HgI	872	100,00	

217

Chlorquecksilber-Nicotin. — Reines und essigsaures Nicotin geben mit Sublimatlösung reichliche weiße Flocken, leicht in Salzsäure, nicht in Weingeist löslich. Posskit u. Reimann. Salzsaures Nicotin fällt aus Sublimat weißen pulvrigen Niederschlag, in Salzsäure und Salmiak leicht löslich. v. Planta.

a. Mit 2 At. Chlorquecksilber. — Man fällt Sublimatlösung mit wässrigem Nicotin. Weißer krystallischer Niederschlag, der unter 100° schmilzt und gelblich wird. Unlöslich in Wasser und Aether, schwerlöslich in Weingeist. Ortigosa.

		ORTIGOSA.
120	27,72	27,70
28	6,46	, , ,
14	3,23	3,73
71	16,40	15,86
200	46,19	45,53
	28 14 71	28 6,46 14 3,23 71 16,40

C20N2H14,2HgCl 433 100,00

b. Mit 6 At. Chlorquecksilber. — Man tropft in eine Lösung von Nicotin in verdünnter Salzsäure gesättigte Sublimatlösung, so lange sich der anfangs entstehende Niederschlag noch wieder auflöst, und stellt die Lösung einige Tage bei Seite, wo sich die Verbindung bei hinreichender Verdünnung in Krystallen abscheidet. Bei zu großer Concentration entsteht ein Oel, welches durch verdünnte Salzsäure gelöst und durch Zusatz von Quecksilberchlorid in Krystalle verwandelt werden kann. Klare, farblose oder blassgelbe Krystalle, bisweilen von Zolllänge. Krystallis, im 2gliedr, Systeme. Combin. zweler verticalen Säulen n und u und zwei Paar basischer Flächen m u. t (Fig. 77); dazu kommt eine horizontale Säule I (Fig. 78). u:t =  $148^{\circ}55'17''$ ; n:t =  $129^{\circ}40'33''$ ; daraus folgt n:u =  $160^{\circ}45'16''$ , die Beobachtung gab  $160^{\circ}$ 43'28"; 1:t = 122°57'24", spaltbar nach m. DAUBER (Ann. Pharm. 74, 201).

Löst sich wenig in kaltem Wasser, schmilzt in heißem zu braunem Harz. Löst sich in säurehaltigem Wasser, wenig in kaltem BÖDEKER.

Weingeist. BÖDEKER.

C <sup>20</sup> N <sup>2</sup> H <sup>14</sup> 6 Cl 6 Hg	162 213 600	16,9 21,7 61,4	21,6 61,9	
C20N2H14,6HgCl	975	100,0		

Chlorquecksilber-salzsaures Nicotin. Mit 8 At. Chlorquecksilber. C<sup>20</sup>N<sup>2</sup>H<sup>14</sup>,HCl,8HgCl. — Wird als krystallischer Niederschlag erhalten durch Behandeln der kalten neutralen Lösung von salzsaurem Nicotin mit viel überschüssigem, wässrigem Chlorquecksilber. Krystallisirt aus heißem Wasser in strahlig gruppirten Nadeln. Th. Wert-(Gerhardt, Trailé 4, 191.)

Wässriges Nicotin fällt Cyanquecksilber nicht. Henry u. Boutron.

Cyanguecksilber mit Chlorquecksilber-Nicotin. — Man vermischt neutrales salzsaures Nicotin mit gleichviel gesättigter Cyanquecksilberlösung. Farblose, büschelförmig-vereinigte seidenglänzende Säulen, leicht und ohne Zersetzung löslich in kaltem und warmem Wasser und Weingeist. Entwickelt mit Salzsäure Blausäure. lauge fällt die Lösung der Säulen nicht, aber färbt das feste Salz rothgelb. - Hält 60,85 Proc. Quecksilber, 17,76 Proc. Chlor und 2,46 Proc. Cyan, ist also wohl C20N2H14,5HgCl,HgCy, oder C20N2H14, 4HgCl,2HgCv. Bödeker.

Salpetersaures Silberoxyd-Nicotin. — Wässriges Nicotin fällt salpetersaures Silberoxyd nicht. Henny u. Bournon. — a. Mit ½ At. salpetersaurem Silberoxyd. 2C<sup>20</sup>N<sup>2</sup>H<sup>14</sup>,Ag0,NO<sup>5</sup>. Man vermischt weingeistiges salpetersaures Silberoxyd mit überschüssigem, weingeistigem Nicotin, wo beim freiwilligen Verdunsten der verdünnten Mischung schöne Säulen entstehen, die dem 2- und 1gliedrigen System anzugehören scheinen. Wertheim.

b. Mit I At. salpetersaurem Silberoxyd. C<sup>20</sup>N<sup>2</sup>H<sup>14</sup>,AgONO<sup>5</sup>. — Wird wie a, aber mit überschüssigem, salpetersaurem Silberoxyd er-

halten. Farblose Säulen. WERTHEIM.

Dreifachchlorgold-Nicotin. — Wässriges Nicotin gibt mit Chlorgoldnatrium röthlichen hellorangen Niederschlag. HRNRY u. BOUTRON. Salzsaures Nicotin fällt aus Dreifachchlorgold hellgelbe Flocken, in Salzsaure nicht oder

schwierig löslich, v. Planta.

Einfach-Chlorplatin-salzsaures Nicotin. — 1. Man fügt unter beständigem Umrühren zu einer lauen Lösung von Einfachchlorplatin in Salzsäure unter Erkälten, weil sich das Gemisch erhitzt, allmählich Nicotin. Es entsteht ein krystallischer Niederschlag von pomeranzenfarbenen Einfachchlorplatin-2fach-salzsaurem Nicotin, dessen Menge bei fortgesetztem Umrühren zunimmt und die von diesem abfiltrirte Mutterlauge liefert beim Abdampfen und Erkälten grade, rothe Säulen von Einfachchlorplatin-salzsaurem Nicotin. — 2. Wird in größeren Krystallen erhalten, wenn man das pomeranzengelbe Salz durch Kochen wieder in der Mutterlauge löst, die Lösung im Vacuum erkalten und dort krystallisiren lässt. — 3. Löst man die nach 1 oder 2 erhaltenen rothen Säulen in viel heißem Wasser, so trübt sich die Lösung beim Erkalten durch Ausscheidung gelber Krystallschuppen, isomer mit dem nach 1 oder 2 erhaltenen rothen Säulen. Raewsky.

Lässt beim Glühen auf Platinblech Platin. Entwickelt mit heifser Salpetersäure rothe Dämpfe. Wird durch Vitriolöl gebräunt, gibt beim Erhitzen braunen Niederschlag und entwickelt schweflige Säure. — Löst sich wenig in kaltem Wasser, leichter in heißem (mit zu wenig Wasser erhitzt, wird die Oberfläche des Salzes gallertartig und es wird dadurch weniger löslich), und scheidet sich beim Erkalten in gelben Krystallschuppen aus, isomer mit den rothen Säulen. — Löst sich in kalter Salzsäure und Salpetersäure, nicht in Weingeist und Aether. Raewsky.

			RAEWSH Mittel		
Rot	hes Saiz.		a.	b.	
20 C	120	24,1	24,00	24,1	
2 N	28		5,50	6,1	
16 H	16	$\frac{5,6}{3,1}$	3,25	$\substack{6,1\\3,2}$	
2 Pt	197,4	39,7	39,40	39,1	
4 Cl	142	28,4	27,85	27,5	
C20N2H14,2HC1+2PtC1	503,4	100,0	100,00	100,0	

a. rothe Säulen, b. gelbe Krystallschuppen.

Nach Raewsky — PtClC<sup>10</sup>H<sup>7</sup>N,HCl, die salzsaure Verbindung einer eigenthümlichen platinhaitigen Basis (deren entsprechendes Glied unter den Platin-Ammoniakverbindungen [III, 737 u. 749] nicht bekannt ist), was Gerhardt (Compt. Chim. 1849, 206) für diese und für die folgende Verbindung bestrett, da letztere mit Kali Nicotin entwickelt.

219

Einfuch - Chlorplatin - 2fach - salzsaures Nicotin. — (Darstellung VII, 218). Pomeranzengelbes krystallisches Pulver (a), scheidet sich bei freiwilligem Verdunsten seiner Lösung in Salzsäure in sehr großen und regelmäßigen orangerothen, rhombischen Säulen (b), seiner Lösung in Salpetersäure in kleinen gelben Krystallen (c) aus. Lässt bei Auflösen in (ungenügendem?) kochendem Wasser amorphen Rückstand (d), während aus der Lösung beim Erkalten Salz a anschießt. Raewsky.

Bläht sich auf beim Erhitzen auf Platinblech, entwickelt salzsaures Nicotin, brennt dann wie Zunder und lässt Platin. Wird durch kaltes Vitriolöl weiß, durch heißes unter Entwicklung von schwefliger Säure verkohlt und lässt schwarzen Platinrückstand. Entwickelt

mit Kali Nicotin. RAEWSKY.

Löst sich nicht in kaltem Wasser. Vergl. oben. Löst sich nicht in Weingeist und Aether. — Löst sich in Nicotin zur rothen Flüssigkeit, mit kaltem Wasser klar mischbar, wird diese Lösung im Vacuum verdunstet, so bleibt eine dicke klebrige, sehr zerfließliche Masse, der Melasse ähnlich, in Wasser, Salzsäure, Salpetersäure, Weingeist und Aether löslich und auf keine Weise krystallisirbar, Raewsky, vielleicht C<sup>20</sup>N<sup>2</sup>H<sup>14</sup>,2HCl,PtCl oder C<sup>20</sup>N<sup>2</sup>H<sup>14</sup>,HCl,PtCl, Gerhardt, (Compt. chim. 1849, 206).

- 11				RARWS	KY.	
			a.	b.	c.	d.
Pomeranze	nfarbenes S	alz.	Mittel.			
20 C	120	20,8	20,5	20,7	20,4	20,5
2 N	28	4,9	6,2	4,9	6,2	6,2
18 H °	18	3,1	3,2	3,1	3,4	3,3
2 Pt	197,4	34,3	34,2	34,3	34,0	34,0
6 C1	213	36,9	35,9	37,0	36,2	36,0
C20N2H14,4HCl+2Pt	Cl 576,4	100,0	100,0	100,0	100,0	100,0
Nach RARWS	KY PtClC <sup>10</sup> N	н7,2нс1	(vergl.	VII, 218).		

Zweifach-Chlorplatin-salzsaures Nicotin. — Nicotinplatinchlorid. — Man vermischt die Auflösungen von salzsaurem Nicotin und Zweifachchlorplatin, wo bei concentrirten Lösungen gelber krystallischer Niederschlag, bei verdünnteren nach einiger Zeit schiefe, 4seitige Säulen des 2- und 1gliedrigen Systems entstehen. Ortigosa. Barbal erhält dieselbe Verbindung durch Fällen von Zweifachchlorplatin mit Nicotin als körniges Pulver. Liebig u. Gail, fällen das bei Darstellung von Nicotin nach VII, 210 erhaltene, Nicotin und Ammoniak haltende Destillat mit Zweifach-Chlorplatin, wo die vom niedergefallenen Platinsalmiak abfiltrirte Flüssigkeit nach 3—4 Tagen, große rubinrothe Krystalle absetzt. — Schmeckt bitter und sehr schaff. Posselt u. Reimann.

Wird an der Lust matt und lässt sich nicht ohne Zersetzung umkrystallisiren. Liefert mit Kalilauge destillirt reines Nicotin. Liebig u. Gail.. Löst sich schwierig in Wasser. Ortigosa. Löst sich in kochendem Wasser. Barral. Löst sich in heißer verdünnter Salzsäure, Ortigosa, etwas in Salpetersäure. Posselt u. Reimann. Löst sich nicht in Salzsäure. v. Planta. Löst sich nicht in Weingeist und Aether, Ortigosa, sehr leicht in wenig überschüssigem Nicotin. Barral.

H Land

			ORTIGOSA.	BARRAL.
20 C	120	20,87	20.98	21,12
2 N	28	4,87	4,74	4.81
16 H	16	2,78	3,09	3.16
2 Pt	197,4	34,36	34,11	34,25
6 C1	213	37,12	71-7	1, 5,

C<sup>20</sup>N<sup>2</sup>H<sup>14</sup>,2HCl,2PtCl<sup>2</sup> 574,4 100,00

Essigsaures Nicotin. — Nicotin mit Eisessig übersättigt und der Luft ausgesetzt, stellt nach 8 Tagen neutralen Syrup dar. Posselt u. Reimann. Essigsaures Nicotin krystallisirt schwierig. Henry u. Bouthon. Concentricte Essigsäure bildet mit der ätherischen Lösung des Nicotins klares Gemisch, dem Wasser das essigsaure Nicotin entzieht. Posselt u. Reimann. Auch nach Schlössing löst sich essigsaures Nicotin in Aether.

Oxalsaures Nicotin. — Krystallisch, leicht löslich in Wasser, Posselt u. Reimann, nicht in Aether. Schlössing. Perlglänzende Blät-

ter. HENRY u. BOUTRON.

Nicotin bildet mit Tabaksäure (V, 355) ein krystallisirbares Salz.

Weinsaures Nicolin. — Wird durch Verdunsten seiner Lösung an der Luft als krystallisch körnige, in Wasser leicht lösliche Masse erhalten. Posselt u. Reimann.

Purpursaures Nicotin. — Wässriges Alloxan färbt sich mit einigen Tropfen Nicotin nach wenigen Augenblicken dunkel-purpurfarben, dann bilden sich in der rothen Flüssigkeit farblose rhombische Tafeln, denen der Harnsäure, wenn dieselben ihre stumpfen Winkel erhalten haben, sehr ähnlich, mit wenig Wasser von der Mutterlauge zu befreien. Die Krystalle lösen sich in kalter, mäßig verdünnter Kalilauge mit prächtig-purpurblauer Farbe und Geruch nach Nicotin. Die purpurfarbene Mutterlauge lässt über Vitriolöl verdunstet blutrothen zähen Syrup, der zur amorphen Masse eintrocknet; sie wird durch absoluten Weingeist entfärbt unter Fällung ziegelrother Flocken, die sich in Alkalien mit Carminfarbe lösen und dabei nach Nicotin riechen. Schwarzenbach. — Hiernach nimmt Schwarzenbach in der Mutterlauge saures purpursaures Nicotin, in den Krystallen neutrales an. (Wiltstein's Vierteljahrsschr. 6, 424 und 8, 170).

Pikrinsäure fällt aus salzsaurem Nicotin schwefelgelbe Flocken. v. Planta. Gallustinctur fällt aus wässrigem Nicotin weißen, käsigen Niederschlag, Henny u. Boutron, erzeugt mit salzsaurem Nicotin weißliche Trübung, die auf Zusatz eines Tropfens Salzsäure verschwindet, durch mehr Salzsäure wie-

der hervorgerufen wird. v. Planta.

Nicotin mischt sich mit Weingeist nach jedem Verhältniss. Das Gemisch lässt beim Destilliren zuerst reineren Weingeist übergehen, dann nico-

tinhaltigen. Posselt u. Reimann.

Es mischt sich mit Aether nach jedem Verhältniss, die Lösung lässt beim Destilliren reinen Aether entweichen, nur zuletzt ein wenig Nicotin. Sie tritt an Säuren alles Nicotin ab. Posselt u. Reimann. Aether entzieht der wässrigen Lösung alles Nicotin.

Nicotin löst sich in etwa 40 Theilen Terpenthinöl, leicht in Mandelöl, letztere Lösung schmeckt sehr scharf und verliert beim

Schütteln mit Essigsäure alles Nicotin. Reimann.

# Anhang zu Nicotin.

#### a. Nicotianin oder Tabakscampher.

HERMBSTÄDT. Schw. 31, 442; Ausz Berz. Jahresber. 1823, 113.
POSSELT U. REIMANN. Mag. Pharm. 24, 138; Berzel. Jahresber. 1831, 193.
LANDERER. Repert. 53, 205.
BARRAL. Compt. rend. 21, 1376.

Von Hermbstädt 1823 aus Nicotiana Tabacum erhalten. — Entsteht nach Landerer wohl erst beim Trocknen von Tabak, da frische Tabaksblätter Ihm kein Nicotianin lieferten.

Darstellung. Man destillirt das frische oder trockene Kraut mit wenig Wasser, wo milchig trübes Destillat erhalten wird, auf dessen Oberfläche sich nach einigen Tagen Nicotianin in blättrigen Krystallen abscheidet. Man versetzt das übrige Destillat mit Bleiessig, zerlegt den Niederschlag durch eine nicht ganz ausreichende Menge verdünnter Schwefelsäure und überlässt die vom schwefelsauren Bleioxyd abfiltrirte Flüssigkeit dem freiwilligen Verdunsten. Hermbstädt. Dieser Bleiniederschlag ist nur kohlensaures Bleioxyd und liefert kein Nicotianin mehr. Posselt u. Reimann. Dieselben übergiefsen 6 Pfund trockne Tabaksblätter mit 12 Pfd. Wasser, destilliren 6 Pfd. ab, setzen zum Rückstande 6 Pfd. frisches Wasser, destilliren wieder ab und wiederholen dieses 5 Mal. Aus dem Destillat scheiden sich 11 Gran Nicotianin, während Nicotin in Lösung bleibt. Landerer zicht aus dem wässrigen Destillat von Tabaksblättern nur einige Quentchen Wasser ab, aus denen sich nach dem Stehen das Nicotianin sondert.

Eigenschaften. Weifs, krystallisch, blättrig, schmilzt in der Wärme und verdampft dann allmählich, Hermbstädder, in offenen Gefäsen der Luft ausgesetzt bel Mittelwärme in einigen Wochen, Posselt u. Reimann. Riecht wie feiner Tabak, Hermbstädt, nach Tabaksrauch und nach Hollunderblüthen, stärker beim Erwärmen, ohne zum Niesen zu reizen, Posselt u. Reimann; bewirkt, in die Nase gebracht, Niesen. Hermbstädt. Schmeckt auf der Zunge und im Schlund dem Tabaksdampf ähnlich, Hermbstädt, durchaus nicht schaff, aber warm und bitterlich gewürzhaft. Posselt u. Reimann. Bringt eingenommen Ekel und Schwindel hervor, Hermbstädt, bewirkt, zu 2 Gran eingenommen, keine besonderen Zufälle. Posselt u. Reimann. Neutral.

- 10 701	rng" nach Gen Traite 4, 19		BARRAL.	
46 C 2 N 32 H	276 28 32	71,87 7,30 8,33	71,52 7,12 8,23	
6 0 C46N2H32O6	384	12,50	13,13	

Ist nach Buchner (Repert. 53, 209) vielleicht eine Verbindung von Nicotin mit einer flüchtigen Pflanzensäure.

Zersetzungen. Färbt sich an der Luft braun. Hermbstädt. — Löst sich nicht in kalter, aber in erwärmter Salpetersäure, unter Freiwerden von Salpetergas. Posselt u. Reimann. — Löst sich in Kalilauge, Posselt u. Reimann, und lässt beim Destilliren damit Nicotin übergehen. Barbal.

Löst sich in Wasser. Hermbstädt. — Löst sich nicht merklich in wässriger Salzsäure und bleibt beim Verdunsten damit unverändert zurück. —
Fällt nach Hermbstädt, nicht nach Posselt u. Reimann Bleioxyd- und Quecksilberoxydulsalze. — Fällt Galläpfeltinctur weifs. Hermbstädt.

Löst sich in Weingeist und in Aether. Die weingeistige Lösung wird nach Posselt u. Reimann durch Wasser milchig getrübt, nicht nach Hermbstädt.

#### b. Brenzliches Oel des Tabaks.

Vergl. VII, 209.

ZEISE. J. pr. Chem. 29, 388; Ann. Pharm. 47, 127; Pogg. 60, 278.

Darstellung. Man destillirt trocknen Tabak und rectificirt den erhaltenen Theer. Das erhaltene Oel wird mehrmals mit Wasser geschüttelt, dann

über Chlorcalcium getrocknet, filtrirt, 2 Mal rectificirt, wobei stets etwas Theer zurückbleibt, jedoch das zweite Mal nur wenig, und die erste Hälfte des Destillats aufgefangen.

Schwach blassgelb, durchsichtig. Spec. Gew. 0,87. Siedet bel etwa 195°.

Berech	nung nach Z	EISE.	ZRISE.	
11 C	66	71,00	71,26	
11 H	11	11,79	12,01	
20	16 O u. N	17,21	16,73	
C11H11O2	104	100,00	100,00	

Das Oel hielt noch 3 Proc. Stickstoff, die Zeise nicht mit in Rechnung zieht. — Da Melsens Nicotin im Tabaksrauch fand, das bei Zeise's Darstellungsweise des Oels nicht abgeschieden wurde, so scheint der Stickstoff als Nicotin beigemengt zu seln, wodurch die Berechnung ganz irrig würde. Kr.

Färht sich an der Lust braun. — Brennt mit stark leuchtender, russender Flamme. — Wird durch Kalium in der Kälte langsam verändert, beim Erwärmen lebhaft angegriffen und in eine braunrothe dickfüssige Masse verwandelt, die beim Destilliren hellgelbes, etwas dickfüssiges Oel von starkem gewürzhaften Geruch gibt, während pechartige Masse bleibt. — Bei 5—6stündigem Kochen des Oels mit Stücken Kalihydrat und wenig Wasser im langhalsigen Kolben geht unter Entwicklung von Ammoniak gelbes Oel über, bei 220° siedend, von weniger unangenehmem Geruch als das angewandte Oel und schmelzendes Kalium nicht verändernd. Dieses enthält 79,90 Proc. C, 10,01 Proc. H und 10,09 Proc. O. Der alkalische Rückstand in Wasser gelöst, von der ausgeschiedenen Kohle absiltrirt, mit Schwefelsäure neutralisirt und abgedampft, tritt an Weingelst buttersaures Kali ab.

Löst sich kaum in Wasser. — Löst Iod ruhlg mit brauner Farbe. — Absorbirt wenig trocknes Salzsäuregas, wird dadurch dickflüssiger und braun-

roth, durch Ammoniak wieder blassgelb.

Mischt sich mit Weingeist und Aether nach jedem Verhältniss.

Bei der laugsamen Verbrennung von Tabak in der Pfeife erhielt MkLsens (N. Ann. Chim. Phys. 9, 471) Nicotin (vergl. VII, 209) und Theer. Letzterer mit Wasser destillirt, liefs braunes, scharfes, eigenthümlich brenzlich riechendes Oel übergehen, während schwarze, zähe, in Weingeist lösliche Masse blieb. Das Oel ist leichter als Wasser, beginnt nach dem Entwässern mit Chlorcalcium bei 140° zu sieden, doch steigt die Temperatur bald auf 200° und endlich auf 300°, und geht dabei anfangs lichtbraun, dann dunkler über.

#### Formenicotin.

### $C^{12}NH^9 = C^{10}(C^2H^3)NH^4,H^2.$

STAHLSCHMIDT. Ann. Pharm. 90, 222; J. pr. Chem. 63, 89; Pharm. Centr. 1854, 680.

Methylnicolin. - Nur als Hydrat und in Salzen bekannt.

Bildung. (VII, 214.)

Darstellung. Man vermischt Nicotin mit überschüssigem Iodvinafer, lässt die bald eintretende Einwirkung zu Ende gehen, wäscht das beim Erkalten krystallisch erstarrte (bei nicht genug lodvinafer syrupartige, dann durch mehr Iodformafer erstarrende), dunkelgefärbte Hydriod-Formenicotin mit Weingeist, krystallisirt aus Wasser um und zerlegt die concentrirte wässrige Lösung mit frischgefälltem Silberoxyd, wo Iodsilber und wässriges Formenicotin erhalten werden. Dieses über Vitriolöl oder bei 100° verdunstet, lässt dunklen, zähen, nicht krystallischen Rückstand, wohl von Formenicotinhydrat.

Schmeckt in Wasser gelöst bitter. Geruchlos. Reagirt stark

alkalisch und löst die Oberhaut wie Aetzkali.

Bleibt unverändet beim Erhitzen seiner Hydriodverbindung mit Iodformafer.

Formenicotin ist eine starke Basis. Es sättigt die Säuren vollkommen und bildet Salze, von denen das schwefelsaure, salzsaure, salpetersaure und schwefelblausaure schwierig krystallisiren, gar nicht das flusssaure, essigsaure, oxalsaure und weinsaure. -Wässriges Formenicotin fällt aus Kupfer- und Eisensalzen die Oxyde. Es löst frisch gefälltes Thonerdehydral.

Hydriod-Formenicotin. — (Darstellung VII, 222.) — Löst sich

in Wasser, weniger in Weingeist und kaum in Aether.

12 C N 10 H	72 14 10	32,28 6,27 4,48	Stahlschmidt. 32,56 4,60
I	127,1	56,97	56,92
C12NH9,HI	223.1	100,00	

Chlorquecksilber - salzsaures Formenicotin. — Fällt nieder beim Vermischen von Einfachchlorquecksilber mit wässrigem salzsauren Formenicotin und wird aus heißem Wasser in Warzen kry-Proc. Quecksilber, ist also = stallisirt erhalten. Hält 59,47  $C^{12}NH^9$ , HCl, 4HgCl (Rechnung = 59.39 Proc. Hg).

Chlorgold-salzsaures Formenicotin. - Hellgelber Niederschlag, der durch Dreifachchlorgold aus salzsaurem Formenicotin gefällt wird. Fast unlöslich in kaltem Wasser und Weingeist. Hält bei 100° getrocknet, 45,23 Proc. Gold. C<sup>12</sup>NH<sup>9</sup>,HCl,AuCl<sup>3</sup> = 45,28 Proc. Au.

Chlorplatin-salzsaures Formenicotin. — Man fällt salzsaures Formenicotin mit 2fach-Chlorplatin und krystallisirt den Niederschlag aus kochendem Wasser um. Krystallisches Pulver, wenig löslich in kaltem Wasser, unlöslich in Weingeist,

-	,, 40001,	, III 11 C			
			STA	HLSCHMIDT.	
	12 C	72	23,92	23,85	
	N	14	4,64	,	
	10 H	10	3,32	3,44	
	3 CI	106,5	35,35		
	Pt	98,7	32,77	33,03	
	C12NH9,HCl,PtCl2	301,2	100,00		

Mit Chlorpalladium vermischtes salzsaures Formenicotin lässt beim Ver-

dunsten zähen Syrup, der aus Weingeist in Krystallen erhalten wird.

#### Vinenicotin.

### $C^{14}NH^{11} = C^{10}(C^4H^5)NH^4,H^2.$

v. Planta u. Krkulé. Ann. Pharm. 87, 2; J. pr. Chem. 60, 237; Pharm. Centr. 1853, 890; N. Ann. Chim. Phys. 40, 230.

Aethylnicolin. - Bereits von Hofmann (Ann. Pharm. 79, 21) bemerkt. - Nur in Verbindung mit Wasser und Säuren bekannt.

Bildung. (Vergl. VII, 214.)

Darstellung. Man erhitzt Nicotin mit überschüssigem Iodvinafer im verschlossenen Rohr im Wasserbade eine Stunde, oder bls die Masse beim Erkalten zu gelben Krystallen erstarrt, löst das Product in Wasser, entfernt das sich ausscheidende rothe Harz (das namentlich bei zu lange fortgesetztem Erhitzen entsteht) durch ein Filter und gewinnt durch Verdunsten der Lösung strahlige Krystalle von Hydriod-Vinenicotin. Werden diese in wässriger Lösung mit frisch gefälltem Silberoxyd digerirt, so wird unter Fällung von lodsilber wässriges Vinenicotin erhalten, als farblose (oder aus rohem Hydriod-Vinenicotin bereitet schwach rothgelbe) Lösung, geruchlos, von stark bitterm Geschmack, stark alkalischer Reaction und die Oberhaut wie Kalilauge auflösend.

Vinenicotin ist = C¹¹NH¹¹ (oder beim Hinzudenken von 1 At. HO = C¹⁴NH¹²O, dem NH⁴O entsprechend, wenn Nicotin C¹⁰NH², aber besitzt die doppelte Formel = C²⁵N²H²²², wenn Nicotin = C²⁰N²H¹⁴ ist. v. Planta u. Kekulé. Es findet bei der Bildung des Vinenicotins eine Spaltung des Nicotins (C²⁰N²H¹⁴) statt, wodurch aus 1 At. Nicotin und 2 At. Iodvinafer 2 At. Hydriod-Vinenicotin entstehen. Gerhardt. Traité 4, 185. — Vinenicotin, beim hinzudenken von 1 At. H, verhält sich zum Nicotin, wie Tetrāthylammonium zum Triāthylamin.

Zerseizungen. 1. Wässriges Vinenicotin trübt sich beim Erhitzen, scheidet tiefrothbraunes Oel ab und lässt beim Destilliren braunes Oel und stark alkalische Flüssigkeit übergehen, die im durchfallenden Lichte tiefroth, im auffallenden grün irisirend erscheint, beide die Haut gelb färbend und durchdringend nach faulen Fischen riechend. Ebenso wird das wässrige Vinenicotin beim Stehen an der Luft oder im Vacuum zersetzt. — 2. Hydriod- oder Hydrobrom-Vinenicotin werden durch kalte Kalilauge nicht verändert, aber liefern beim Erhitzen damit dieselben Producte wie wässriges Vinenicotin beim Erhitzen. — 3. Hydriod-Vinenicotin schmilzt beim Erhitzen sich wenig bräunend, lässt Nicotin und lodvinafer übergehen, die sich zum Theil in der Vorlage wieder zu Hydriod-Vinenicotin vereinigen. — 4. Concentrirtes wässriges Vinenicotin wird durch Erhitzen mit Iodvinafer in Hydriod-Vinenicotin verwandelt, ohne dass eine mehr Aethyl haltende Base entsteht.

Verbindungen. Vinenicotin bildet mit Säuren krystallisirbare sehr lösliche Salze. Es ist eine starke Basis, treibt das Ammoniak aus und verhält sich wie die fixen Alkalien gegen Salzlösungen, aus denen der schweren Metalloxyde und alkalischen Erden die Oxyde fällend.

Wässriges Vinenicotin zieht Kohlensäure aus der Luft an. — Schwefel-saures Vinenicolin ist ein zäher Syrup mit einzelnen Krystalkheilchen.

Hydriod-Vinenicotin. — Wird durch Einwirken von Weingeistigem Nicotin auf Iodvinafer, oder durch Umkrystallisiren des nach VII, 223 erhaltenen aus heißem Weingeist in schönen, zu Warzen gruppirten, farblosen Säulen erhalten, die durch absoluten Weingeist mit einigem Verlust von der rothgelben Mutterlauge getrennt werden. — Zersetzt sich etwas beim Verdunsten seiner wässrigen Lösung und bildet iodhaltiges rothes Harz. Zerfällt beim Erhitzen nach VII, 224, 3. Löst sich äußerst leicht in Wasser, wenig in Weingeist und Aether.

C14NH12	Ueber Vitriolöl.	V. PLANTA U. KEKULÉ. Mittel		
	110 127,1	46,39 53,61	53,55 (7: 15 All 194	
C14NH11,HI	237,1	100,00	17 1 1 11 17 1 神報	

Hydrobrom-Vinenicotin. — Beim Zusammenbringen von Bromvinafer mit Nicotin entsteht schon in der Kälte ein Oel, das beim Erhitzen im Wasserbade zunimmt und endlich zur Krystallmasse erstarrt. — Zerfließt noch leichter als die Hydriodverbindung. Löst sich ziemlich leicht/in absolutem Weingeist.

Hydrochlor-Vinenicotin wird durch Verdunsten seiner Lösung im Vacuum als strahlige Krystallmasse erhalten.

Salpetersaures Vinenicotin. Zäher Syrup mit einzelnen Krystalltheilchen.

Chlorquecksilber-salzsaures Vinenicotin. Einfach-Chlorquecksilber fällt aus salzsaurem Vinenicotin weiße, bald harzartig zusammenballende, beim Erwärmen schmelzende Flocken, die sich in kochendem Wasser lösen und beim Erkalten in schneeweißen Krystallwarzen ausscheiden. Mit kaltem Wasser zu waschen.

			v. Planta u.	Kekulé.
14 C	84	15,22	15,39	
- N	14	2,54		
12 H	12	$2,54 \\ 2,17$	2,25	
4 Cl	142	25,72	25,71	
3 Hg	300	54,35	54,14	
 C14NH11,HC1,3HgCl	552	100,00		

Chlorgold-salzsaures Vinenicotin. — Dreifachchlorgold fällt aus salzsaurem Vinenicotin schwefelgelben Niederschlag, der aus heißer wässriger Lösung beim Erkalten in prachtvollen goldgelben Nadeln krystallisirt.

v.	PLANTA	u.	KEKULE.
	N	[itt	el.

-	NH <sup>12</sup> Cl <sup>4</sup>	252 197	56,13 43,87	Mittel. 43,93	
	HCl, AuCl <sup>3</sup>	449	100,00	10,00	
U1111,	noi, Audi	440	100,00		

Chlorplatin-salzsaures Vinenicotin. — Salzsaures Vinenicotin fällt aus Zweifachchlorplatin gelbe Flocken, die bald orangeroth und krystallisch werden und aus kochendem Wasser in rhombischen, meist zugespitzten, orangerothen Säulen anschießen. Fast unlöslich in kochendem Weingeist, unlöslich in Aether.

Ueber Vit	riolöl oder	bei 100°.	v. Planta u. Kekulé.
14 C	84	26,65	26,61
N	14	4,44	•
12 H	12	3,81	3,94
3 CI	106,5	33,79	,
Pt	98,7	31,31	31,29
	0.45.0	100.00	

C14NH11,HCl,PtCl2 315,2 100,00

Chlorpalladium wird durch salzsaures Vinenicotin nicht gefällt, beim Verdunsten der gemengten Lösungen wird braunes Gummi erhalten, das beim freiwilligen Verdunsten seiner weingelstigen Lösung große braune rhombische Tafeln liefert.

Mit Oxalsäure und Essigsäure bildet Vinenicotin nicht krystallisirbare Salze.

Gerbsäure fällt wässriges Vinenicotin nicht, Pikrinsäure erzeugt schwefelgelbe Flocken.

### Mylenicotin. $C^{20}NH^{17} = C^{10}(C^{10}H^{11})NH^4,H^2.$

STAHLSCHMIDT, Ann. Pharm. 90, 226.

Amylnicotin. - Nur in wässriger Lösung und als Platindoppelsalz bekannt.

Bildung (VII, 214). - Man erhitzt Nicotin mit Iodmylafer mehrere Tage im zugeschmolzenen Rohr auf 100°, löst das Product in Wasser, entfernt ausgeschiedenen lodmylafer und digerirt die Lösung mit frisch gefälltem Silberoxyd, wodurch unter Abscheidung von

Iodsilber wässriges Mylenicotin erhalten wird.

Dieses verhält sich gegen Salzlösungen dem Formenicotin gleich, es sättigt die Säuren und bildet Salze, die auch beim langsamen Verdunsten nicht in fester Form erhalten werden. Die mit Salzsäure neutralisirte Lösung des Mylenicotins fällt aus Zweifachehlorplatin hellgelbe Flocken, bei 100° getrocknet 28,25 Proc. Platin haltend, also C<sup>20</sup>NH<sup>17</sup>,HCl,PtCl<sup>2</sup> (Rechnung 27,63 Proc. Pt).

#### Stammkern C20H16.

#### Terpenthinöl.

C20H16.

SAUSSURE. A. Gehl. 4, 682. — Ann. Chim. Phys. 13, 271; Schw. 29, 165; N. Tr. 5, 2, 112. — Pogg. 25, 370; Ann. Chim. Phys. 49, 225; Ann. Pharm. 3, 157.

GEHLEN. A. Gehl. 6, 471.

URR. Phil. Trans. (1818) 2, 338; Schw. 28, 329.

HOUTON LABILLARDIÈRE. J. Pharm. 4, 5.

UNVERDORBEN. Pogg. 8, 485. — Ferner 9, 516. — Ferner 11, 34.

DESPRETZ. Ann. Chim. Phys. 24, 323.

BOISSENOT U. PERSOT. J. Pharm. 12, 214; Ann. Chim. Phys. 31, 442; N. Tr. 13, 1, 225.

HERMANN. Pogg. 18, 368.

OPPREMANN. Pogg. 22, 193.
WINCKLEB. Repert. 32, 371. — Ferner 33, 185. — Ferner 34, 378.

BLANCHET u. SELL. Ann. Pharm. 6, 259; Pogg. 29, 133. DUMAS. Ann. Chim. Phys. 50, 229; Ann. Pharm. 6, 250.

MÜLLER. N. Br. Arch. 11, 52.

BRANDES. N. Br. Arch. 11, 54.

Zeller. Repert. 67, 265. - Studien über älherische Oele, Landau 1850. -N. Jahrb. Pharm. 2, 292.

Polex. N. Br. Arch. 18, 280.

Boutigny. J. Chim. méd. 10, 385.

Guyot. J. Chim. méd. 12, 487. — J. phys. 5, 230.

Biot. Ann. Chim. Phys. 69, 22. — N. Ann. Chim. Phys. 10, 11. — Compt. rend. 21, 1.

AUBERGIER. J. Pharm. 27, 278.

SOUBERAN U. CAPITAINE. J. Pharm. 26, 2; Ann. Pharm. 37, 311; N. Br. Arch. 22, 171. Ferner 24, 17.

DEVILLE. Ann. Chim. Phys. 75, 37; J. Pharm. 26, 652; J. pr. Chem. 22, 81 u. 158; Ann. Pharm. 37, 176; Compt. rend. 12, 394. — N. Ann. Chim. Phys. 27, 80; Compt. rend. 28, 424; Ausz. Ann. Pharm. 71, 349; J. pr. Chem. 48, 62.

WEPPEN. Ann. Pharm. 34, 235. Ferner 41, 294. Wöhler. Ann. Pharm. 47, 237.

RABOURDIN. N. J. Pharm. 6, 185.
GUIBOURT U. BOUCHARDAT. N. J. Pharm. 8, 18; J. pr. Chem. 36, 316.

BOUCHABDAT. Compt. rend. 20, 1836. - N. J. Pharm. 8, 87; J. pr. Chem. 36, 311.

HAGEN. Pogg. 63, 574.

Cailliot, N. Ann. Chim. Phys. 21, 27; Ann. Pharm. 64, 376; J. pr. Chem.

SCHABLING. Chem. Gaz. 1849, 417; Ann. Pharm. 74, 235.
SCHNEIDBR. Ann. Pharm. 75, 101; Pharm. Centr. 1850, 845.
CHAUTARD. Compt. rend. 33, 671. — Compt. rend. 34, 485.
SCHÖNBEIN. J. pr. Chem. 52, 135 u. 185. — Ferner 53, 65. — Ferner 54, 74.

— Ferner 66, 272. — Ferner 75, 80 u. 98. — *Pogg.* 106, 337. гикьот. N. Ann. Chim. Phys. 38, 55; J. pr. Chem. 56, 463; Ausz. Compt. rend. 34, 799; N. J. Pharm. 22, 31; N. Ann. Chim. Phys. 39, 5. — N. Ann. Chim. Phys. 40, 5; Ausz. Compt. rend. 36, 425; Ann. Pharm. 88, 342; J. pr. Chem. 59, 137. - N. J. Pharm. 29, 40.

FLÜCKIGKR. Berner Mittheilungen, Juni 1854; N. J. Fharm. 29, 40.
WILLIAMS. Chem. Gaz. 1853, 365; J. pr. Chem. 61, 18. — Chem. Gaz. 1854, 432; J. pr. Chem. 64, 440. — N. Phil. Mag. J. 5, 536.
KNOP. Pharm. Centralbl. 1854, 321, 409 u. 498.

Insbesondere für Terpen!hincampher und Terpinol:

Repert. 9, 276. - Ferner 22, 419. BUCHNER,

GRIGER. Mag. Pharm. 16, 64.

BERNHARDI U. TTOMMSDORFF. N. Tr. 16, 2, 46.

BRANDES. N. Br. Arch. 11, 285.

VOGET. N. Br. Arch. 23, 291.

DUMAS U. PELIGOT. Ann. Chim. Phys. 57, 334; Ann. Pharm. 14, 75; J. pr. Chem. 4, 386.

HERTZ. Pogg. 44, 190.

WIGGERS. Ann Pharm. 33, 358. — Ferner 57, 247.

RAMMELSBERG. Pogg. 63, 570.

List. Ann. Pharm. 67, 362.

BEHTHELOT. N. J. Pharm. 29, 28.

Insbesondere für künstlichen Campher:

KINDT (1503). A. Tr. 11, 2, 132. TTOMMSDORFF. A. Tr. 11, 2, 135.

CLUZEL, CHOMET U. BOULLAY. Ann. Chim. 51, 270.

GEHLEN. A. Geht. 6, 458.

THÉNARD. Mém. de la Soc. d'Arc. 2, 26.

OPPERMANN Pogg. 22, 199.

DUMAS. Ann. Chim. Phys. 52, 400; Ann. Pharm. 9, 56; Pogg. 29, 125. BERTHELOT. N. J. Pharm. 2-, 450. - N. Ann. Chim. Phys. 40, 5 u. 31.

Camphène, DEVILLE; Essence de térébenthine. — Schon von MARCUS GRARCUS im 8. Jahrhundert beschrieben.

Vorkommen. In der Wurzel, dem Stamm, den Zweigen, Blättern und Fruchthüllen mehrerer zur Familie der Coniferen gehörenden Bäume von den Gattungen Pinus, Picea, Abies, Larix; daher auch im Terpenthin, dem aus absichtlich in den Stamm dieser Bäume gemachten Einschnitten aussliefsenden Harzsaft.

Gewinnung. 1. Durch Destilliren der verschiedenen Terpenthinarten für sich oder mit Wasser. - Man leitet auf 107° erhitzte Wasserdämpfe oder Luft entweder direct durch Terpenthin, oder durch ein spiralförmig gewundenes Rohr, welches in dem mit Wasser übergossenen Terpenthin liegt und von seinen Wänden aus die zum Destilliren des flüchtigen Oels nöthige Wärme auf den Terpenthin überträgt. Kates (Lond. J. Sept. 1854, 172. — Ferner Aug. 1855, 86). — Beim Destilliren des Terpenthins für sich geht zuerst Oel über und gegen Ende der Destillation sublimirt Bernsteinsäure. Lecanu u. Serbat (J. Phaym. 8, 451). — Letztere bleibt beim Destilliren des venetianischen Terpenthins mit Wasser in dem mit dem Oel gleichzeitig überdestillirenden Wasser gelöst. Venetianischer Terpenthin für sich destillirt, liefert anfangs leichter, später schwerer flüchtiges Oel. Unverdobern. — Das bei trocknem Destilliren des Fichtenharzes anfangs mit dem Oel übergehende, 1—1,5 Proc. vom angewandten Harz betragende, braune oder gelbliche, selten farblose Terpenthinwasser enthält Essigsäure. Grimm (Ann. Pharm. 107, 255).

2. Durch Destilliren verschiedener Pflanzentheile mehrerer Coniferen mit Wasser. Aus den Zapfen der Weifstanne (Abies pectinata Dec.), Zeller, Flückiger, welche, neben einem fetten Oel im Samen, das flüchtige Oel in den Fruchthüllen enthalten, Zeller, aus den Zweigen der Fichte (Pinus abies L.), Gottschalk (Ann. Pharm. 47, 237); aus den Zapfen der Zwergkiefer (Pinus Mughus Scop.), Blanchet u. Sell; aus den zur Bereitung von Waldwolle dienenden Nadeln der Kiefer (Pinus sylvestris L.), Hagen.

Reinigung. 1. Durch Destillation des rohen Terpenthinöls a) für sich oder b) mit Wasser. Man hebt das aufschwimmende Oel des Destillates vom Wasser ab und entzieht ihm durch Schütteln mit Chlorcalcium das aufgenommene Wasser. — Beim Rectificiren des Terpenthinöls mit Wasser geht zuerst nur Oel und erst gegen Ende der Destillation Wasser mit dem Oel über, wohl weil zur Bildung von Wasserdampf 550°, von Terpenthinöldampf aber nach Despretz nur 76° Wärme erforderlich sind (?GM.), Aubergier. — c) Mit wässrigen Alkalien oder alkalischen Erden. Man destillirt Terpenthinöl mit Kali-Kalkmilch (100 Th. Oel mit 100 Th. Wasser, 1 Th. Pottasche und 1 Th. Aetzkalk, Berl. Industriebl. 1841), wo das im Oel gelöste Harz beim Kalk zurückbleibt. Guthrie (Sill. am. J. 21, 291).

2. Durch Schütteln des Terpenthinöls mit Vitriolöl. Man schüttelt Terpenthinöl mit Vitriolöl, das mit einem gleichen Maaß Wasser verdünnt ist, wo sich in der Ruhe zwei Schichten bilden, deren untere braune das Harz aufnimmt, von dem das aufschwimmende Oel durch wiederholtes Schütteln mit neuer Säure, bis sich diese nicht mehr färbt, und zuletzt mit Wasser völlig befreit wird. Guthrie.

3. Durch Behandeln des rohen Terpenthinöls mit einer zur Lösung desselben unzureichenden Menge Weingeist. — Man schüttelt 8 Th. Terpenthinöl mit 1 Th. stärkstem Weingeist (mit wenig rectificirtem Weingeist, Schultze, N. Br. Arch. 74, 114); das Gemisch scheidet sich in der Ruhe in 2 Schichten, deren obere eine Lösung des im Oele enthalten gewesenen Harzes, deren untere reineres Oel ist, welches durch wiederholtes Schütteln mit neuen Mengen Weingeist völlig gereinigt wird. Nimmo (Schw. 36, 245; J. of Science 13, 441).

Modificationen des Terpenthinöls. Das aus den Coniferen gewonnene flüchtige Oel, Dumas, selbst wenn es aus ein und derselben Gattung durch Destillation dargestellt ist, Berthelot, ist kein einfaches Oel, sondern ein Gemenge isomerer Oele, die bei gleicher chemischer Zusammensetzung je nach Abstammung und Darstellungsweise in ihrem Siedpunkte, spec. Gewichte und optischen Verhalten Verschiedenheiten zeigen und nach Bouchardat sich aus dem ursprünglich im Terpenthin enthaltenen Oel bei seiner Abscheidung

vielleicht durch Einfluss der Luft erst bilden, oder nach Berthelot zum Theil schon im Terpenthin fertig gebildet vorkommen. Hier-

nach hat man zu unterscheiden:

1. Französisches Terpenthinöl, aus dem Bordeaux-Terpenthin von Pinus maritima gewonnen. - Wird franz. Terpenthinöl mit kohlensaurem Kali und kohlensaurem Kalk gemengt einen Tag lang hingestellt, im Vacuum zuerst aus dem Wasserbade, später aus dem Oelbade destillirt, dabei dle Vorlage mit Eis gekühlt, so destillirt das Oel unter Verdickung des zurückbleibenden Terpenthius zwischen 80-180° über; das zwischen 80-100° übergehende Oel scheint nur aus Einer Substanz zu bestehen, das spätere Destillat ist ein Gemisch von isomeren Kohlenwasserstoffen und von sauerstoffhaltigen Oelen, deren spec. Gewicht, Siedpunct und Rotationsvermögen (IV, 57) in so engen Grenzen schwanken, dass die Abscheidung eines einzelnen bestimmten Productes daraus unmöglich ist. Selbst bei wiederholtem, fractionirtem Destilliren des Oels lässt sich kein Oel erhalten, welches nicht bei nochmaliger Destillation ein Destillat von andern Eigenschaften bei sonst gleicher chemischer Zusammensetzung zeigte. - Auch die Antheile des Oels, welche nach dem Schütteln desselben mit einer zu seiner vollständigen Lösung unzureichenden Menge Weingeist entweder unter der weingeistigen Lösung zurückbleiben, oder aus der letzteren durch Zusatz von Wasser abgeschieden werden, haben verschiedene Eigenschaften, indem der Weingeist vorzüglich die Oele löst, welche geringeres Rotationsvermögen besitzen. Berthelot.

2. Englisches Terpenthinöl (Camphen spirit), aus dem Carolina-Terpenthin von Pinus taeda L., Guibourt u. Bouchardat, aus dem Terpenthin von Pinus australis Mich., Berthelot. - Terpenthin, von Pinus australis im Vacuum bei 100° viermal gebrochen destillirt, lieferte Destillate von gleicher Zusammensetzung, aber verschiedenem Rotationsvermögen.

BERTHELOT.

3. Deutsches Terpenthinöl, aus dem Terpenthin von Pinus

sylvestris L., P. nigra Link, P. rotundata Link, P. abies L.

4. Templinöl, aus den Zapfen von Pinus Mughus, Blanchet u. Sell; aus den Zapfen von Abies pectinata Dec., besonders im Canton Bern im Emmenthal und Aargau gewonnen, Flückiger.

5. Venetianisches Terpenthinöl, aus dem Terpenthin von Larix

europaea Dec.

Eigenschaften, Farbloses, dünnflüssiges, durchsichtiges Oel. Käufliches Oel ist gelblich, Templinöl wenig gefärbt, Blanchet u. Skll., Oel aus den Nadeln von Pinus sylvestr. gelbgrün, HAGEN; Templinöl wird mit der Zeit gelblichgrün, Flückiger. — Spec. Gew.: 0,86 bei 22° Saussure, 0,872 bei 10° Despretz, 0,86 bei 31° Brisson, 0,879 Aubergier, 0,867 bei 14° Brix (Pogg. 55, 380), 0,872 Biot., 0,86 Soubeiran u. Capitaine, 0,8902 bei  $0^\circ$  Frankenheim (Pogg. 72, 422). — Französisches Terpenthlööl 0,865 bei  $13^\circ$  Calliot (J. pharm. 16, 440); 0,8806, mit Wasser rectificirt 0,8736 bis 0,8890, ohne Wasser destillirt 0,8730, 10 Jahre altes Oel über Pottasche destillirt 0,87, Strassburger Terpenthinöl mit Wasser destillirt 0,863, Guibourt u. Bouchardat; 0,8654 hei 15°, zwischen 80 und 100° im O,863, Guibourt u. Bouchardat; 0,8634 bei 15°, zwischen 80 und 100° im Vacuum destillirt 0,864 bei 15°, durch Schütteln mit Weingeist gereinigt 0,8616 bis 0,8630, zwischen 280 und 290° überdestillirtes 0el 0,9203 bei 16°, Bebthelot. — Englisches Terpenthinöl: 0,863 Guibourt u. Bouchardat; 0,8665 bei 15°, fractionirt destillirt 0,886 bis 0,878, Berthelot. — Oel von Abies pectinata 0,850 bis 0,856 bei 13°, Calliot, 0,85, Zeller; Templinöl (Flückiger) 0,856 bei 6° und 0,842 bei 30°, Berthelot. — Oel von Pinus sylvestr. 0,865 bei 13°, Calliot; rohes 0el 0,8859 bei 12°, rectificirtes 0,868 bei 12°, Hagen. Oel von Pinus abies 0,880 bei 15°, Blanchet u. Sell, das Oelsder Zweige mit Kalium behandelt (verglunten) 0,856 bei 20° Wöhler Oel der Zweige mit Kalium behandelt (vergl. unten) 0,856 bei 20°, Wöhler. Oel von Ables canadensis und venetianisches Terpenthinöl 0,863 bei 13°.

Siedpunct: 156°,8 Despretz; frisch rectificirt 152°, alt 158° Ure, 150° Blanchet u. Sell, 157° Aubergier, 159°,2 Brix (Pogg. 55, 380), 156° FRANKENHEIM (Pogg. 72, 422). — Oel von Pinus Abies kocht bei 155°, Blanchet u. Sell, aus den Zweigen nach Behandlung mit Kalium bei 167°, Wöhler; Templindt von Pinus Mughus bei 165°, Blanchet u. Sell, Templinol (Flückiger) bei 172°, Berthelot. - Die ersten Destil-Lationsproducte des mit Weingeist gereinigten französischen Terpenthinöls kochen bei 159,5 bis 160° bei 0,750 Meter Druck, die späteren bei 161 bis 163°, 1/10 des Oeles über 200°, Benthelot. — Erstart nicht bei — 20°, Cailliot, nicht bei — 110°, Fabaday (Pogg. Ergänzungsband 2, 216). Scheidet bel  $-27^{\circ}$  Campher aus, der bei  $-7^{\circ}$  schmilzt. Margueron (*J. phys.* 45, 136). — Ausdehnung bei 0,879 spec. Gew. von 0 bis  $100^{\circ} = 0,106927$ ;  $10^{\circ}$ Minuten gekochtes und destillirtes Oel = 0,103087 Aubergier; bei 0° und 0.8902 spec. Gew. =  $1 + 0.0008474t + 0.000001248t^2$  zwischen 11 und 145°, oder von 0 bis  $100^{\circ} = 0.09722$ , Frankenheim (*Pogg.* 72, 425); des Templinöls (Flückiger) von 30 bis  $130^{\circ} = 0.112$ , Berthelot. — Zusammendrück barkeit für eine Atmosphäre bei 12°,6 = 0,0000657, Almé (Pogg. Ergänz. Bd. 2, 237). — Brechungsvermögen = 1,471 Becourrel u. A. Cahours (Compt. rend. 6, 867; auch Pogg. 51, 427); 1,472, verdicktes 0el = 1,4938, bei  $40^{\circ}$  flüssig gemacht = 1,4898, DRVILLE (Compt. rend. 11, 865; auch Pogg. 51, 433); Templinol (Flückiger) = 1,467 Berthelot. - Das Rotationsvermögen des Terpenthinöls ist unabhängig von dem des Terpenthins, welcher zur Darstellung des Oels diente. - Französisches Terpenthinöl rotirt wie der Terpenthin immer links, aber mit verschiedener Intensität, englisches Terpenthinöl rechts, während der zu seiner Bereitung dienende Terpenthin (von Pinus taeda) links rotirt; venetianisches Terpenthinöl rotirt nach Soubeiran links, der venetianische Terpenthin dagegen rechts. Guibourt n. Bouchardat, Biot. Im käuflichen französischen Terpenthinöl sind vorzugsweise linksrotirende, wenig rechtsrotirende Oele. Berthelot.

Links rotiren: Französisches Terpenthinöl 39°,95 Biot, 43°,38 auf ein spec. Gewicht von 1 berechnet, Soubeiban u. Capitaine, 25°,82 Guibourt u. Bouchardat, 35°,4 Berthelot. — Mit Wasser rectificirt: erstes Destillat 31°,657, zweites Destillat 22°,327; ohne Wasser destillirt 33°,23, über Pottasche rectificirtes 10 Jahre altes 0el 33°95; Strassburger Terpenthinöl mit Wasser destillirt 11°,69, Guibourt u. Bouchardat; zwischen 80 und 100° im Vacuum destillirt 32°,4, gebrochen destillirt 33°,7 bis 32,25, mit Weingeist gereinigt 35°,6 bis 33°,7, bei 240 bis 280° überdestillirt 6°,5, Brathelot. Durch Destilliren über freiem Feuer vermehrt Terpenthinöl sein Rotationsvermögen von 28°,33 auf 33°,23. Bouchardat. — Schweizer Terpenthinöl 11°,2, Templinöl (Flückiger) 76°,9, Berthelot; venetiani-

nisches Terpenthinöl 5°,24, Guibourt u. Bouchardat.

Rechts rotiren: Englisches Terpenthinöl von Pinus taeda 18°,6, Guibourt u. Bouchardat; von Pinus australis 18°,6, Berthelot. Gebrochen destillirt 1. = 18°,9. 2. = 18°,8. 3. = 16°,4. 4. = 17°,2, Berthelot.

Spec. Wärme 0,462 DESPRETZ, 0,488 DE LA RIVE U. MARCET, 0,42593 REGNAULT (Pogg. 51, 71 u. 235), 0,41 BRIX (Pogg. 55, 380), 0,416 bei 2°, Person (Pogg. 74, 422).— Verbrennungswärme, welche bei Vereinigung mit Sauerstoff frei wird von 1 Grm. Terpenthinöl = 10496, von 1 Liter Terpenthinöldampf = 68349 Wärmeeinheiten, GRASSI (N. J. Pharm. 8, 177).

Dampfdichte = 5,01 DESPRETZ, 5,013 GAY LUSSAC, 4,763 DUMAS. Latente Wärme des Dampfes 76,8 DESPRETZ, 59,23 oder 62,25 BRIX (Pogg. 55, 381); 68,7 FRANKENHEIM (Pogg. 72, 422). Spec. Wärme des

Dampfes 177,87 URE. Der Dampf, mit viel atmosphärlscher Luft gemengt, wirkt eingeathmet berauschend, LETELLIEB (Compt. rend. 39, 243); verursacht Vergiftungserscheinungen, wenn er sich in frisch mit Terpenthinölfarben gemalten Zimmern bildet, FAVROT (Compt. rend. 45, 836), verbindert die Keimung der Samenkörner, Ville (Compt. rend. 41, 757). — Terpenthinölgeruch entfernt man aus Gefäsen durch Schütteln derselben mit in kaltem Wasser vertheiltem Senfmehl. JOURDAN (J. chim. méd. 22, 727). — Neutral gegen Pflanzenfarben. Terpenthinöl aus den Nadeln von Pinus sylvestr. röthet Lackmus wegen Gehalt an Ameisensäure. Hagen. - Riecht und schmeckt stark eigenthümlich, terpenthinartig. Terpenthinöl von Strassburg, Gur-BOURT U. BOUCHARDAT, von Pinus abies, BLANCHET U. SELL, riecht augenehm citronenartig; Oel aus den Zweigen von Pinus abies nach Tannenzweigen und fettem Lorbeeröl, nach Behandlung mit Kalium dem Citronen- und Apfelsinenöl ähnlich, Wöhler, Templinöl balsamisch eitronenartig, Flückiger, Templinöl von Pinus Mughus nach Orangenblütheu, Blanchet u. Sell; Oel von Ables pectinata gewürzhaft, Caillior, nach Kümmel, schmeckt gewürzhaft erwärmend, wenig brennend, Zellen; Oel von Pinus sylvestr. riecht gewürzhaft, lavendelartig, Hagen. — Geruch und Geschmack des Terpenthinöls sind abhängig von seinem Ozongehalt; stark ozonisirtes Oel riecht und schmeckt stark pfefferminzartig und wenige Tropfen verursachen auf der Zunge eigenthümlichen, anhaltenden Schmerz; frisch rectificirtes Oel thut dieses nicht und riecht schwächer. Schönbein.

	1.	Hour-		2. SAUS	SURE.	3. OPPER- MANN. 4	. Herman		ANCHET. SELL.
20 С 16 Н	120 16	/	87,6 12,3	87,7 11,6		84,59 11,73	88,88 11,12		8,56 1,52
C20H16	136	100,00	99,9	99,4	34	96,32	100,00	10	0,08
6. Dum C 88,4		Wöhler. 88,38	8, Hage 88,21	N. 9. BER a. 88.0	rhrlo b. 87,1		-Dampf	Maafs.	Dampf- dichte. 8,3200
H 11,6		11,78	11,61	12,3	11,9		-Gas	16	1,1088
100,0	)	100,16	99,82	100,3	99,0	Terpent	hinöldamp	f 2	9,4288 4,7144

2. Hält nach Saussube noch 0,566 Stickstoff; 4. nach Oppermann 3,6728 Sauerstoff; 5. Oel von Pinus abies; 7. aus den Zweigen von Pinus abies nach Behandlung mit Kalium; 8. aus den Nadeln von Pinus sylvestris; 9. a. französisches, b. englisches Terpenthinöl.

Terpenthlnöl ist ein Kohlenwasserstoff, da sein Dampf mit Schwefeldampf durch rothglühende Röhren geleltet nur Schwefelkohlenstoff und Hydrothion liefert; es enthält 10 Mauss Kohlenstoff auf 8 Mauss Wasserstoff, und durch Verdichtung von 4 Maass Kohlenwasserstoff (hydrogène percarburé) mit 2 Maafs Kohlendampf ist 1 Maafs Terpenthinöldampf entstanden, Houton-LABILLARDIÈBE. - SAUSSUBE fand im Terpenthinöl neben Kohle und Wasserstoff auch Stickstoff, HERMANN keinen Stickstoff und Kohle und Wasserstoff im Verhältniss von 4:3, Oppermann außer Kohle und Wasserstoff bis zu 4 Proc. Sauerstoff und das Terpenthinöl der Formel C30H510 entsprechend zusammengesetzt. Dumas erklärte nach Oppkrmanns Analysen Terpenthinöl für eine dem Aether entsprechende Verbindung, in der das von Ihm im Campher angenommene Radical Camphogen mit 1/2 At. Wasser verbunden sei, nach elgenen Untersuchungen aber für eine der Formel C10H8 entsprechende Verbindung und den von Oppermann gefundenen Sauerstoffgehalt aus Beimengungen herrührend. Die schon von Thénand ausgesprochene Vermuthung, Terpenthinöl bestehe aus verschiedenen Kohlenwasserstossen, glaubten Blanchet u. SELL durch sein Verhalten gegen Salzsäure bestätigt zu finden, daher sie im Terpenthinol 2 isomere Oele von der Formel C10118 annehmen, von denen das eine, Dadyl, mit Salzsäure eine feste, das andere, Peucyl, eine flüssige Verbindung bilde und deren relatives Verhältniss die Verschiedenheit des Terpenthinöls bedinge. Da aber Terpenthinöl einen constanten Siedepunkt besitzt und sein Rotationsvermögen in der festen salzsauren Verbindung unverändert bleibt, während es in der flüssigen sehr schwach ist, so halten Soubbiban u. Capitaine dasselbe für einfach, aber unter dem Einflusse der Salzsäure in 2 isomere Kohlenwasserstoffe zerleghar. Das Dadyl von Blanchet u. Sell ist mit dem Camphen von Soubbiban u. Capitaine, mit dem Terpenthinöl nach Deville identisch. Das Peucylen von Soubbiban u. Capitaine, dem Tereben von Drville identisch; nach Soubbiban u. Capitaine, sind beide, nach Drville ist nur Tereben ein Zersetzungsproduct des Terpenthinöls.

Zersetzungen. 1. Der Luft dargeboten wird Terpenthinöl allmählich gelblich, zäh, verharzt sich leicht vollständig, UNVERDORBEN, BLANCHET U. SELL, ZELLER, WÖHLER, und bildet endlich Essigsäure, Boissenot u. Persot, Bizio (Brugn. Giorn. 19, 360), Ameisensäure, Lau-RENT (Rev. scient. 1842, 119), WEPPEN, Harze, UNVERDORBEN, WEPPEN, und bei Gegenwart von Wasser Terpenthinölhydrat (Terpenthincampher), Boissenot u. Persot. An der Luft dick gewordenes Terpenthinol enthält viel in Kali theils lösliches, theils unlösliches (dann aber in Weingeist lösliches) Harz und eine Verbindung von Colophonbrandsäure mit einem flüchtigen Oele, welches letztere nur durch diese Brandsäure in wässrigem Kali löslich wird und nur bei Ueberschuss von Kali und Wasser sich abdestilliren lässt. Unverdorben. In lange der Luft ausgesetztem Terpenthinöl hatten sich harte Krystalle gebildet, beim Destilliren ging zuletzt wässrige Essig-säure über, aus der sich nach dem Stehen bei -7° wieder Krystalle ausschieden. Boissenor u. Persor. An den Deckeln von Zinkkästen, in denen Terpenthinöl aufbewahrt war, fand LAUBENT weisse, körnige Krystalle von ameisensaurem Zinkoxyd. - Ameisensäure erkennt man im Terpenthinöl an der sauren Reaction des Oels und des beim Destilliren erhaltenen Wassers. Sie entsteht durch Sauerstoffaufnahme:  $C^{20}H^{16} + 400 = 4C0^2 + 8(C^2H^2O^4)$ . WEPPEN. - Terpenthinol bildet an der Luft aufserdem saures Harz, das man durch Schütteln mit kohlensaurer Bittererde und Wasser ausziehen kann. Aus der in Wasser gelösten Bittererdeverbindung fällen Säuren weissen Niederschlag, dessen weingelstige Lösung die meisten Metallsalze schon in der Kälte, Sublimat erst beim Erhitzen fällt. Aus dem mit essigsaurem Bleioxyd erhaltenen und mit Hydrothion zersetzten Niederschlage zieht Weingeist saures Harz aus, das beim Verdunsten der Lösung theils als braune, zähe Masse, theils in weißen Krystallschuppen bleibt. Die Bleiverbindung hält 45,99 Proc. C, 6,47 H, 18,36 O and 29,60 PbO, ist also =  $C^{28}H^{21}O^{9}$ , PbO. Weppen.

2. Electrische Funken, die von in Terpenthinöl liegenden und sich sehr nahe, aber nicht ganz berührenden Drahtenden einer Batterie überspringen, veranlassen einen Lichtschein des an den Drahtenden befindlichen Oels und Entwicklung eines permanenten Gases.

Poggendorff (Pogg. 71, 227).

3. Beim Erhitzen wird Terpenthinöl in weniger flüchtiges Oel, Gay-Lussac, beim Erhitzen in verschlossenen Gefäßen bei mehrerem Atmosphären-Druck theilweise in isomere Verbindungen von hohem Siedpunct verwandelt (vergl. Isoterebenthen und Metaterebenthen). Berthelot. — Erhitzen über freiem Feuer erhöht Lösungsvermögen für Federharz und Rotationsvermögen. Es wird beim Destilliren über Ziegelmehl auf freiem Feuer gelblich, nimmt den Geruch nach Thymian und Steinöl an, siedet bei 154°, vermindert sein spec. Gew. von 0,8736 auf 0,842 und ebenso sein Rotationsvermögen, in 3 Versuchen von 28°,83 R. links, auf 8°,68, 13°,02 und 19,03 R. links; vermehrt dagegen sein Lösungsvermögen für Federharz, Bouchardat.

Im Allgemeinen wird das Rotationsvermögen des Terpenthinöls beim Erhitzen über seinen Siedpunct unter Druck vermindert; das des rechts rotirenden englischen Terpenthinöls zuerst vermindert und später in ein Rotationsvermögen nach links umgewandelt; je nach der Dauer und dem Grade der Erhitzung vermehrt sich sein spec. Gewicht und verändern sich bis zu einem gewissen Grade auch seine chemischen Eigenschaften. Berthelot. - Aus einem 3 Tage lang auf 50° erhitzten Terpenthinöl sublimirten Krystalle, die sich auch beim Destilliren des Oels im Wasserbade im Halse der Retorte ansetzten, und auf glühende Kohlen geworfen, Harzgeruch verbreiteten, Chuzel, Chomet u. Boullay (Ann. Chim 51, 270). — In Thermometerröhren eingeschlossenes Terpenthinöl färbt sich beim Erhitzen über 200° plötzlich und zieht sich zusammen. Au-BERGIER. - Selbst bei 60stündigem Kochen des Terpenthinöls in einer Kohlensäureatmosphäre wird sein Rotationsvermögen nicht verändert, wird aber saureaunospiare wird sein rotationsverinogen nicht verändert, wird aber französisches Terpenthinöl von 0,8654 spec. Gew. bei 15° und 35,4 R. links 5 Stunden in verschlossenen Glasröhren auf 360° erhitzt, so zeigt es 0,9154 spec. Gew. bei 11°. In Weingeist gelöstes Oel zeigte nach 1½stündigem Erhitzen auf 360° = 12°,0 R. links. — Englisches Terpenthinöl von 0,8665 spec. Gew. bei 15° und 18°,6 R. rechts zeigt nach 4stündigem Erhitzen auf 250° = 0.8657 spec. Gew. und 15° 3 R. rechts zeigt nach 4stündigem Erhitzen auf 250° = 0.8657 spec. Gew. und 15° 3 R. rechts zeigt nach 4stündigem Erhitzen auf 250° = 0.8657 spec. 0,8657 spec. Gew. und 15°,3 R. rechts, nach 60stündigem Erhitzen auf 250 bis  $260^{\circ} = 8^{\circ},55 \text{ R}$ . links, nach 2stündigem Erhitzen auf  $300^{\circ} = 9^{\circ},9 \text{ R}$ . links (Isoterebenthen), nach 5stündigem Erhitzen gegen 360° = 0,9075 spec. Gew. bei 11° und 5°,6 R. links unter Gasentwicklung. — Schweizer Terpenthinöl von 0,8618 spec. Gew. bei 15° und 11°,2 R. links zeigt nach 74stündigem Erbitzen auf 300° = 0,8906 spec. Gew. bei 14° und 1°,55 R. links neben Gas-Die durch Ueberhitzen des Terpenthinöls erhaltenen entwicklung. Producte zeigen besonders vermehrtes Absorptionsvermögen für Sauerstoff. Sie sind Gemenge mehrerer dem Terpenthinöl isomerer und polymerer Kohlenwasserstoffe, deren Siedpunct theils dem des ursprünglichen Oeles nahe, theils höher als dieses liegt. Berthelot. In ein und derselben Zeit nahmen 100 Maafs franz, Terpenthinöl 3,4, englisches 4,7, schweizer 4,9 Maafs, nach 42stündigem Erhitzen auf 300° franz. Terpenthinöl 5, englisches 9,7 und schweizer 16,4 Maafs Sauerstoff auf. Ben-THELOT.

- 4. Durch Glühhitze. Wird Terpenthinöldampf mit Luft gemengt durch ein mit gewundenem Kupferblech angefülltes eisernes Rohr geleitet, so sammeln sich in der Vorlage viel Wasser, Krystallnadeln und gelber Theer, der sich allmählich mit den Krystallnadeln vereinigt, dabei tritt Geruch nach Bernsteinöl auf. Richter (Ann. Pharm. 32, 125).
- 5. Terpenthinöl ist en(zündlich und brennt mit hellleuchtender, rußender Flamme. Legt man auf den ½ Zoll aus einer mit Terpenthinöl gefüllten Weingeistlampe hervorragenden und mit Terpenthinöl angefeuchteten Asbestdocht wasserfreie Chromsäurekrystalle, so entzündet sich das Oel flammend, reducirt die Chromsäure zu Chromoxyd, das zu glühen fortfährt, wenn die Flamme vorsichtig ausgeblasen wird, und dabel eigenthümlich riechende, wasserhelle Flüssigkeit bildet, die frei ist von Naphthalin. R. Böttger (Ann. Pharm. 57, 134). Zur Beleuchtung wird für sich rectificirtes oder mit andern Leuchtstoffen gemischtes Terpenthinöl angewandt. 4 Maafs Weingeist von 95 Proc. mit 1 Maafs Terpenthinöl gemischt brennen in besonders construirten Lampen sehr hell; die Leuchtkraft des Gemisches wird durch Destillation nicht erhöht. Auduard (J. chim. méd. 19, 717). Ein unter Erwärmung dargestelltes Gemisch von 5 Th. Weingeist, 10 Th. Terpenthinöl und 1 Th. Oelsäure brennt mit weißem Lichte ohne Ruß noch Terpenthinölgeruch, Rousseau (J. chim. méd. 22, 300). —

4 Th. rectificirter Holzgeist mit 1 Th. über Kalk rectificirtem Terpenthinöl gemischt, brennen in besonders construirten Lampen ohne Russ mit heller

weißer Flamme, FABRE (Compt. rend. 21, 161).
6. Sauerstoffgas wird von Terpenthinöl reichlich verschluckt. Nach 14tägigem Stehen an der Luft hat es sein Maafs Sauerstoff aufgenommen, ohne davon beim Kochen zu verlieren. Brandes. 1 Maass Terpenthinöl nimmt in 4 Monaten 20 Maass Sauerstoff auf und entwickelt, wenn es vorher mit Kohlensäure gesättigt war, 16 Maass Kohlensäure; in 8 Monaten verschluckt es 24,3 Maass, im 9. Monate wiederum 27,2 Maafs, im 10. Monate bei 18 bis 20° täglich wiederum etwas mehr als 1 Maass, in den folgenden 33 Monaten aber nur noch 9 Maass, im Ganzen in 43 Monaten 128 Maass Sauerstoff. Es färbt sich dabei dunkelgelbbraun, scheidet wenige flüchtige Krystalle ab, bleibt aber flüssig und entwickelt erst, nachdem 50 Maafs Sauerstoff aufgenommen sind, Kohlensäure und Wasserstoff; es scheidet nach dem Abdampfen oder Stehen im Sonnenlichte sehr saure wässrige Flüssigkeit ab, so dass die Wasserstoffentwicklung wohl Folge der Zersetzung dieses durch Oxydation des Terpenthinöls gebildeten Wassers ist. SAUSSURE. (Vergl. VII, 242.)

7. Terpenthinöl verschluckt Chlorgas unter Entwicklung von Wärme und Salzsäuregas: leitet man anfangs das Chlorgas langsam und erst zuletzt in Ueberschuss zu. so verwandelt sich das Terpenthinöl in eine zähe, farblose Flüssigkeit, welche campherartig riecht. bittersüß schmeckt und Rotationsvermögen nach rechts besitzt, ein Gemenge von Chlorterpenthinöl mit Chlortereben. Deville. penthinöl wird durch Chlorgas dunkelgelb, dicker aber nicht undurchsichtig und bildet keinen künstlichen Campher. CLUZEL. - Werden 6 Th. Terpenthinöl mit 25 Th. Braunstein und 100 Th. Salzsäure anfangs unter öfterem Umschütteln bis zum Kochen erhitzt, so geht saures Wasser und zähe gelbe Flüssigkeit über, welche schwerer als Wasser ist, gewürzhaft riecht, kein freies Chlor enthält, bei 240 bis 270° siedet, dabei viel Hydrochlor entwickelt und Rückstand lässt, der gelb, grün, blau und endlich schwarz, dick und beim Erkalten fest wird. Das Destillat ist wohl identisch mit dem durch directe Einwirkung des Chlors auf Terpenthinöl entstehenden Product.

CHAUTABD.

8. Brom zersetzt Terpenthinöl unter Entwicklung von Hydrobrom in Bromterpenthinöl. Deville. — Beim Vermischen von Terpenthinöl mit wenigen Tropfen Brom entweicht Hydrobrom, das Oel erwärmt und verwandelt sich in gelbes zähes Harz. BALARD. (Ann. Chim. Phys. 32, 377.)— Mit 1/5 Maafs Wasser vermischtes frisches Terpenthinöl erhitzt sich bei allmählichem Bromzusatz weniger, macht die Farbe des Broms verschwinden, bis auf 100 Th. Terpenthinöl 228 Th. Brom (= 4 At.) verbraucht sind, und verwandelt sich in farbloses gewürzhaft riechendes Oel. G. Williams. - Mischt man Terpenthinöl mit wässrigem Hydrobrom und verdünnter Schwefelsäure, fügt zu dem schwach trüben Gemisch viel Wasser und wässriges bromsaures Kali, so lange bis die Lösung nach dem Schütteln schwach orangefarben erscheint, nimmt dann durch wässriges unterschwefligsaures Natron das überschüssige Brom fort, so findet man vom Terpenthinöl eine nach Alter und Abstammung verschiedene Menge Brom aufgenommen; für französisches Terpenthinöl 260,2 Proc., für amerikanisches 260,3 Proc., für deutsches 227,1 Proc., einmal bei früheren Versuchen

(wahrscheinlich für unreines oder ein besonderes 0el) 38,7 Proc. betragend. Knop.

- 9. Iod löst sich in kaltem Terpenthinöl anfangs mit dunkelgrüner Farbe, Deville, aber bald tritt heftiges Verpuffen ein, WALKER (Pogg. 6, 126), BLANCHET U. SELL, GUYOT, es entwickeln sich gelbe oder violette Dämpfe, während saures Harz zurückbleibt. Die Dämpfe von Terpenthinöl und lod wirken sehr heftig unter Entwicklung von viel Hydriod auf einander, Guyor, sie zersetzen sich erst gegenseitig nach ihrer Verdichtung ohne Erhitzen oder Verpuffen. — Terpenthinöldampf wird von lod angezogen. Winckler. - Wird 1 Th. lod neben 8 Th. Terpenthiuol unter eine Glocke gestellt, so verwandelt sich das Iod in 3 Tagen in dunkelrothes, weiches, brenzlich balsamisch und nach Iod riechendes Harz, auf dem wässrige hydriodige Säure schwimmt, und nach 8 Tagen hat sich auch in dem mit Terpenthinöl gefüllten Glase eine bräunliche, balsamisch riechende Flüssigkeit abgeschieden. Das so erhaltene Harz braust beim Schütteln mit wässrigem kohlensaurem Kali, sinkt zu Boden und liefert nach dem Waschen mit Weingelst bei der trocknen Destillation Ioddämpfe und dickes, dem Macisnussöl ähnliches Oel, während Kohle und etwas Iodkalium bleiben. Es gibt in Aether gelöst mit Sublimatlösung rothes Iodqueck-silber, mit Bleiessig nach einigen Stunden Iodblei. — Es erscheint nach dem Digeriren mit Kalilauge, Waschen mit Weingeist, Lösen in 4 Th. Aether und Verdunsten der Lösung bei mäßiger Wärme als schwarze, trockne, balsamisch und jodähnlich riechende, beim Entzünden unter Funkensprühen mit stark rufsender Flamme verbrennende Masse, die beim Erhitzen Iod und hydriodige Säure in gelben Nadeln liefert, sich nicht in Wasser, langsam mit dunkelgelber Farbe in Weingeist von 80 Proc., leicht in Aether löst. Die dunkelbraune ätherische Lösung entfärbt sich beim Schütteln mit Kalilauge und der abgegossene Aether hinterlässt nach dem Verdunsten jodfreies, gelbrothes, geruch- und geschmackloses Harz, während die Kalilauge Iod aufnimmt, 42,56 Proc. vom Gewicht des Harzes betragend. Winckler. — Beim Destilliren von Iod mit Terpenthinöl entstehen Hydriod und schwärzliches, zähes Oel, welches beim Schütteln mit wässrigem Kali entfärbt wird, Deville; es bleibt Kohle zurück und das Hydriod haltende Destillat scheidet beim Schütteln mit Kali weiße Flocken ab, GUYOT. - Die unter Wärmeentwicklung entstehende braune Lösung von Iod in gleichviel, Terpenthinöl lässt beim Destilliren bis zur Trockne viel Hydriod entweichen, während braunes Oel, zuletzt brauner, zu Boden sinkender Balsam übergehen und Kohle zurückbleibt. Das Destillat entwickelt an der Luft gelbliche, nach Hydriod erstickend riechende Dämpfe, schmeckt sehr sauer, verliert das Hydriod beim Stehen an der Luft zum Theil, neben Ammoniak vollständig (dabei wird Ammoniak ins Oel treten, Gm.), und erscheint dann farblos, schmeckt unangenehm, riecht brenzlich und scheidet am Boden den übergegangenen braunen Balsam nebst etwas aufgelöstem Iod aus. — Beim Destilliren mit weniger als gleichviel Iod geht Terpenthinöl fast unverändert über, Guyot.
- 10. Salpetersäure wirkt auf Terpenthinöl verschieden je nach Concentration, Menge und Dauer der Einwirkung. Concentrirte Salpetersäure wirkt sehr heftig auf Terpenthinöl ein und entzündet es oft, Blanchet u. Sell; überschüssige, mit gleichviel Wasser verdünnte Salpetersäure bildet bei anhaltendem Kochen Kohlensäure, Blausäure, Terephtalsäure (VI, 388), Terebenzinsäure, saure Harze, Terebilsäure (VI, 369), Kleesäure, Terechrysinsäure (V, 818), Calllot, außerdem Essigsäure, Metacetonsäure und Buttersäure, Schneider. Durch Einwirkung mäßig verdünnter Salpetersäure entsteht Essigsäure, bei längerem

Kochen mit sehr verdünnter Salpetersäure entweichen Stickgas, Kohlensäure, Kohlenoxyd, während in Wasser unlösliches, nach Ameisensäure riechendes Harz bleibt, Deville. — Mit ½ Theil Weingeist vermischte Salpetersäure verwandelt Terpenthinöl theilweis in Terpenthincampher. Wiggers. (Ann. Pharm. 57, 247.) — Terpenthinol aus nordischem Terpenthin erwärmt sich kaum mit Salpetersäure. Bonastre (J. Pharm. 11, 529). - Erhitzt man wenig Terpenthinöl mit überschüssiger, mit ihrem Gewicht Wasser verdünnter Salpetersäure so lange, als sich noch rothe Dämpfe entwickeln, so destillirt unter Entwicklung von Kohlensäure und Blausäure 1/4 des angewendeten Oels mit etwas verringertem Rotationsvermögen über, während Harze und eine saure Flüssigkeit zurückbleiben. Erstere bestehen aus in Weingeist unlöslicher Terephtalsäure und aus 3 darin löslichen Harzen (aus 2 Untersalpetersäure haltigen Stoffen, deren einer sich in Ammoniak mit rother Farbe löst und daraus durch Sauren in gelben Flocken gefällt wird, deren anderer in Ammoniak und fixen Alkalien unlöslich ist, welche aber beide beim Destilliren mit Kali Toluidin geben. CHAU-TARD. N. J. Pharm. 24, 166.). Wird die saure Flüssigkeit nach dem Verdunsten mit Wasser vermischt, so scheidet sie pechartige gelbe Masse ab, welche aus Harz, Terephtalsäure und Terebenzinsäure (aus einer von Terephthalsaure verschiedenen Saure, Svanberg u. Ekman. J. pr. Chem. 66, 219.) besteht, und in der sauren Mutterlauge bleiben Kleesaure (4fach kleesaures Ammonlak, Rabourdin) neben Terebilsäure und wenig Terechrysinsäure. Cailliot. — Nur chlorhaltige Salpetersäure erzeugt mit Terpenthinöl Kleesäure und dagegen weniger Terebilsäure, als reine. E. Korr (Compt. chim. 1849, 153). — Tropft man zu sehr gelinde erwärmtem Terpenthindi, das sich in einer großen tubulirten Retorte befindet, sehr allmählich 5-6 Th. concentrirte, mit gleichviel Wasser verdünnte Salpetersäure, und sorgt für gute Abkühlung des Uebergehenden, so findet bald heftige Einwirkung statt. Die ersten Antheile der Salpetersäure bräunen das Oel, die spätern verursachen Erhitzung, Aufkochen der Mischung, Entwicklung rother Dampfe. Kocht man die Mischung nach Beendigung der Reaction etwa 24 Stunden, so verschwindet das an den Wänden der Retorte anhaftende Harz, es entsteht vorübergehend zäher Schaum und beim Erkalten scheidet sich aus der Säure braunes, bitteres, saures Harz ab. Wird der klare Inhalt der Retorte zuerst bls auf 1/3, später unter Wasserzusatz mehrere Male abdestillirt, so erhält man anfangs grüngelbes, durch Oeltropfen getrübtes, dann klares Destillat, welches neben Salpetersäure Essigsäure, Metacetonsäure und Buttersäure enthält. Schneider.

- 11. Beim Destilliren von mit salpetriger Säure gesättigtem Terpenthinöl wird schwarzes Harz und flüchtiges rothes, nach Terpenthinöl und Bittermandelöl riechendes Oel erhalten. Deville.
- 12. Vitriolöl zersetzt Terpenthinöl beim Erwärmen unter Entwicklung schwesliger Säure in Tereben und Colophen. Deville. Das Gemenge erhitzt sich, schweslige Säure entwickelnd, und wird braun und zähe. Hatchett. Bei schwachem Erhitzen des Gemenges entsteht zähe, theils in Wasser lösliche, theils darin untersinkende und auch in Weingelst nur schwierig lösliche Masse, Link, nach Erdbeeren riechendes Oel, wenig flüchtige Säure, viel hellbraunes, bei 100° dünnstüssiges, nicht in Kall lösliches Harz und Extractivstosse, und Wichelbern. Terpenthinöl mit ½ Th. Vitriolöl destillirt, liesert rothbraunes Oel, welches, durch Kall von schwesliger Säure befreit, nach Anisöl, Peres, nach Stein-, Terpenthin- und Rosmarinöl gewürzhaft riecht. Heldtmann. (Reperl. 14, 488.) Wird Terpenthinöl auf Vitriolöl gegossen, so dass sich beide nicht vermischen, so wird das aufschwimmende Terpenthinöl nach 6-8 Tagen dick, löst sich leicht in Vitriolöl und lässt sich aus dieser Lösung durch Wasser abscheiden. Terpenthinöl in gleicher Weise auf Weinschweselsäure gegossen, löst sich wenig, entwickelt beim Destilliren schweslige Säure und liesert dünnstüssiges, schweselsäurehaltiges Oel, während dickstüssiges, gleichfalls schweselsäurehaltiges Oel zurückbleibt. Durch Rectisiciren des Destillats über Antimonkalium wird es

dünnflüssig, schwefelsäurefrei, riecht fast wie Terpenthinöl und verharzt sich leicht an der Luft. Das im Rückstand gebliebene dickflüssige Oel lässt sich mit Aether ausziehen, riecht campherartig und verharzt nicht an der Luft. RICHTEB. (Ann. Pharm. 32, 125.) - Beim Destilliren gleicher Theile Vitriolöl und Terpenthinol gehen zwei flüchtige Oele über (Tereben und Colophen?), während ein theerartiger und ein fester Rückstand bleiben. Das Destillat gibt an Wasser Schwefelsäure ab, der theerartige Rückstand ist schwarz, geschmacklos, brenut schwierig, scheint sich beim Erhitzen zum Theil unzersetzt zu verflüchtigen, er löst sich leicht und nach jedem Verhältniss in Aether und Terpenthinöl, nur theilweis in Salpetersäure, während der unfössen. liche Theil erhärtet, nicht in schwacher Essigsäure und Weingeist von 85 Proc., wenig in absolutem Weingeist; gibt bei trockener Destillation Hydrothion, Schwefel und ein flüchtiges Oel, welches ohne Wirkung auf Kalium Der feste schwarze Rückstand besitzt dieselben Eigenschaften, ist nur schwefel- und kohlereicher und weniger löslich. Das Destillat besteht aus 2 Schichten, deren obere pfefferminzartig riecht, sehr sauer ist und nach einiger Zeit Schwefel abscheidet; sie ist nach dem Waschen mit Sodalösung farblos, riecht thymianartig, ist geschmacklos, neutral, brennt wie Terpenthinöl, löst sich nach allen Verhältnissen in absolutem Weingeist, Aether, Terpenthinöl, wird durch Salpetersäure nicht verändert, durch Vitriolöl und Salpetersäure beim Erhltzen unter Entwicklung von salpetriger Säure grünlichgelb, durch Vitriolöl roth gefärbt. Die untere Schichte des Destillats enthält sehr wenig einer unerträglich riechenden Substanz. Boutigny. — Wird Terpenthinöl tropfenweis mit sehr viel Vitriolöl vermischt, so entsteht rothbraune Lösung, die beim Vermischen mit Wasser Tereben ausscheidet; wird dagegen sehr wenig Vitriolol in viel Terpenthinol gegossen, so erhitzt sich die Mischung beträchtlich, schwärzt sich und entwickelt viel schweflige Säure. Gebhabdt. (Compt. rend. 17, 314.)

- 13. Terpenthinöl zerfällt beim Destilliren mit wasserfreier *Phosphorsäure* in Tereben und Colophen. Phosphorglas färbt Terpenthinöl roth. Deville.
- 14. Borsäure verändert das Rotationsvermögen des damit auf 100° erhitzten Terpenthinöls. Französisches Terpenthinöl von 35°,4 R. links mit wasserfreier Borsäure 130 Stunden auf 100° erhitzt, zeigt 23°,0 R. links. Berthelot.
- 15. Kohlensäure zersetzt Terpenthinöl in der Kälte nicht; wird aber Terpenthinöldampf mit feuchter Kohlensäure durch ein bis fast zum Glühen erhitztes Rohr geleitet, so entstehen Kohlenoxyd, Wasser und dünne, dem Aceton ähnliche Flüssigkeit, die mit Cyme isomer ist. (C<sup>20</sup>H<sup>16</sup>+2CO<sup>2</sup>=2CO + 2HO + C<sup>20</sup>H<sup>14</sup>.) DEVILLE.
- 16. Oxalsäure, Weinsäure, Citronensäure, Essigsäure wirken bei gewöhnlicher Temperatur nicht auf Terpenthinöl ein, verändern bei 100° in verschiedenem Grade und je nach Dauer der Einwirkung specifisches Gewicht, Rotationsvermögen, Geruch, Siedpunkt und einige der chemischen Eigenschaften. Berthelot. Französisches Terpenthinöl von 35°,4 R. links zelgt 73 Stunden mit Oxalsäurekrystallen auf 100° erhitzt = 15°,2 R. links, mit Weinsäurekrystallen = 28°,6 R. links, mit wässriger Essigsäure = 31°,3 R. links. Englisches Terpenthinöl von 18°,6 R. links zelgt nach 30stündigem Erhitzen auf 100° mit Oxalsäurekrystallen = 16°,2 R. rechts, mit Eisessig = 14°,7 R. rechts. Berthelot. Als Berthelot Terpenthinöl 63 Stunden mit Oxalsäure auf 100° erhitzte, erhielt er beim nachherigen Destilliren unzersetztes Terpenthinöl, ein nach Tereben riechendes Destillat von 16°,8 bis 35°,4 R. links, endlich zähflüssiges, gelbes, nicht farbenspielendes Destillat und festen Rückstand. Durch Essigsäure in höherer Temperatur verändertes Oei zelgt der Siedpunkt des angewändten Oels, Berthelot. Beim Destilliren von Terpenthinöl mit Vitriolöl und

essigsaurem Kali gehen Essigsäure, wässrige schweflige Säure, Tereben und

Colophen über. DEVILLE.

17. Wasserfreie Flusssäure färbt Terpenthinöl selbst bei längerem Einwirken nur schwach gelblich, scheidet etwa 1/554 vom Oel einer grauweißen, talgartigen Substanz ab, ertheilt ihm sehr sauren, stechenden, an der Luft bald verschwindenden Geruch, wobei sich das Oel unter Abscheidung brauner Flocken entfärbt. Gen-LEN. Dabei bleibt das Rotationsvermögen unverändert und das entstehende Product enthält wenig Fluor (3,05 Proc.), so dass es nicht als eine Fluorverbindung des Terpenthinöls anzusehen ist. Deville. - 1 Theil Terpenthinöl verschluckt im erkälteten Bleigefäls die aus  $1\frac{1}{2}$  Theilen Flussspath durch 3 Theile Vitriolöl entwickelte Flusssäure beglerig, wird braun, zähe und trenut sich in der Ruhe in 2 Schichten, eine untere braune rauchende und eine obere Oelschicht, die sich nach dem Waschen mit Wasser völlig in Aether und Terpenthinöl, aber in Steinöl unter Abscheidung weißer, später verschwindender Flocken löst. Die schwierig erfolgende Lösung in absolutem Weingeist scheidet beim Erkalten gelbliche Flocken aus, welche aus den übrigen Lösungen auch nach dem Concentriren und Erkälten auf —19° nicht erhalten werden. Beim Destilliren des veränderten Oels aus Bleiretorten wird rauchendes, campherartig schmeckendes Oel, aus Glasretorten aber dickes, weißes, krystallisches Sublimat von gewürzhatt saurem Geschmack erhalten, ein Gemenge von gebildetem Fluorkiesel mit jeuem campherartig schmeckenden Oele, das sich in Aether löst und nach dessen Verdunsten als gelbes, dickes, fluorfreies Harz zurückbleibt. REINSCH (J. pr. Chem. 19, 316).

18. Terpenthinöl verschluckt in der Kälte 6—8 Proc. Fluorborongas und wird in eine isomere, schillernde, zähe, fast constant bei 300° siedende Flüssigkeit ohne Rotationsvermögen verwandelt.

— Terpenthinöl mit 2 Maaſs (½160) Fluorborongas im Glasrohr eingeschlossen, verschluckt dieses, röthet und erhitzt sich ohne Gasentwicklung bis zum Sieden, stärker als durch die Vereinigung zwischen Oel und Fluorborongas veranlasst sein kann.

— zugleich mit eingeschlossener Weingeist wird nicht in Aether verwandelt. Berthelot.

19. Fluorsiliciumgas wirkt nicht merklich auf Terpenthinöl

20. Salzsäuregas verwandelt Terpenthinöl theilweise in salzsaures Tereben, theilweise in künstlichen Campher. Deville. Terpenthinöl wird durch Salzsäuregas in Camphen und Peucylen umgewandelt, welche sich dann noch mit Salzsäure vereinigen. Soubeiban u. Capitaine. Nach Blanchet u. Sell wird Terpenthinöl durch Salzsäuregas nicht zersetzt, sondern dieses vereinigt sich mit dem im Terpenthinöl schon enthaltenen Dadyl und Peucyl.

21. Hydrobrom und Hydriod wirken auf Terpenthinöl ähnlich

wie Salzsäuregas. Deville.

22. Ein inniges Gemenge von 600 Th. Wasser, 200 Th. Chlor-kalk und 25 Th. Terpenthinöl entwickelt beim Destilliren angenehmen, ätherischen Geruch, viele Kohlensäure und lässt unter Aufschäumen, auch nach Entfernung des Feuers, ein in der Ruhe in drei Schichten sich trennendes Destillat übergehen, von denen die oberste unzersetztes Terpenthinöl, die mittlere wässriges Chloroform, die untere Chloroform ist. Chautard. — Unterbromige Säure bildet, mit Terpenthinöl destillirt, Bromoform. Tropft man Brom in dünnen Kalkbrei, so lange es noch entfärbt wird, so erhitzt und verdickt

sich die Masse. Mit Wasser wieder zur ursprünglichen Consistenz gebracht und mit der Hälfte vom angewandten Kalk an Terpenthinöl unter Umschütteln sorgfältig gemischt, beginnt beim Erhitzen lebhafte, aber weniger heftige Einwirkung als bei Anwendung von Chlorkalk, während Kohlensäure entweicht und wässriges Bromoform übergeht. Chautard.

23. Flüssiger Schwefelphosphor verwandelt Terpenthinöl nach monatelanger Berührung in zähes, gelblichrothes Harz, welches den sehr klar und etwas dünnflüssiger gewordenen Schwefelphosphor umgibt. — Schwefelphosphor entzündet sich unter siedendem Terpen-

thinöl nicht. Böttger (J. pr. Chem. 12, 359).

24. Chlorchromsäure entzündet Terpenthinöl. Thomson (Phil.

Trans. 1827; Pogg. 31, 607).

- 25. Kalium wirkt in der Kälte nicht auf Terpenthinöl, Blanchet u. Sell, Dumas. Es färbt Terpenthinöl braun und scheidet braune Flocken aus ohne Gasentwicklung, Drville, Hagen. Kalium oxydirt sich, entwickelt Gas und umgibt sich mit dickem Harz, Opprennann. Das del der Zweige von Pinus abies entwickelte mit Kalium schon nach wenigen Minuten Wasserstoffgas, bildete hellbraune Gallerte und färbte sich braun, weil es sauerstoffhaltiges del enthielt. Wöhler.
- 26. Geschmolzenes Kalihydrat färbt gewöhnliches Terpenthinöl (unter Abscheidung brauner Flocken, Deville), nicht venetianisches, Scharling; es ertheilt dem Oel der Zweige von Pinus abies beim Destilliren den Geruch des gewöhnlichen Terpenthinöls. Wöhler. --Gewöhnliches Terpenthinöl färbt sich um so stärker mit Kalihydrat, je älter es ist, und kann sich dabei um 60° erhitzen. — Gewöhnliches und venetianisches Terpenthinöl geben mit Schwefelkohlenstoff und geschmolzenem Kali-hydrat geschüttelt nach einiger Zeit weiße Salzmasse, die sich dem xanthogensauren Kali ähnlich verhält. Scharling. — Concentrirte Kalilauge verändert Terpenthinöl von Pinus abies und sylvestris nicht, Woң-LER, HAGEN, venetianisches Terpenthinöl auch nicht beim Destilliren. sofern das Destillat sich gegen Kalihydrat und Schwefelkohlenstoff unverändert verhält. Scharling. Sie färbt gewöhnliches Oel gelb und allmählich braun, Blanchet u. Sell. - Ein Gemisch von concentrirter Kalilauge und Terpenthinöl trennt sich in 3 Schichten; die obere Schicht ist Oel, die untere Kalllauge, die mittlere ist braun, dick und bleibt in der Kalilauge gelöst, wenn diese schwächer ist. Säuren fällen aus dieser milchigen Lösung ein dickflüssiges, aufschwimmendes, und ein in Klumpen und Flocken niederfallendes Harz, welche sich beide in Weingelst lösen und sauer reagiren. Das flüssige Harz wird nach dem Verdunsten des ihm anhängenden Oels spröde und gelb. Polex.
- 27. Terpenthinöl verschluckt 7½ Maas Anumoniakgas bei 16°, SAUSSUBE, färbt sich gelblich, bleibt aber dünnflüssig. Gehlen. Es bildet dabei eine talgartige Masse, SAUSSUBE. Die beim Schütteln von Terpenthinöl mit gleichviel wässrigem Ammoniak entstehende milchige Flüssigkeit trennt sich in der Ruhe, besonders bei —8°, in 3 Schichten, von denen die obere Oel, die untere Salmiakgeist, die mittlere dem Opodeldoc ähnliche Gallerte ist, welche letztere vom Flüssigen getrennt und zwischen Fließpapier geprefst talgartige, zwischen den Fingern oder wenige Grade über 0° schmelzende Masse bildet. Polek.
- 28. Terpenthinöl entzündet sich mit chlorsaurem Kali und einigen Tropfen Vitriolöl, verbrennt mit lodernder, stark rufsender Flamme und läfst Kohle. A. Vogel jun. (Ann. Pharm. 74, 114).

29. Aetzkalk entzieht rohem Terpenthinöl bei längerer Berüh-

rung seinen unangenehmen Geruch. Blancher u. Sell. in Meller

30. Chlorcalcium, Fluorcalcium, Chlorbarium, Chlorstrontium, Iodammonium und Chlorammonium verändern bei 240—250° das Rotationsvermögen des Terpenthinöls und beschleunigen die bei dieser Temperatur sehr langsam erfolgende Umwandlung. Berthelot. — Französisches Terpenthinöl von 35°,4 R. links zeigt 7 bis 8 Stunden auf 240 bis 250° erhitzt mit Chlorcalcium 22°,1 R. links, mit Fluorcalcium 5°,9 R. links, mit Chlorbarium 32°,85 R. links, mit Chlorstrontium 28°,4; 2 Stunden auf 250° erhitzt mit Chlorcalcium 25°,15 R. links, 51 Stunden auf 220 bis 250° erhitzt mit Chlorcalcium 15°,2 R. links; 2 Stunden auf 270° erhitzt mit Chlorcalcium 15°,2 R. links; 3 Stunden auf 270° erhitzt mit Chlorcalcium 15°,2 R. links; 4 Stunden setzte Product siedet bei 161° und ist farblos. — Englisches Terpenthinöl von 18°,6 R rechts zeigt 7 bis 8 Stunden mit Fluorcalcium auf 240 bis 250° erhitzt 7°,4 R. rechts. Berthelot.

31. Chlorzink wirkt bei Mittelwärme nicht auf Terpenthinöl, verändert bei 100° sein Rotationsvermögen, verlangsamt die Bildung von Terpenthincampher, bildet endlich ein nach der Formel C<sup>20</sup>H<sup>14</sup> zusammengesetztes Oel und entwickelt Wasserstoff, dessen Menge mit der Dauer der Einwirkung zunimmt, so dass nach 130 Stunden 15 bis 20 Maaß entwickelt sind. (C<sup>20</sup>H<sup>16</sup> = C<sup>20</sup>H<sup>14</sup> + 2H.) Berthelot. Französisches Terpenthinöl von 35°,4 R, links 130 Stunden mit Chlorzink auf 100° erhitzt, zeigt 15°,5 R. links; englisches Terpenthinöl von 18°,6 R. rechts 4 Stunden mit Chlorzink auf 100° erhitzt, zeigt 17°,85 R. rechts. Bei 270° färht sich Terpenthinöl mit Chlorzink, riecht nach Tereben, sein spec. Gew. steigt von 0,8613 auf 0,8698 bei 11°. Mit Chlorzink auf 100 und 270° erhitztes französisches Terpenthinöl lässt beim Destilliren bei 160° schelnbar unverändertes Oel von 24°,9 bis 35°,4 R. links übergehen, dann röthlich gefärbtes und endlich zähflüssiges, vom Siedpunct des Colophens. Berthelot.

32. Nitroprussidkupfer erzeugt in Terpenthinöl beim Kochen grünen oder blaugrünen Niederschlag. Hierdurch lässt sich Terpenthinöl in sauerstoffhaltigen Oelen nachweisen, welche Nitroprussidkupfer schwarzbraun oder grün färben und selbst dunkler werden. Happe (N. Br. Arch. 89, 57).

33. Bleiglätte oder Mennige verändern kaltes Terpenthinöl nicht, Brandes, Müller; aber bilden bei gelindem Erwärmen unter Sauerstoffzutritt Terebentinsäure und Ameisensäure. Weppen. - Bleioxydhydrat färbt gleichviel Terpenthinöl nach kurzer Zeit dunkelroth, bei weniger Bleioxydhydrat erst nach mehreren Tagen gelblich, während es selbst weiß bleibt. Brandes. - Bleiessig mit gleichviel Terpenthinöl geschüttelt bildet nach wenigen Minuten dickes, pomeranzengelbes bis welnrothes Gemisch, welches sich nicht in Wasser, aber in Weingeist theilwels unter Hinterlassung einer gelblichen, zähen, sauren, bleihaltigen Masse löst; bei Ueberschuss von Blelessig erfolgt die Färbung langsamer und ist schwächer. Brandes. Müller. (Vergl. auch Ozon mit Terpenthinöl VII, 242). — Das veränderte Oel ist ein Gemenge von saurem Harz mit Bleioxyd und anhängendem Bleiessig und Terpenthinöl; letzteres scheidet sich bei ruhigem Stehen wasserhell ab, der dar-unter befindliche Bleiessig ist allein roth gefärbt; zwischen beiden Schichten scheidet sich ein gelber fester Körper aus. Diese Färbung ist nicht durch ein im Terpenthinöl enthaltenes saures Harz bedingt, da auch mit Kalilauge gereinigtes Oel dieselbe annimmt. Polex. — Concentrirte Lösung von halbessigsaurem Bleioxyd färbt gleichvlel 4 Jahr altes Terpenthinöl nach wenigen Minuten, jüngeres Oel nach 2 Stunden dunkelroth; dasselbe Oel färbt sich ebenso beim Kochen mit Bleilösung in <sup>1</sup>/<sub>4</sub> Stunde, Schindler (N. Br. Arch. 41, 40).

- Nur rohes, nicht aber rectificirtes Terpenthinöl oder Terpenthinöldampf färben Blelessig in kurzer Zeit röthlich; auch verliert rohes Oel diese Elgenschaft beim Kochen und Destilliren, rectificirtes Oel erlangt sie nach dreimonatlichem Stehen an der Luft wieder. Schüttelt man Terpenthinöl mit Bleiessig in lufthaltender Flasche, so nimmt es Sauerstoff auf, der beim Kochen für sich oder mit Wasser nicht entweicht, aber das vorher rothe Oel entfärbt sich und scheidet gelbliche Flocken und weißes Oxydhydrat aus. BRANDES. -Das trübe Gemisch von 1 Th. Salmiakgeist, 8 Th. Campherspiritus und 8 Th. Terpenthinöl wird beim Vermischen mit 2 Th. Bleiessig in wenigen Minuten kermesbraun und gesteht in einigen Tagen zu Gallerte, Büchner (Br. Arch. 8, 133). WATER THE

#### Einschaltung.

#### Terebentinsäure, C18H14O10?

WEPPEN (1842). Ann. Pharm. 41, 294.

Acide térébentinique (GERHARDT).

Bildung. 1. Beim Erwärmen von Terpenthinöl mit Bleiglätte. - 2. Bei Einwirkung der Luft auf mit Bleioxyd gemischtes Terpenthinöl. Dabei bildet sich zugleich Ameisensäure.  $(C^{20}H^{16} + 140 = C^{18}H^{14}O^{10} + C^{2}H^{2}O^{4}).$ 

Darstellung. Terpenthinöl färbt sich bei gelindem Erwärmen mit Bleiglätte unter starker Sauerstoffabsorption, wird dann allmählich farblos und bildet reichlichen gelben Niederschlag. Man kocht und wäscht diesen mit Weingeist so lange das Ablaufende Wasser noch trübt, zersetzt ihn mit Hydrothion, zieht die Terebentinsäure mit Weingeist aus und verdunstet die Lösung zum Kry-

Eigenschaften. Bei langsamem Verdunsten der Lösung weiße, zarte Krystalle, bei raschem Verdunsten zähe, braune Masse. Röthet in Weingeist gelöst Lackmus.

			Ko	LBE.
18 C 14 H 10 <b>0</b>	108 14 80	53,46 6,93 39,61	a. 55,14 6,97 37,89	b. 54,00 6,93 39,07
C18H11010	202	100,00	100,00	100,00

Die zur ersten Aualyse verwendete Säure enthielt bei höherer Temperatur gebildetes Harz.

Verbindungen. Terebentinsäure fällt in weingelstiger Lösung die meisten

Metallsalze; die Niederschläge lösen sich in Weingeist.

Terebenlinsaures Bleioxyd. - Wird nach VII, 241 mit ameisensaurem Bleioxyd gemengt als gelber Niederschlag erhalten, welcher durch Waschen mit kochendem Wasser gereinigt werden kaun. Verglimmt lebhaft unter Zurücklassung von metallischem Blei, wenn es noch feucht von anhängendem Weingelst etwas über 100° erwärmt wird.

Terebentinsäure löst sich in Weingeist; die Lösung wird durch Wasser

getrübt.

- 34. Wird Terpenthinöl mit chromsaurem Bleioxyd und verdünnter Schwefelsäure destillirt, so geht unter Kohlensäureentwicklung wenig wässrige Ameisensäure über und schwefelsaures Chromoxyd bleibt zurück. Destillirt man fast bis zur Trockne, so geht gelbliches, nach römischem Kümmel riechendes Oel über, während brauner Rückstand bleibt. WEPPEN.
- 35. Mit Zweifach-Chlorzinn verdickt sich Terpenthinöl und kann sich bis zur Entzündung erhitzen. J. DAVY.

Verbindungen. 1. Mit Sauerstoff. — a. Terpenthinöloxyd, Terpenthinoxydhydrat, Oxyde de camphène hydraté von Laubent. C<sup>20</sup>H<sup>16</sup>O<sup>2</sup>,2HO. — Lässt man in eine zu  $^4/_5$  mit Sauerstoff gefüllte und mit Wasser abgesperrte Glasglocke eine  $^1/_2$  Centm. dicke Schicht Terpenthinöl treten, stellt ins Sonnenlicht und ersetzt das Sauerstoffgas, so oft davon verbraucht ist, so bilden sich an den Wänden der Glasglocke über dem Oel kleine Säulen, welche man sammelt und von Wasser und Oel durch Umkrystallisiren aus Weingeist reinigt.

Geruchlose, aus kochendem Wasser sternförmig krystallisirende Nadeln, die beim Kochen mit schwefelsäurehaltigem Wasser nach Terpenthinöl und Campher riechendes Product liefern, sich in Wasser, Weingeist und Aether lösen und aus heißen Lösungen beim Erkalten krystallisiren. Sobrero. (Compt. rend. 33, 66; Ann. Pharm. 80, 106).

	,		SOBRERO.	and of the
20 C	129	70,58	70,58	
18 H	18	10,58	10,58	
4 0	32	18,84	18,84	4 000
С20Н16О2,2НО	170	100,00	100,00	2 0:1 4

b. Terpenthinöl verschluckt Sauerstoffgas, erhält dadurch veränderte Eigenschaften und wird zu ozonisirtem Terpenthinöl. In diesem scheint ein Theil des aufgenommenen Sauerstoffs fester, ein zweiter (bis zu 5,2 Proc. vom Terpenthinöl betragender) loser gebunden zu sein, insofern letzterer auf andere Körper übertragen werden kann und noch die Eigenschaften des freien Ozons besitzt. Schönbein. Die Bildung des ozonisirten Terpenthinöls erfolgt beim Schütteln von Terpenthinöl mit kalter beleuchteter Luft, um so rascher, je vielfacher die Berührung zwischen Oel und Sauerstoff, je intensiver die Beleuchtung und je niedriger die Temperatur ist. Lässt man daher in einer zu 3/4 mit Luft gefüllten Flasche Terpenthinöl 4 Monate im zerstreuten Licht stehen, unter Ersatz der verbrauchten Luft, so wird es als dünnflüssiges, saures, oxydirendes Oel erhalten. Ozonisirtes Terpenthinöl wirkt oxydirend auf folgende Stoffe. Es entfärbt Indigolösung beim Schütteln, besonders erwärmte (bringt man daher in eine Flasche etwas ozonisirtes Oel und einen mit Indigolösung gebläuten Leinwandstreifen, so wird er nach einigen Stunden gebleicht), es verwandelt wässrige schweflige Säure unter Wärmeentwicklung in Schwefelsäure, es färbt Iodkaliumlösung sogleich braungelb, wobei das Oel röthlich, beim Erwärmen vom ausgeschiedenen Iod braungelb wird (bringt man es daher auf lodkallumstärkepapier, so wird dieses braun, mit Wasser befeuchtet blau), es verwandelt helfse Eisenvitriollösung in zum Theil sich ausscheidendes (basisches), zum Theil gelöst bleibendes schwefelsaures Eisenoxyd. Ozonisirtes Terpenthinöl färbt weißes kaliumhaltiges Eisencyanür blau, wässriges gelbes Blut-laugensalz tiefgelb, besonders beim Sleden, es macht Arsenflecken, die man auf einer Porcellanschale damit übergiefst, unter Bildung von Arsensäure nach 10-15 Minuten vollständig verschwinden (es wirkt nicht auf Antimonflecken, selbst nicht nach längerer Zeit), es entfärbt in Wasser vertheiltes Schwefelarsen beim Erwärmen und Schütteln, ebenso Schwefelblel und damit gefärbte Papierstreifen, die man in Flaschen aufhängt, welche etwas ozonisirtes Oel enthalten. Schönbein. — Hierdurch lässt sich Terpenthinöl in anderen käuflichen Oelen erkennen, welche die Luft nicht ozonisiren. Williams, Over-BECK (N. Br. Arch. 90, 138). — Ozonisirtes Terpenthinöl bildet mit Phosphor unter Luftabschluss gekocht phosphorige Säure, es bildet mit etwas Essig-säure und fein vertheiltem Silber geschüttelt essigsaures Silberoxyd, es löst Guajakharz zur anfangs farblosen, dann besonders beim Erwärmen blau werdenden Flüssigkeit, indem sich in der Wärme das Ozon mit dem Guajak verbindet. Die oxydirenden Wirkungen des ozonisirten Terpenthinöls werden durch beigemischte Blutkörperchen und Eisenoxydulsalze erhöht. Erstere werden dabei vollständig oxydirt, Eisenoxydul wird zu Eisenoxyd. - Ein Gemisch von 2 Proc. Ozon enthaltendem Terpenthiröl mit Bleiessig färbt sich beim Schütteln bei Mittelwärme citronen- bis rothgelb und bildet Bleioxyd und Blei-

superoxyd, die sich zum Theil sogleich, zum kleineren Theil noch aus dem filtrirten Oel nach 24 Stunden ausscheiden, so dass dieses nur schwach von gelöstem Bleisuperoxyd gefärbt, aber oxydirend wirkend zurückbleibt. Die stärkste Färbung nimmt ein Gemisch von 1 Maafs Bleiessig und 2 Maafs ozonisirtem Oel an, aber auch bei jedem andern Verhältniss der Mischung wird oxydhaltiges Bleisuperoxyd gebildet. — Ozonisirtes Terpenthinöl kann iedoch auch reducirend wirken. - Es entzieht dem Bleisuperoxyd einen Theil seines Sauerstoffs (ozonfreies Terpenthinöl wirkt nicht auf Bleisuperoxyd), verliert dabei seinen Ozongehalt und lässt ein nicht untersuchtes Gas entweichen, es entfärbt die durch Bleisuperoxyd gefärbte Guajaktinctur, die wässrigen Lösungen des übermangansauren Kalis und der mit Schwefelsäure versetzten Chromsäure, Daher färbt sich auch stark ozonisirtes Terpenthinöl beim Schütteln mit wenigen Tropfen Bleiessig nicht, indem das zuerst erzeugte Bleisuperoxyd durch das reichlich vorhändene Ozon rasch wieder zersetzt wird. Ozonisirtes Terpenthinöl verliert beim Kochen seine eigenthümlichen Eigenschaften theilweis. Schönbein. Es erlangt sie beim Stehen an der Luft wieder und der beim Destilliren bleibende gelbliche Rückstand besitzt doppelt so großes Bleichvermögen als das Destillat, ohne dass dabei Sauerstoff fortgeht. Williams. — Die gleichzeitig oxydirenden und reducirenden Eigenschaften des Terpenthinöls erklärt SCHÖNBEIN, indem Er annimmt, es sei im Bleisuperoxyd positives, im ozonisirten Terpenthinöl negatives Ozon enthalten, aus deren Vereinigung gewöhnlicher Sauerstoff hervorgehe.

2. Mit Wasser. — Terpenthinöl bildet mit Wasser 3 verschiedene Verbindungen.

### A. Terpenthincampher C<sup>20</sup>H<sup>20</sup>O<sup>4</sup>.

Terpenthinölhydrat. Pyrocamphorium, Trautwein, Terpenthinsalz, Buchner, Terpenthinölcamphorid, Trommsdobff, Terpin, Berzelius, List, Trihydrate d'essence de térébenthine, Deville. Von Geoffroy 1727 zuerst im Terpenthinöl beobachtet, aber nicht als eigenthümlich erkannt, von Buchner untersucht und für ein aus Bernsteinsäure und flüchtiger Basis bestehendes Salz erkläft, von Dumas u. Prligot und Wiggers als Hydrat des Terpenthinöls erkannt.

Bildung. 1. Bildet sich nach längerer Zeit in Mischungen von Terpenthinol mit Wasser. HERTZ, DEVILLE. Auch in folgenden Fällen beruht die Bildung von Terpenthincampher wohl auf einem Wassergehalt der Materialien, oder das angewandte Terpenthinöl hielt fertig gebildeten Terpenthincampher, dessen Ausscheidung dann später stattfand (KB.). Bei längerem ruhigen Stehen von Terpenthinöl für sich, Dumas, Brandes, auch in verschlossenen Gefässen, Häfnen, Geigen; bei anhaltendem Erwärmen von Terpenthinöl auf 50°, Сілукі, Blanchet u. Sell, beim Destilliren von Terpen-thinöl, Висимия, das der Luft ausgesetzt war, Boissenot u. Ревоот. — Geht neben Essigsäure beim Destilliren von altem, der Luft lange ausgesetzt gewesenem Terpenthinöl über, und wird aus dem wässrigen Destillat nicht durch Verdunsten, aber bei längerem Erkälten auf —7° krystallisch abgeschieden.
Boissenot u. Persot. — Beim Hinstellen von Terpenthinöl mit Aether, TrommsDorff. — 2. Beim Einwirken von weingeistiger Salpetersäure auf Terpenthinöl, Citronenöl, Bergamottöl, Copaivaöl, Wiggers, Deville, BERTHELOT; auf Terpinol und Isoterebenthen, BERTHELOT. Der Weingelst dient lediglich als Lösungsmittel und kann durch alle das Oel und die Säure zugleich lösende Substanzen, wie Holzgeist, Aceton, Aether, Essigvinester, Buttersäure, oder durch nur das Oel lösende Stoffe, wie Benzin, Fuselöl ersetzt werden; er kann ganz fehlen, wo aber die Bildung langsamer erfolgt. Dagegen ist die Salpetersäure zur Bildung des Terpenthincamphers wesent-

lich, obgleich sie nicht zersetzt wird, längere Zeit ihre Sättigungscapacität für Basen und die Fähigkeit zur Bildung neuer Mengen von Terpenthincampher mit frischem Terpenthinöl bewahrt und erst dann verliert, wenn sie secundäre Zersetzungsproducte erzeugt hat; sie kann nur durch Salpetervinester ersetzt werden. - Zur Bildung des Terpenthincamphers ist vielfache Berührung der Säure mit dem Oel nothig. Besthelot. - 3. In geringerer Menge und langsamer als bei Anwendung von Salpetersäure beim Einwirken von Vitriolöl, Salzsäure oder Essigsäure auf weingeistiges Terpenthinöl, Wiggers, nicht von Essigsäure, Deville. Eisessig löst Terpenthinöl nicht und bildet selbst nach jahrelangem Stehen keinen Terpenthincampher, der nach Zusatz weniger Tropfen Salpetersäure schon nach wenigen Tagen krystallisirt. Auch Weingeist erzeugt aus Terpenthinöl keinen Terpenthincampher. DEVILLE. - Eiu Gemisch von Terpenthinöl mit Salzsäure, Löffelkrautspiritus und Feldkümmelspiritus schied Terpenthincampher aus. KAMMELSBERG (Pogg. 63, 570). — Bei längerem Stehen der Flüssigkeit mit Wasser, welche nach mäßigem Durchleiten von Salzsäuregas durch Terpenthlnöl und Abscheidung der entstandenen krystallischen Verbindung übrig bleibt, scheidet sich Terpenthincampher aus. HERTZ.

Darstellung. 1. Man lässt 8 Th. Terpenthinöl mit 2 Th. Salpetersäure von 1,25 bis 1,3 spec. Gew. und 1 Th. Weingeist von 80 Proc 2-3 Tage lang unter öfterem Umschütteln, dann aber längere Zeit ohne zu schütteln bei 20 bis 25° stehen, wo sich zwei Schichten bilden, deren untere Salpetersäure und Weingeist, deren obere ein mit der Zeit dunkler, zuletzt undurchsichtig braun werdendes, nach Hyacinthen riechendes Terpenthinöl hält. Schon nach wenigen Tagen sieht man an der Berührungsfläche der beiden Schichten Krystalle erscheinen, die sich besonders in den ersten 14 Tagen schnell vermehren, sich dann zu Krystallkrusten vereinigen, schliefslich zu Boden sinken und um so größer werden, je ruhiger das Gemisch stand. Man sammelt die gelbbraunen (mit einer braunen Materie verunreinigten, List) Krystallkrusten, lässt sie einige Tage auf Fließpapier liegen, presst aus, löst in heißem Wasser, kocht die Lösung mit Thierkohle, filtrirt und lässt die beim Erkalten sich ausscheidenden Krystalle an der Luft trocknen. Wiccers. - Beim Lösen der Krystalle in heißem Wasser und Kochen der Lösung verflüchtigt sich leicht ein Theil des Terpenthincamphers, oder die anhängende Säure wirkt zersetzend auf denselben ein, daher man besser die Krystallkrusten zwischen Papier presst, pulvert und in warmem Weingeist löst, wo sich beim Erkalten Terpenthincampher ausscheidet, während Oel und Säure in der Mutterlauge bleiben. Durch mehrmaliges Umkrystallisiren vollkommen rein und durch freiwilliges Verdunsten der kalt gesättigten weingeistigen Lösung in ausgebildeten Krystallen zu erhalten. List.

- 2. Man lässt ein Gemisch von 4 Maass Terpenthinöl, 3 Maass Weingeist von 85 Proc. und 1 Maass Salpetersäure mehrere Monate bei gewöhnlicher Temperatur stehen, Deville, in flachen Gefäsen. Berthelot. In tiefen Gefäsen währt die Bildung mehrere Jahre hindurch, während bei Anwendung flacher Gefäse schon nach 48 Stunden bis einer Woche Krystalle erscheinen, deren Bildung nach mehreren Wochen beeudet ist. Berthelot.
- 3. Man leitet in Terpenthinöl Salzsäuregas, bis die feste salzsaure Verbindung sich auszuscheiden beginnt, fährt mit Durchleiten

noch einige Zeit fort, erkältet, lässt eine Nacht hindurch stehen, fügt dann zu der filtrirten Flüssigkeit so viel Wasser, dass es den Boden des Gefässes etwa 1 Zoll hoch bedeckt und stellt die Mischung nach dem Umschütteln einige Zeit bei Seite. Man sammelt und reinigt die nach einiger Zeit an den Seitenwänden des Gefässes sich abscheidenden oder auf dem Oel schwimmenden Krystalle. Hertz.

4. Man lässt kleine Mengen, etwa 10 Grm. Terpenthinöl mit Salpetersäure und Aceton oder Buttersäure einige Zeit stehen. Ber-THELOT. Das Oel verwandelt sich zuweilen vollständig in Terpenthincampher. BERTHELOT.

Die Ausbeute an Terpenthincampher wechselt nach Beschaffenheit des Terpenthinöls. Dasjenige Oel, welches viel künstlichen Campher mit Salzsäure Hefert, gibt auch viel Terpenthincampher. Wiggers. Nach der Methode von Wiggers Hefert Terpenthinöl 8,3 Proc., Wiggers, Templinöl (Flückiger) 15 Proc., Flückiger; nach der Methode von Drville Terpenthinöl in 4 bis 6 Wochen 6,25 Proc., nach längerem Stehen 25 Proc., Drville, französisches Terpenthinol in 3 Monaten 27 Proc., in 2 Jahren 40 Proc.; amerikanisches Terpenthinol in 2 Monaten bis zu 45,4 Proc. Berthelot.

Voget hielt zur Bildung des Terpenthincamphers die Gegenwart von

Bernsteinol nothig, setzte zu einer Mischung von 1 Th. Terpenthinol, 1/8 Th. Bernsteinöl, ½ Th. Salpetersäure von 1,25 spec. Gew. nach 4 Wochen ½ Th. Weingeist und erhielt in 18 Wochen 12,5 Proc. Terpenthincampher; bei Anwendung gleicher Theile Terpenthinöl, Bernsteinöl, Salpetersäure und ¼ Th. Weingelst 5,8 Proc., gleicher Theile Terpenthinöl, Salpetersäure und ¼ Th. Weingelst 0,42 Proc. Terpenthincampher.

A STATE OF THE STA

Durch Abgabe von Wasser wird der krystallisirte Terpenthincampher in wasserfreien Terpenthincampher - Bihudrate d'essence de térébenthine, Deville, Tetrahydrate d'essence de térébenthine, Berthelot, - verwandelt.

Eigenschaften. Milchweiße, undeutlich krystallische Masse, Wig-GERS. die bei 150° (103° List) schmilzt, bei 150-155° unzersetzt verdampft, Blanchet u. Sell, und in spiessigen, der Benzoesäure ähnlichen Krystallen, Buchner, Voget, Geiger, in feinen seideglänzenden Nadeln, Brandes, als wollige Masse, Trommsdorff, sublimirt. -Sublimirt nur im Luftstrome, nicht bei Luftabschluss, sondern zieht sich, im Röhrchen erhitzt, an den Gefäßswänden hinauf, List. Nur größere Mengen schmelzen vor dem Sublimiren. Brandes. Geschmolzener Terpenthincampher bleibt nach raschem Erkälten bei Abschluss von Feuchtigkeit mehrere Tage zähe, amorph, aber erstarrt krystallisch beim Berühren mit spitzen Körpern, beim Erwärmen auf 36°, beim Anhauchen oder Hinzubringen von Wasser, Weingelst oder Aether. List. Dampsdichte = 6,257, Deville. Neutral. Geruchlos. Riecht in unreinem Zustande nach Terpenthin, Buchnen, TROMMSDORFF. Der Dampf riecht nach Harz, Häfnen, nach altem Terpenthinöl, Buchner. Geschmacklos. Wirkt in Wasser gelöst nicht auf polarisirtes Licht. DEVILLE, BRATHELOT.

W	asserfreier	Terpenthin	campher.	BLANCHET U. SELL.	WIGGERS.	DEVILLE.
	20 C	120	69,7	70,91	69,59	69,4
,	20 H 4 O	20 32	11,6 18,7	$12,05 \\ 17,04$	11,68 18,73	11,8 18,8
_	C20H20O4	172	100,0	100,00	100,00	100,0

C-Dampf H-Gas O-Gas	Maafs. 20 20 2	Dampfdichte. 8,3200 0,1386 2,2186
Terpenthincampherdampf	2	10,6772
	1	5,3386

Zersetzungen. 1. Verdampft auf glühenden Kohlen ohne Entzündung. Blanchet u. Sell. Der Dampf lässt sich an der Lichtsamme entzünden, und fährt nach Geiger, nicht nach Buchner, mit stark rußender Flamme, Trommsdorff, zu brennen fort. Dabei bleibt wenig leicht verbrennliche Kohle. Geiger. 2. Liefert beim Destilliren mit wasserfreier Phosphorsäure Tereben und Colophen, Deville. Die erst beim Erwärmen erfolgende Lösung in gleichviel zerflossenem Phosphorglas gibt beim Destilliren wässriges, wohl Essigsäure enthaltendes Destillat, auf dem hellgelbes gewürzhaftes Oel schwimmt, und lässt braunen, aufgeblähten Rückstand. Buchner.

3. Vitriolöl löst Terpenthincampher mit rother Farbe, Boissenot u. Persot, ohne Erwärmung, Trommsdorff, dabei entsteht unter Ausscheidung von Wasser Terpinol, welches mit dem Vitriolöl gelbrothe Masse bildet. List. Die Lösung riecht balsamisch, dem künstlichen Moschus ähnlich, entwickelt saure Dämpfe, Buchner, wird nach wenigen Stunden wasserhell und scheidet spießige Krystalle ab, Voget, und scheidet beim Vermischen mit Wasser Harz aus, Boissenot u. Persot. — Beim Kochen mit verdünnter Schwefelsäure, oder mit wässrigem 2fach-schwefelsaurem Kali, oder mit wässriger schwefliger Säure entsteht Terpinol. List. Ebenso, doch langsamer wirken wässrige Oxalsäure, Weinsäure,

2fach-weinsaures Natron oder Benzoesäure. List.

4. Salzsäuregas verwandelt Terpenthincampher unter Abscheidung von Wasser in eine feste Verbindung — zweifach-salzsaures Terpenthinöl, Deville; in eine flüssige Verbindung von Salzsäure mit Terpenthinöl, dem salzsauren Tereben isomer, Wiggers, welche aber nach List eine Lösung von künstlichem Campher in Terpinol ist. — Gepulverter Terpenthincampher verschluckt Salzsäuregas rasch, zerfliefst unter Erwärmung zur braunen Flüssigkeit, in der sich zuerst schwere Tropfen, später Krystalle abscheiden, so dass sie erstarrt und erwärmt werden muß, um Salzsäuregas durchleiten zu können; nach dem Sätlgen erstarrt die Flüssigkeit beim Erkalten krystallisch, bis auf wenig zurückbleibende Salzsäure. List. — Die mit Salzsäuregas in der Wärme gesättigte Lösung von Terpenthincampher theilt sich in zwei farblose Schichten, deren untere concentrirte Salzsäure, deren obere eine Verbindung des Terpenthinöls mit Salzsäure ist. Wiggers. — In einem Gemisch von Terpenthincampher und mäßig starker Salzsäure bildet sich gleichfalls zweifach-salzsaures Terpenthinöl. List.

5. Gasförmiges oder wässriges Hydriod verwandeln Terpenthinöl in Terpinol. Wiggers. — Es entsteht zuerst ein jodhaltiges Oel, das aber beim Destilliren für sich oder mit Wasser sich völlig zersetzt. List.

6. Terpenthincampher löst sich in kalter Salpetersäure ohne Zersetzung; die Lösung kommt oft plötzlich ins Sieden, Trommsdorff; sie wird beim Erwärmen allmählich dunkler und entwickelt Salpetergas. List. Sie scheidet gelbes Harz und zuletzt kleine gelbliche Krystalle aus, Trommsdorff, sie riecht nach Fenchel, Anis und Steinöl,

bei stärkerem Erhitzen campherartig, Brandes; sie nimmt einen ähnlichen Geruch an, wie er bei Entzündung eines Gemisches von Salpetersäure und Terpenthinöl wahrgenommen wird. Boissenot u. Persot.

- 7. Werden die Dämpfe des geschmolzenen Terpenthincamphers über *Natronkalk* geleitet, der bis  $400^{\circ}$  erhitzt ist, so entstehen Terebentilsäure (VI, 483), Sumpfgas und Wasserstoff.  $C^{20}II^{20}O^{4} = C^{16}H^{10}O^{4} + 2C^{2}H^{4} + 2H$ . Personne (*Compt. rend.* 43,553; *Ann. Pharm.* 100, 253).
- 8. Wird Terpenthiucampher mit *Iodammonium* auf 250° crhitzt, so scheidet sich das Gemenge in der Ruhe in 2 Schichten, von denen die untere wässriges Iodammonium mit wenigen Zersetzungsproducten, die obere braunes Oel ist, das nach Terpinol riecht und wahrscheinlich einen Kohlenwasserstoff und Terpinol hält. Berthelot.
- 9. Terpenthincampher verwandelt sich in Terpinol: bei längerem Erhitzen mit *Chlorzink* auf 100°, mit *Chlorcalcium*, *Fluorcalcium*, *Chlorstrontium* und *Chlorammonium* auf 160—180°; Chlorbarium und Kochsalz wirken bei dieser Temperatur nicht zersetzend. Berthelot.

Verbindungen. Mit Wasser. — a. Krystallisirter Terpenthincampher. - Wasserfreier Terpenthincampher ist hygroscopisch und verwandelt sich an feuchter Luft unter Aufschwellen in krystallisirten Terpenthincampher. List. Wasserhelle, durchsichtige, glänzende, rhombische Säulen, dem 2- und 1-gliedrigen System angehörend. Fig. 73 ohne y u. m; u: u =  $102^{\circ}23'$ ; u: u nach hinten =  $77^{\circ}37$ ; t: u =  $133^{\circ}45'$ ,5; t: i =  $115^{\circ}15'$ ,5; I: o (den Octaederff) =  $152^{\circ}3'$ ,5; o: u =  $126^{\circ}58'$ ; o: o an den nicht abgestumpften Kanten =  $135^{\circ}43'$ . Es sind rhombische Säulen mit grader Abstumpfung der scharfen Kanten und Endigung durch eine Aflächige Zuspitzung, welche einem Rhombenoctaeder angehört, dessen schärfere Endkanten zuweilen durch ein auf die scharfen Seitenkanten der Säule aufgesetztes Flächenpaar abgestumpft sind. RAMMELSBERG (Pogg. 63, 570). Vgl. auch Wiggers (Ann. Pharm. 57, 249); Hentz (Pogg. 44, 190); List (Ann. Pharm. 67, 364). — Die Krystelle, welche aus einer Mischung von Terpenthinöl mit Essigsäure und wenig Salpetersäure, oder von Terpenthinöl mit Wasser erhalten werden, haben eine von der vorhergehenden abweichende Krystallform, Drville, Also vielleicht dimorph, wofür Bernhard's Beschrei-Arystatiorm. DrvII.Lr. Atso vielleicht dimorph, wofur Bernhardt's Beschreibung spricht. Augitische Krystallisation. Fig. 85 mit i Flächen und h Flächen.  $\alpha: \alpha = 75^{\circ}25'$ ;  $\alpha: i = 127^{\circ}42!/_{2}'$ ;  $\alpha: u = 136^{\circ}12^{3}/_{4}'$ ;  $\alpha: u$  nach hinten =  $122^{\circ}57'$ ;  $\alpha: h = 151^{\circ}44'$ ; i: m =  $104^{\circ}2^{1}/_{4}$ ; i: m hinten =  $75^{\circ}57^{3}/_{4}$ ; m: u =  $126^{\circ}52^{1}/_{4}$ ; u: u =  $106^{\circ}15^{1}/_{2}'$ ; u: h =  $151^{\circ}13'$ . Blätterdurchgang nach 1; spaltbar nach 1. Bernhardt (N. Tr. 16, 2, 46). Die Krystalle sind  $1/_{2}''$  lang und 1'' breit (1 bis 2'' lang und 1' breit, Buchner), zu 5 bis 6 büschelförmig vereinigt, Geiger, Boissenot u. Persot; haben der Länge nach gestreifte Seitenflächen, Buchner; sind härter als Gyps, Trommsdorff. — Spec. Gew. 1,0994, Trommsdorff. — Wird im Vacuum neben Vitriolöl oder Chlorcalcium matt; undurchsichtig und verliert 2 At. Wasser, Deville, 9,423 Proc. Aq. List (Rechnung  $C^{20}H^{20}O^4+2$  Aq. = 9,47 Aq.), ebenso beim Erwärmen auf 100°. Deville. Schmilzt beim Erhitzen unter Abgabe von Wasser über 75°, Häfner, unter 100° List, bei 103 bis 105°, Deville (bei 103° schmilzt erst der entwässerte Terpenthincampher, List), zum farblosen, dünnen Oel und erstarrt beim Erkalten zur

milchweißen, undeutlich krystallischen Masse von wasserfreiem Terpenthincampher. Wiggers. - Krystallisirter Terpenthincampher löst sich leicht in erwärmten flüchtigen und fetten Oelen, Trommsdorff, BUCHNER; aus einer warmen Lösung in Terpenthinöl scheidet er sich beim Erkalten nicht wieder aus, Häfner, Brandes, dagegen aus der Lösung in Mohnöl, Häfner. - Löst sich nicht in Terpenthinol und Mandelöl, Voger. ા કો સ્ટ્રી વન્દ્રઈંગ્લ હી

	Krystalle,		DUMAS U. Peligot.		DEVILLE.	RAMMELS-
20 C	120	63,16	63,8	63,31	63,2	64,05
22 H	22	11,58	11,4	11,55	11,7	10,61
6 <b>0</b>	48	25,26	24,8	25,14	25,1	25,34
$\frac{1}{C^{20}H^{20}O^4 + 2A}$	Ag. 190	100,00	100,0	100,00	100,0	100,00

Der von Rammelsberg analysirte Terpenthincampher war nicht umkrystallisirt worden. - Ist nach Benzelius das Oxydhydrat eines Radicals C20H17.

b. Wässriger Terpenthincampher. -- Krystallisirter Terpenthincampher löst sich in 200 Th. (250 Th., Voget) kaltem und in 22 Th. (24 Th. TROMMSDORFF, 30-36 Th., Vocet) kochendem Wasser und scheidet sich aus der heiß gesättigten Lösung beim Erkalten krystallisch aus. Buchner, List. -- Die käuflichen Terpenthindle bilden Terpenthincampher von verschiedener Löslichkeit in Wasser, Berthelor (N. Ann. Chim. Phys. 40, 40).

Terpenthincampher löst sich in heißem wässrigen Ammoniak, Brandes; er löst sich in verdünnten wässrigen Alkalien, aber schmilzt in concentrirten beim Erwärmen, ohne sich zu lösen. Trommsdorff.

Löst sich in 8-10 Th. Acther. Voget.

Löst sich bei 10° in 7 Th. Weingeist von 85 Proc., in 10-12 Th. von 86 Proc. und in 5 bis 6 Th. kochendem. Deville. Aus der Lösung des wasserfreien Terpenthincamphers in Weingeist krystallisirt gewässerter. DRVILLE. Die Lösung wird nach einigen Angaben beim Vermischen mit Wasser trübe, nach andern Augaben nicht.

Löst sich leicht in Essigsäure. Boissenot u. Persot. Die Lösung wird durch Wasser nicht getrübt, BRANDES, sie scheidet auf Wasserzusatz

unveränderten Terpenthincampher aus. Trommsdorff.

# B. Sogenannter flüssiger Terpenthincampher. $C^{20}H^{18}O^2 = C^{20}H^{16}$ , 2HO.

Monohydrate d'essence de térébenthine. Drville. Bihydrate d'essence de térébenthine. BERTHELOT.

Als die behufs Darstellung des festen Terpenthincamphers nach VII, 244, 2 bereltete Mischung von Terpenthinöl mit weingeistiger Salpetersaure 3 Monate lang bei Luftabschluss aufbewahrt war, bildete sich auch nach dem Aussetzen an die Luft kein fester Terpenthincampher und Wasser schied aus dem Gean die Luit kein iester Jerpentingampher und Wasser schied aus dem demenge flüssigen Terpenthingampher als Oel, welches nach dem Destilliren C<sup>20</sup>H<sup>18</sup>O<sup>2</sup> war. Berthelot. Derselbe flüssige Terpenthingampher entsteht stets bei der Bereitung des festen Terpenthingamphers nach VII, 244, 2, daher die nach Abscheidung des festen Terpenthingamphers bleibende Mutterlauge zwischen 200-220° flüssige, das polarisirte Licht nach links drehende Producte übergehen lässt, welche bei der Analyse als eine Auflösung von festem Terpenthingampher in flüssigem erkanut werden. Berthelot.

Verhält sich gegen polarisirtes Licht wie Terpenthinol. R. links = 42,4.

BERTHELOT.

-91 100	20 C pl 18 H 2 0	120 18 16	77,9 11,7 10,4	76,4 11,6 12,0	8ERTHELOT. 78,2 12,1 9,7	61,
F = 1, 1, 1 = 11	C20H 18O2	154	100,0	100,0	100,0	

Scheint bei Gegenwart von Wasser unter nicht genau ermittelten Umständen in festen Terpenthincampher übergehen zu können. Wird durch Salzsauregas in 2fach-salzsaures Terpenthinol verwandelt, Berthelot.

### C. Terpinol.

4 1 1

### C20H16,HO oder C40H32,2HO.

Monohydrate d'essence de térébenthine. Berthelot, Gerhardt. - Von Wiggens zuerst dargestellt, von List untersucht und benannt.

Bildung. 1. Aus dem Terpenthincampher (VII, 243) a. beim Einwirken von Hydriod, Wiggers; - b. bei anhaltendem Kochen seiner wässrigen Lösung mit stärkeren Säuren, in geringerer Menge auch mit schwächeren Säuren, z. B. Weinsäure, Oxalsäure, Benzoesäure, schwefliger Säure, mit saurem schwefelsauren Kali, saurem weinsauren Natron, List; - c. beim Erhitzen mit Chlorzink bei 100°, mit Chlor., Fluorcalcium, Chlorstrontium und Chlorammonium bei 160-180°, mit Iodammonium bei 250°. Berthelot. - 2. Aus zweifach-salzsaurem Terpenthinöl durch Kochen mit Wasser und Weingeist, List, mit weingeistigem Kali. Berthelot.

1. Man erhitzt Terpenthincampher mit concentrirter Hydriodsäure längere Zeit bis fast zum Sieden, destillirt darauf das schon bei 100° sich bildende, obenaufschwimmende Oel ab, wäscht und rectificirt es mit Wasser und entwässert es durch Schütteln mit Chlorcalcium. Wiggers. — 2. Man fügt zu der heißen wässrigen Lösung des Terpenthincamphers etwas Salzsäure (oder auf 11,5 Grm. Terpenthincampher einen Tropfen Vitriolöl), destillirt das trübe Gemenge, rectificirt es bei einem Gehalt an unverändertem Terpenthincampher mit salzsäurehaltigem Wasser, entwässert das überge-gangene Oel mit Chlorcalcium, decanthirt und sammelt das beim Rectificiren bei 168° Uebergehende. List.

Eigenschaften. Farbloses, stark lichtbrechendes Oel. Wiggers. Spec. Gew. 0,852, Siedpunct 168°. List. — Riecht besonders bei starker Verdünnung angenehm nach Hyacinthen. List.

101	20 C	120	82,7	Wiggers. 82,95	List. 82,98	82,5
» ·5 ,	17 H	-17 8	$\substack{11,7\\5,6}$	$\substack{\textbf{11,64}\\ 5,41}$	$\frac{11,76}{5,27}$	11,9 5,6
A 8	C20H17O	145	100,0	100,00	100,00	100,0

Ist nach BREZELIUS das Oxyd eines Radicals C20H17.

Zersetzungen. 1. Bildet beim Destilliren mit saurem chromsauren Kali und Schwefelsäure Essigsäure. — 2. Färbt sich mit Salzsäuregas amethystroth, zuletzt dunkler; bei fortwährendem Zuleiten scheiden sich Krystalle des zweifach-salzsauren Terpenthinöls in solcher Menge aus, dass es fast ganz erstarrt. Gleiche Zersetzung erleidet Terpinol mit mäßig concentrirter, wässriger Salzsäure. List.

3. Mit Salzsäure. — Terpenthinöl absorbirt unter Wärmeentwicklung 30 Proc. Salzsäuregas, Thénard, 163 Maafs bei 22° und 0,724 Meter Luftdruck. Saussune.

# A. Einfach-salzsaures Terpenthinöl. Künstlicher Campher. C20H16,HCl.

Salzsaures Terpenthinöl; fester künstlicher Chlorcampher; salzsaures Dadyl, Blanchet u. Sell; salzsaures Camphen, Soubeiran u. Capitaine und Deville; Hydrochlorate de camphène, Laurent; Monochlorhydrate solide d'essence de lérébenthine, Gerhardt. — Von Kindt 1803 entdeckt, von Trommsdorff zuerst beschrieben, von Cluzel, Chomet u. Boullay, später von Dumas u. A. untersucht.

Bildung. 1. Beim Einwirken von Salzsäuregas auf Terpenthinöl, Kindt, Trommsdorff, oder auf eine Lösung von 1 Maass Terpenthinöl in 2 Maass Schwefelkohlenstoff. Berthelot. — Zugleich entsteht salzsaures Tereben. Soubeiran u. Capitaine. — 2. Beim Einwirken von 5 Th. Salpetersäure auf 1 Th. des flüssigen Products, welches beim Sättigen einer Mischung von 1 Maass Terpenthinöl und 2 Maass Chloroform oder Aceton, Kreosot, Essigsäure, Buttersäure, Buttersäurevinester, Olein, Oelsäure, Fuselöl (oder beim Sättigen eines mit Vitriolöl veränderten Terpenthinöls mit Salzsäuregas) erhalten wird, tritt heftige, zuweilen bis zur Explosion steigende Wirkung ein, nach deren Beendigung sich künstlicher Campher im Retortenhalse sublimirt findet. Berthelot. — 3. Beim Erhitzen des Chlorterpenthinöls. Deville.

Darstellung. 1. Man leitet das aus 1 Th. zerknistertem Kochsalz mit 1/2 Th. Vitriolöl entwickelte Salzsäuregas durch 1 Th. Terpenthinöl, welches dadurch hellgelb, vorübergehend trübe wird, röthliche Tropfen ausscheidet und unter starker Erwärmung (ohne Erhitzung, Kindt), dunkler, zuletzt rothbraun wird, stellt 24 Stunden kalt hin und trennt die ausgeschiedenen Krystalle von der sauren Mutterlauge. TROMMSDORFF. - Das Oel muss dabei gut abgekühlt werden; es vermehrt sein Volumen um 1/10. CLUZEL. — 2. Man leitet getrocknetes Salzsäuregas in rectificirtes, erkältetes Terpenthinöl bis zur Sättigung und sammelt die nach einigen Stunden sich ausscheidenden Krystallmassen. OPPERMANN. - Der flüssig bleibende Theil des Oels wird bei weiterem Einleiten von Salzsäuregas nicht in künstlichen Campher übergeführt, Tromms-DORFF, OPPERMANN, aber scheidet beim Erkälten auf -10° noch etwas dåvon aus. Soubeiran u. Capitaine. - Die durch Salzsäuregas gebildete Krystallmasse wird vom flüssig gebliebenen Theil selbst bei -5° gelöst, oder in ein dickflüssiges Oel verwandelt, daher man die Flüssigkeit schnell von der Krystallmasse abgießen und letztere in niedriger Temperatur abtropfen lassen muss. Hkrtz. — Am meisten künstlicher Campher bildet sich bei Einwirkung des Salzsäuregases zwischen  $-30^{\circ}$  bis  $+35^{\circ}$ ; innerhalb dieser Temperatur bilden sich stets dieselben Krystalle, aber in verschiedener Menge; unter  $-30^{\circ}$ , bei  $+60^{\circ}$  und  $+100^{\circ}$  keine. Berthelot.

Reinigung. 1. Der künstliche Campher wird zuerst durch Abtropfen, dann durch Pressen von anhängender Mutterlauge befreit, Trommsdorff, oder der Luft ausgesetzt, Thénard, oder mit Wasser oder wässrigem Kali gewaschen, Cluzel; mit Weingeist gewaschen und an der Luft getrocknet. Dumas. — 2. Er wird sublimirt: für

sich oder wiederholt mit 2 Th. kohlensaurem Kalk, Trommsdorff, 3mal mit Kalkhydrat, Gehlen, oder mit gleichviel trockener Asche, oder Porcellanerde, oder Kohlenpulver, Cluzel; mit Kreide und Chlorcalcium bei 30—40°, Oppermann. — Er zersetzt sich beim Sublimiren für sich oder mit Kreide oder Aetzkalk gemengt. Dumas. — 3. Durch Umkrystallisiren aus Weingeist, Gehlen, Trocknen der gewaschenen Krystallmasse im Wasserbade und Sublimiren mit gebranntem Kalk gemengt bei 100°, Blanchet u. Sell, durch Schmelzen der ausgepressten Krystallmasse im Oelbade. Dumas. — 4. Durch Fällen seiner weingeistigen Lösung mit Wasser, Waschen des Niederschlags und Trocknen im Oelbade bis zum Schmelzen oder im Vacuum. Dumas. — 5. Durch Kochen seiner Lösung mit Silberoxyd, bis zur Entfernung der anhängenden Salzsäure, Erkälten der concentrirten und filtrirten Lösung und Trocknen der sich ausscheidenden Krystalle im Vacuum. Dumas.

Der künstliche Campher ist ein Gemisch isomerer, nur in ihrem optischen Verhalten verschiedener Körper, welche den verschiedenen isomeren Verbindungen des zu seiner Darstellung angewendeten Terpenthinöls entsprechen, von denen jede einzelne nur einen, aber hinsichtlich seines optischen Verhaltens besonderen künstlichen

Campher bildet. Berthelot.

Die Ausbeute an künstlichem Campher ist verschieden nach Abstammung des dazu verwandten Terpenthinöls. — Oel von Pinus sylvestr. liefert langsam und wenig künstlichen Campher, Hagen; das der Zweige von Pinus Abies mit Kalium behaudelt selbst bei 0° keinen, Wöhler; mit Oxalsäure 130 Stunden auf 100° erhitztes Terpenthinöl liefert noch künstlichen Campher, aber die letzten zwischen 240 bis 280° übergehenden Destillationsproducte eines französischen Terpenthinöls nicht. Berthelot. — Trommsdorff erhielt 26,5; Cluzel 47; Oppermann mehr als 50; Berthelot bei 0° 51, bei 35° 67;

DUMAS 100; THÉNARD 110 Proc. künstlichen Campher.

Eigenschaften. Weiße, halbdurchsichtige Flocken, [Trommsdorff, ohne Krystallform, Blanchet u. Sell, durch Sublimation erhalten: büschelförmig vereinigte Nadeln, Cluzel, breite federartig glänzende Blätter, wie Wachs knetbar, Oppermann. — Schmilzt bei 115°, siedet bei 165°, jedoch nicht unzersetzt. Blanchet u. Sell. — Rotationsvermögen links oder rechts und verschieden stark, abhängig von dem des angewandten Terpenthinöls. Berthelot. — Auf ein spec. Gew. von 1 berechnet = 34,07 R. links, Soubeiran u. Capitaine. Aus einem zwischen 80 bis 100° im Vacuum überdestillirten französischen Terpenthinöl dargestellt = 23°,9 R. links; aus dem über 100° übergegangenen Destillate desselben Oels = 23°,9 R. links, aus;dem letzten Destillate desselben Oels 22°,3 R. links. Der aus dem füchtigsten Thelle eines englischen Terpenthinöls dargestellte künstliche Campher = 9°,9 R. rechts, aus dem weniger füchtigen = 4°,2 R. rechts; aus americanischem Terpenthinöl dargestellt 9° R. rechts, Brathelot. — Riecht wie gemeiner Campher, zuweilen zugleich terpenthinähnlich, gewöhnlich schwächer als Campher; schmeckt gewürzhaft, nicht so durchdringend und bitter wie Campher. — Röthet Lackmus nicht.

	20 C 17 H CI	120 17 35,5	69,6 9,9 20,5	Dumas. 70,35 9,95 19,85	BLANCHET U. SELL. 70,2 10,0 19,5	
Tal.	C20H16,HCl	172,5	100,0	100,15	99,7	

Der Kohlenwasserstoff, welcher mit Salzsäure verbunden den künstlichen Campher bildet, ist ein besonderer, im Terpenthinöl fertig gebildeter Bestandtheil, Thénard, den Blanchet u. Sell Dadyl benennen, und anders zusammengesetzt als gemeines Terpenthinöl, Oppermann, wasserstoffreicher, Gehlen. — Unter dem Einflusse von Salzsäure auf Terpenthinöl entsteht Camphen, das sich dann mit Salzsäure zu künstlichem Campher vereinigf, Soubeirann u. Capitaine. Terpenthinöl verbindet sich ohne vorherige Veränderung mit Salzsäure. Der künstliche Campher ist C<sup>20</sup>H<sup>15</sup>Cl,H<sup>2</sup>,

die Wasserstoffverbindung von gechlortem Terpenthinöl. Gm.

Zersetzungen. 1. Sublimirt beim Erhitzen zum Theil unverändert, wird zum Theil unter Entwicklung von Salzsäuregas zersetzt, Gehlen, Thénard, Dumas. — Lässt sich an einer Lichtslamme entzünden, Saussure, verbrennt selbst auf Wasser schwimmend mit grün gesäumter Flamme unter Salzsäureentwicklung. Trommsdorff. - Beim Destilliren oder Durchleiten seines Dampfes durch glühende Röhren entwickelt sich viel Salzsäuregas. Gehlen. Thénard. — 2. Zersetzt sich bei 170° mit Wasser oder absolutem Weingeist nur wenig, vollständig mit viel wässrigem Weingeist bei 135°, oder bei wiederholtem Erhitzen auf 150-160° mit 60procentigem Weingeist; bildet Salzsäure, wenig mit grünlicher Flamme verbrennendes Gas und durch Wasser fällbares Oel. Buttlerow. (Chem. Centr. 1856, 406.) - 3. Wird von Vitriolöl beim Erwärmen unter Entwicklung schwefliger Säure gelöst. Blanchet u. Sell. — 4. Verwandelt sich mit Chlorgas bei langsamer Einwirkung unter schwacher Salzsäureentwicklung in eine durch Chlor gelb gefärbte Flüssigkeit, die sich leicht, oft unter Explosion, in Salzsäure und krystallisches Chlorterpenthinöl zersetzt. Deville. - 5. Gewöhnliche Salpetersäure löst und zersetzt künstlichen Campher nicht, Cluzel; concentrirte Salpetersäure löst ihn auf und die rothbraune Lösung entwickelt Salpetergas, Or-PERMANN, BLANCHET U. SELL, außerdem Chlor. Thénard. Sie durch Wasser getrübt. CLUZEL. — 6. Wird beim Erhitzen mit weingeistigem Kalium auf 150-160° etwas unter Bildung von Chlorkalium zerlegt. Buttlerow. — Kali entzieht seiner weingeistigen Lösung wenig Salzsäure. Thénard, Oppermann. — Beim Durchleiten seines Dampfes mit Ammoniakgas durch glühende Röhren bildet sich flüchtiges Oel und Kohle. Blanchet u. Sell. — 7. Bei 5—6maligem Destilliren von künstlichem Campher mit Kalk oder beim Ueberleiten seines Dampfes über glühenden Kalk entstehen Chlorcalcium, Wasser und flüchtiges Camphilen. Oppermann. Dumas. -Mit Kreide oder weißem Bolus sublimirt, liefert er nach Terpenthinöl riechendes Oel, braunes saures Wasser und Salzsäuregas, beim Sublimiren mit Kalkhydrat wasserhelles, beim Erkalten krystallisirendes Oel und saure wasserhelle Flüssigkeit. GRHLEN.

8. Weingeistiges Schwefelcyankalium verwandelt die weingeistige Lösung des künstlichen Camphers bei wiederholtem Erhitzen auf 150 bis 160° in eine Flüssigkeit, welche bei Zusatz von Wasser braunes, unangenehm nach Knoblauch riechendes, Schwefel und Stickstoff enthaltendes Oel ausscheidet. Ebenso scheint Schwefelcyansilber zu wirken. Buttlerow. — 9. Wird durch Chlorzink bei 100° unter Entwicklung salzsäurehaltigen Gases zerlegt. Berthelot. — 10. Wird in wässriger Lösung durch salpetersaures Silberoxyd

nicht verändert. Oppermann.

11. Gibt bei 30-40stündigem Erhitzen in zugeschmolzenen Röhren mit 8-10 Th. trockener Seife oder 2 Th. benzoesaurem Natron auf 240 bis 250° Camphen. Berthelot. (Compt. rend. 47, 26; Ausz. Ann. Pharm. 110, 367; Instit. 1858, 52; Cimento 7, 161.)

Verbindungen. Künstlicher Campher ertheilt dem Wasser seinen Geschmack. Cluzel. — Er löst sich in 3 Th. Weingeist von 0,806 spec. Gew. bei 14°, Saussure; die Lösung wird durch Wasser milchig getrübt. Trommsdorff. — Löst sich leicht in Terpenthinöl und Mandelöl. Trommsdorff.

## B. Zweifach-salzsaures Terpenthinöl. C20H16,2HCl.

Citronencampher, Drylle. Bichlorhydrate d'essence de térébenthine, Berthelot. Bichlorhydrate solide d'essence de térébenthine, Gerhardt.

Bildung. 1. Beim Einwirken von rauchender Salpetersäure auf Terpenthinöl. Berthelot. — 2. Beim Einwirken von Salzsäuregas oder von rauchender Salzsäure auf krystallisirten oder geschmolzenen Terpenthincampher oder Terpinol. Deville. List.

Darstellung. 1. Man giefst eine dünne Schicht Terpenthinöl auf rauchende Salzsäure, lässt anfangs unter öfterm Umschütteln stehen und sammelt die nach etwa 1 Monat ausgeschiedenen kleinen Krystalle; die Lösung abermals der Luft ausgesetzt, scheidet noch mehr Krystalle ab und enthält häufig noch künstlichen Campher, der daraus mit Salpetersäure ausgeschieden werden kann. Berthelot. — 2. Man sättigt eine Lösung von Terpenthinöl in Weingeist, Aether oder Eisessig mit Salzsäuregas, vermischt sie mit Wasser, lässt sie in einer Schale an der Luft stehen, sammelt und trocknet die nach wenigen Stunden sich ausscheidenden Krystalle. Auch kann man die mit Salzsäuregas gesättigte Lösung von 1 Maafs Terpenthinöl in 6 Maafs Holzgeist oder 2 Maafs Aceton, Chloroform, Kreosot oder Buttersäure bei gewöhnlicher Temperatur verdunsten lassen. Berthelot.

Eigenschaften. Das 2fach-salzsaure Terpenthinöl besitzt alle Eigenschaften des isomeren Citronencamphers, Deville, Berthelot, nur dass dieser in kleinen länglichen Tafeln krystallisirt und sich weniger in Weingeist löst als das in rhombischen Tafeln krystallisirende, sehr leicht in heißem Weingeist lösliche zweifach-salzsaure Terpenthinöl. List.

1. DEVILLE, 2. LIST. 3. BERTHELOT. 20 C 120 57,5 57,0 55,8 57,4 18 H 18 8,8 9,0 8,6 8,8 71 33,3 2 CI 34,0 34,4 34,4 C20H16,2HCl 209 100.0 100.7 100.2 98.1

1 und 2 aus Terpenthincampher, 3 aus Terpenthinöl mit Salzsäure dargestellt.

Zersetzungen. Beim Erhitzen des zweifach-salzsauren Terpenthinöls entweicht Salzsäure, Deville. — Beim Kochen mit Wasser oder Weingeist, List, mit weingeistigem Kali, Berthelot, zerlegt es sich in Salzsäure und Terpinol. — Liefert mit Kalium behandelt nach Citronen riechendes Oel. Deville.

4. Mit Hydrobrom. — Hydrobrom-Terpenthinöl. C<sup>20</sup>H<sup>46</sup>, HBr. Bromwasserstoffsaures Terpenthinol. Fester Bromcampher. Bromhydrate de camphène, Deville; Monobromhydrate solide d'essence de térébenthine, GERHARDT.

Bildung. Scheidet sich beim Einwirken von Hydrobrom auf Terpenthinöl krystallisch aus, während Hydrobrom-Tereben gelöst bleibt.

Darstellung. Man sättigt Terpenthinöl mit Hydrobrom, setzt es der Luft aus, damit die überschüssige Säure verdunste, und erkältet auf einige Grade unter 0°. Man sammelt die sich ausscheidenden Krystalle, deren Menge oft die des angewandten Terpenthinöls übertrifft, lässt die Mutterlauge bei niedriger Temperatur abtropfen, presst zwischen Fließpapier, krystallisirt aus Weingeist um und presst nochmals stark. Deville.

Eigenschaften. Gleicht dem künstlichen Campher durchaus in

Ansehen, Krystallform und Geruch.

			DEVILLE. Mittel.	
20 C 17 H Br	120 17 80	56,24 7,81 35,95	56,06 7,95 35,95	
 C20H16,HBr	217	100,00	99,96	•

.64

Löst sich in Weingeist; die Lösung färbt sich an der Luft durch freiwerdendes Brom roth. Deville.

5. Mit Hydriod. — Hydriod-Terpenthinöl. C<sup>20</sup>H<sup>16</sup>,HI.

Iodwasserstoffsaures Terpenthinöl, Löwig; Iodhydrate de camphène, DEVILLE; Monoiodhydrate d'essence de térébenthine, GERHARDT.

Darslellung. Man leitet Hydriod in Terpenthinöl, entfernt aus der entstehenden dunkelrothen, rauchenden, schweren Flüssigkeit überschüssiges Hydriod mit Kreide, Iod mit Kalilauge, schwachem Weingeist oder Quecksilber, und beigemengtes Wasser mit Chlorcalcium. Drville.

Eigenschäften. Farbloses Oel, welches selbst bei mehreren Graden unter 0° nicht erstarrt, von 1,5097 spec. Gew. bei 15° und Rotationsvermögen nach links. — Das Rotationsvermögen kann nicht genau bestimmt werden, weil

die Verbindung sehr schnell undurchsichtig wird. Deville.

20 C 17 H I	120 17 127	46,0 6,4 47,6	45,99 6,35 47,66	DRVILLE. 46,36 6,56 47,80	
C20H16,HI	264	100,0	100,00	100,00	10 10 1

Ist ein Gemisch von Hydriod-Terpenthinöl und Hydriod-Tereben, welche

beide flüssig sind. Drville.

Zerselzungen. Zersetzt sich an der Luft schnell; scheidet Iod aus, verschluckt Sauerstoff und wird schwarz. — Beim Erhilzen destillirt schwere Flüssigkeit neben Iod und Hydriod über. Drville.

Mit Blausäure bildet Terpenthinöl ein schweres zu Boden sinkendes gelbes Oel, das nach Blausäure und Campher riecht, nicht durch Waschen mit Wasser, wohl aber mit Kalilauge von der Säure befreit werden kann, und dann seinen ursprünglichen Geruch wieder annimmt. ITTNER (Beitr. z. G. d. Blausäure. 1809).

In der Wärme löst Terpenthinöl *Phosphor*; die Lösung gesteht völlig zu einer wallrathähnlichen Masse, einer lockeren Verbindung yon Phosphor und Terpenthinöl, die an der Luft leicht verharzt.

Jonas. — Die geringste Menge Phosphor lässt sich im Oel an dem nach Zusatz von Vitriolöl eintretenden Phosphoresciren erkennen. Jonas. (Ann. Pharm. 34, 239.) — Phosphor leuchtet im Terpenthinöldampf nicht und kann mit dem Oel gekocht werden, ohne sich zu entzünden. J. DAVY (Phil. Mag. J. 1833, Juli, 48; Schw. 68, 387).

Terpenthinöl löst bei 75° 5,87 Proc. Schwefel, von denen beim Erkalten 1,35 Proc. gelöst bleiben. PAYEN (Compt. rend. 34, 456). --Es löst leicht Iodeyan, VAN DYK (Repert. 21, 223), Chlorarsen, Chlorphosphor und Chlorschwefel unter Erhitzung zu farblosen Flüssigkeiten auf, bildet mit Kupferoxyd, Kupferoxydhydrat und essigsaurem Kupferoxyd bei gewöhnlicher Temperatur eine grüne Lösung, die sich beim Erhitzen in zähes braunes Oel und niederfallendes Oxydul zersetzt. A. Vogel.

Unter heftiger Erwärmung absorbirt Terpenthinöl schweflige Säure, wird hellgelb, bleibt dünnflüssig und nimmt den Geruch der Säure an. Gehlen. Es absorbirt 0,16 bis 0,2 Maass Kohlenoxydgas, 1,7 bis 1,9 Maafs Kohlensäuregas, 2,5 bis 2,7 Maafs Stickoxydulgas, Saussure, 2,1 bis 2,6 Maass Vinegas, Saussure, Faraday (N. Bibl. univ. 59, 144), 5 Maass Cyangas, GAY-LUSSAC, 3,25 Maass Phosphor-

wasserstoffgas. Graham.

4

Terpenthinöl löst selbst beim Erwärmen wenig Bernsteinsäure, aber 100 Th. Terpenthinöl lösen schon in der Kälte 0,4 Th. und bei 100° mehr als ihr gleiches Gewicht Benzoesäure, welche sich beim Erkalten der Lösung wieder krystallisch ausscheidet. Lecanu u. Serbat (J. Pharm. 9, 89). — Korksäure löst sich bei 5° in 19, bei 20° in 16, bei 44°,5 in 11,5, bei 120° in 2,1 und bei 170° in 1 Th. Terpenthinöl, letztere Lösung ist nach dem Erkalten zähe, klebrig und wachsartig. Brandes (Ann. Pharm. 9, 300).

Terpenthinöl löst Harze, die meisten flüchtigen Oele; es löst <sup>1</sup>/<sub>20</sub> Talgsäure, Braconnot, mit Weingeist gemischt beinahe nach jedem Verhältniss Oelsäure oder andere fette Säuren, Rousseau (J. chim. med. 22, 310); mischt sich mit Schwefelkohlenstoff, LAMPA-DIUS, und Chloroform. HURAUT U. LAROCQUE (Compt. rend. 26, 103).

Es löst sich in 7,4 Th. Weingeist von 0,84 spec. Gew. bei 22°, SAUSSURE (die Lösung röthet Lackmus, Boullon, Lagrange, Vogel), in 12 Th. Weingeist von 33° B. (0,858 spec. Gew.) bei 10°, nach jedem Verhältniss in absolutem Weingeist, Blanchet u. Sell, in 4 Maass Weingeist von 0,83 spec. Gew., in 5 Maass Weingeist. Auduard (J. chim. med. 19, 717). - 5 Maafs Terpenthinol mischen sich mit 1 Maafs Weingeist; die Mischung wird durch Wasser nicht getrübt und nur langsam wird ihr Weingeist entzogen, wenn das Gemisch auf Wasser gegossen wird. VAU-Quelin (Berzel Jahresber, 1824, 3, 181). — Es löst sich leichter in Aceton als in wässrigem Weingeist; Holzgeist oder Weingeist mit so vielem Wasser verdünnt, dass sie Terpenthinöl nicht lösen, lösen es nach Zusatz von etwas Fune. Mansfield (Quart. J. chem. Soc. 1, 263). - Terpenthinöl löst sich in Holzgeist nach jedem Verhältnisse. Wasser scheidet aus der Lösung das Oel unter milchiger Trübung. GMELIN.

### Mit dem Terpenthinöl isomere Oele.

# A. Umwandlungsproducte des Terpenthinöls.

### 1. Camphen.

Berthelot (1853). Compt. rend. 47, 266; Ausz. Ann. Pharm. 410, 367. —
Inst. 1858, 52; Cimento 7, 161; Liebig u. Kopp's Jahresber. 1858, 441.

Bildung und Darstellung. Man erhitzt einfachsalzsaures Terpenthinöl mit 8–10 Th. trockner Seife oder 2 Th. benzoesaurem Natron 30–40 Stunden in zugeschmolzenen Röhren auf 240–250°, destillirt das Product, bis sich weiße Dämpfe zeigen, rectificirt es, sammelt dabei das zwischen 160–180° Uebergehende und presst dieses nach dem Erstarren zwischen Fließpapier.

Eigenschaften. Krystallische, campherartige Masse, die bei 46°

schmilzt und bei etwa 160° siedet.

Verwandelt sich mit *Platinmohr* in Campher (oder diesem sehr ähnliche Substanz). — Gibt mit *Salzsäure* krystallische Verbindung (einfach-salzsaures Terpenthinöl?). Berthelot.

#### 2. Isoterebenthen.

Berthelot (1853). N. Ann. Chim. Phys. 39, 16; Ausz. Compt. rend. 26, 428; Ann. Pharm. 88, 347; J. pr. Chem. 59, 141.

Isotérébenthène.

Bildung. Entsteht neben Metaterebenthen bei längerem Erhitzen von Terpenthinöl unter verstärktem Druck.

Darstellung. Man erhitzt englisches Terpenthinöl (von Pinus australis) in zugeschmolzenem Glasrohr 2 Stunden hindurch auf 300°, destillirt das unter 250° übergehende Oel ab, rectificirt es und sammelt das zwischen 176 und 178° übergehende Destillat.

Eigenschaften. Farblose, dünne, stark lichtbrechende Flüssigkeit von 0,8432 spec. Gew. bei 22°, 176 bis 178° Siedpunct und 10°,0 Rotationsvermögen links (verschieden nach Dauer und Intensität des Erhitzens und Natur des angewandten Terpenthinöls). Riecht nach alten Citronenschalen.

20 C 120 88,23 88 16 H 16 11,77 11 C <sup>20</sup> H <sup>16</sup> 136 100,00 99	CLO.	T,
diameter and the second	1	
U-"11-" 130 100,00 99	8	

Das Rotationsvermögen des Isoterebenthens wird bei 30stündigem Erhitzen desselben auf 100° mit wässriger Kleesäure von 8°,8 links auf 7°,0 links vermindert. — Verschluckt in 33 Tagen 16,8 Proc. Sauerstoff und entwickelt 1 Proc. Kohlensäure.

Verbindungen. Mit Wasser. — Lässt man 4 Th. Isoterebenthen mit 3 Th. Weingeist und 1 Th. Salpetersäure gemischt in flacher Schale an freier Luft verdunsten, so bilden sich nach 8 Tagen Krystalle, in allen ihren Eigenschaften dem Terpenthincampher gleichend, während das Gemisch selbst den bei Bildung des Terpenthincamphers auftretenden Geruch annimmt.

Mit Salzsäure. — Verschluckt 34 Proc. Salzsäuregas bei 24° und bildet ein flüssiges Gemenge von salzsaurem Tereben und zweifachsalzsaurem Terpenthinöl.  $(3(C^{20}H^{16}) + 4HCI = 2(C^{20}H^{16},HCI) + C^{20}H^{16},$ 2HCl.) Bildet, 4-Wochen mit rauchender Salzsäure in Berührung. Krystalle von zweifachsalzsaurem Terpenthinöl.

Verschluckt 14,3 Proc. Fluorborongas bei 23°, färbt sich dabei

dunkel und wird zähe. BERTHELOT.

The to the state .

#### Metaterebenthen.

-2. 6264 . 94. . 3. BERTHELOT (1853). N. Ann. Chim. Phys. 39, 19. Metatérébenthène.

Bildung. Bei längerem Erhitzen von englischem Terpenthinöl unter verstärktem Druck, wobei anfangs vorzüglich Isoterebenthen ent-

Darstellung. Wird die bei Darstellung des Isoterebenthens nach VII, 256 nach dem Abdestilliren der unter 250° übergehenden Producte zurückbleibende Flüssigkeit mehrere Stunden auf 360° erhitzt und das bis 360° Uebergehende davon abdestillirt, so ist der Rückstand Metaterebenthen, dessen Menge um so größer ist, je länger man das Terpenthinöl erhitzte.

Eigenschaften. Gelbes, zähes Oel, von 0,913 spec. Gew. bei 20°, das erst über 360° ohne Zersetzung verdampft. Rotationsvermögen = 3°,3 links. Riecht namentlich beim Erwärmen stark und unangenehm.

Verbindungen. Absorbirt in 33 Tagen 9,7 Proc. Sauerstoff, ent-wickelt 0,3 Proc. Kohlensäure und nimmt die Consistenz des Colophoniums an. - Verschluckt nur halb so viel Salzsäure wie Isoterebeuthen, bei 24° 17,7 Proc. Salzsäuregas, was der Verbindung 3C20H16,2HCl entspricht. 1945 301 = 156 3945

### 4. Tereben.

BLANCHET U. SELL (1833). Ann. Pharm. 6, 259.

DEVILLE. Ann. Chim. Phys. 75, 37; J. pr. Chem. 22, 82; Ann. Pharm. 37, 176;

J. Pharm. 26, 655; Ausz. Compt. rend. 12, 394. — N. Ann. Chim. Phys.

SOUBERRAN u. CAPITAINE. J. Pharm. 26, 1.
BERTHELOT. N. Ann. Chim. Phys. 38, 42; ferner 39, 14 u. 21; ferner 40, 5. Térébène.

Bildung. 1. Beim Destilliren von Terpenthinöl mit Vitriolöl oder wasserfreier Phosphorsäure; auch von krystallisirtem oder geschmolzenem Terpenthincampher mit wasserfreier Phosphorsäure neben Colophen. Deville. - 2. Beim Einwirken von Salzsäuregas, Hydrobrom, Hydriod, Chlor, Brom, Iod auf Terpenthinöl, aber sogleich mit den Säuren und Salzbildern sich vereinigend. Deville. — Nur ein Theil des Terpenthinöls wird in Tereben verwandelt, der sich aus den entstehenden Verbindungen nicht unverändert abscheiden lässt. DRVILLE. - Beim Einwirken der Salzsäure bildet sich kein Tereben, denn die neben künstlichem Campher sich bildende Salzsäureverbindung besitzt ziemlich starkes Rotationsvermögen, welches dem reinen Tereben gänzlich fehlt. Bebthelot. — Dieses Rotationsvermögen rührt von einem steten Gehalt an künstlichem Campherher. Deville.

Darsiellung. Man mischt im erkälteten Gefäse Terpenthinöl langsam und tropfenweise mit ½00 Vitriolöl, schüttelt das rothe, zähe Gemisch um, lässt absitzen, gießt nach 24 Stunden von dem durch die Säure zugleich erzeugten schwarzen Bodensatz ab und destillirt bei einer 210° nicht übersteigenden Temperatur, wobei sich schweflige Säure entwickelt und das zugleich entstandene Colophen zurückbleibt. Um im Destillate enthaltenes unverändertes Terpenthinöl noch in Tereben zu verwandeln, destillirt man wiederholt mit neuen Mengen Vitriolöl, bis das Product alles Rotationsvermögen verloren hat, wäscht das Destillat mit wässrigem kohlensauren Natron, zuletzt mit Wasser und entwässert es durch Schütteln mit Chlorcalcium. Deville.

Eigenschaften. Dem Terpenthinöl ähnliches, farbloses Oel ohne Rotationsvermögen und von ziemlich angenehmem Geruch nach Thymian. Deville. Spec. Gewicht 0,864 bei 8°,Siedpunct 156, Frankenheim (Pogg. 72, 422). Latente Wörme für die Gewichtseinheit 67,2. Frankenheim. Brechungsvermögen 1,474 Deville (Pogg. 51, 433), 1,479 Becoureel u. Cahours (Pogg. 51, 427). Dampfdichte = 4,812 (Rechnung 4,7144; vergl. VII, 231).

			DEVILLE.		
			1.	2.	
20 C 16 H	120 16	88,24 11,76	88,49 11,49	88,1 11,9	
C20H16	136	100,00	99,98	100,0	

1 aus Terpenthinöl mit Vitriolöl, 2 aus Terpenthincampher mit wasserfreler Phosphorsäure dargestellt.

Zersetzungen. Bleibt bei 2stündigem Erhitzen auf 300° unverändert. Berthelot. Zersetzt sich mit Chlor unter Salzsäureentwicklung in Chlortereben, mit Brom unter Entwicklung von Hydrobrom in Bromtereben. Deville. — Färbt sich mit wenig Iod dunkelgrün, erhitzt sich, wird undurchsichtig, scheidet aber keine Kohle aus und entwickelt kein Hydriod. Wird Tereben mit überschüssigem Iod destillirt, so entweicht Hydriod, und jodhaltige, zähe Flüssigkelt destillirt über, welche durch Kali leicht entfärbt wird, wohl Iodtereben. Deville. — Verwandelt sich beim Erwärmen mit Vitriolöl in Terpenthinschwefelsäure. Gerhardt. (Compt. rend. 17, 314.)

Verbindungen. Tereben bildet mit Wasser selbst nach ½jährigem Stehen kein Hydrat. Deville. — Es verschluckt Fluorborongas ohne sich zu verändern. Berthelot.

Mit Salzsäure. — a. Halb-salzsaures Tereben, Sous-chlorhydrate de térébène, Gerhardt; Monochlorhydrate de térébène, Dryille. — 2C<sup>20</sup>H<sup>16</sup>, HCl. — Bildet sich beim Einleiten von Salzsäuregas in Tereben. — Leichtflüssiges Oel von 0,902 spec. Gewicht bei 20°, ohne Rotationsvermögen, riecht stark nach Tereben und etwas nach salzsaurem Tereben. Deville.

The court of the same

FIETY VEHICLE

-	(in the state of			DEVILLE.
- 1 - a	13 1 200 4 12			Mittel.
" 1 (est.	40 C	240	78,16	78,28
	33 Л	-33	10,53	10,68
4 -10 5 1	143 - 1 - Cl P -	35,5	11,31	11,04
1. 1. The state of	2C20H16,HCI	308,5	100,00	100,00

b. Salzsaures Tereben. — Flüssiger künstlicher Chlorcampher, salzsaures Peucylen, Souberban u. Capitaink; salzsaures Peucyl, Blanchet u. Sell; Bichlorhydrate de Térébène, Deville; Monochlorhydrate liquide d'essence de térébenthine. — C<sup>20</sup>H<sup>16</sup>, HCl.

Darstellung. Aus der beim Behandeln von Terpenthinöl mit Salzsäure-gas erhaltenen und nach Abscheidung des künstlichen Camphers übrigbleibenden Flüssigkeit. 1. Durch Destilliren für sich, Blanchet u. Sell, wo Salzsäure und dunkelgefärbtes Oel übergehen und Kohle bleibt. TROMMSDORFF. (A. Tr. 11, 2, 132.) — 2. Man erhitzt dieselbe kurze Zeit im Wasserbade, trennt den beim Erkalten sich ausscheidenden künstlichen Campher, neutralisirt mit Kreide und erkältet auf -10°, wo sich noch etwas, aber nicht aller künstlicher Campher ausscheidet. Man decanthirt die in der Kälte syrupartige, bei 15-18° sehr dünne Flüssigkeit, vermischt sie mit 2 Maass Weingeist, entfärbt durch Kochen mit Thierkohle, fällt mit Wasser und entwässert das niederfallende Oel mit Chlorcalcium. Soubeiran u. Capitaine.

Eigenschaften. Farbloses Oel, von 1,017 spec. Gew., 19°,920, Soubeiran u. Capitaine, 28°,0, Berthelot, Rotationsvermögen links. Brechungsvermögen = 1,4848. DEVILLE. (Pogg. 51, 433.)

		Sc	SOUBEIRAN U. CAPIT.		
20 C	120	69,6	68,4	70,3	
17 H	17	9,9	9,7	9,9	
Cl	35,5	20,5	21,9	19,8	
C20H16,HCl	172,5	100,0	100,0	100,0	

Isomer dem einfach-salzsauren Terpenthinöl.

Zersetzungen. 1. Verbrennt beim Entzünden mit grün gesäumter Flamme und Geruch nach Benzoesäure. Blanchet u. Sell. -2. Entwickelt beim Einleiten von Chlorgas Salzsäuredämpfe und wird dickflüssig, wie mit Chlor behandeltes Terpenthinöl, ohne wie dieses Krystalle abzuscheiden. Blanchet u. Sell. - 3. Wird durch Salzsäuregas nicht in künstlichen Campher übergeführt. Cluzel. (Ann. Chim. 51, 270.) — 4. Beim Destilliren von salzsaurem Tereben mit Kalkhydrat entsteht Salzsäure und Terebilen. Soubeiran u. Capi-TAINE (ein dünnes, gewürzhaft riechendes Oel, Gehlen. A. Gehl. 6, 458). Dabei entsteht kein Tereben, da das salzsaure Tereben selbst durch wiederholtes Destilliren und Erkälten von künstlichem Campher nicht völlig zu befreien ist, und da der zur Zersetzung dienende Kalk oder die dazu nöthige Temperatur zugleich auf das ausscheidende Tereben verändernd einwirken. DEVILLE. - 5. Weingeist zersetzt salzsaures Tereben besonders in der Wärme, bildet saures Product und durch Wasser fällbares Oel.

BLANCHET U. SELL.

c. Salzsaures Tereben mit zweifach - salzsaurem Terpenthinöl. —

C<sup>20</sup>H<sup>16</sup>,2HCl + 2 (C<sup>20</sup>H<sup>16</sup>,HCl). — Die Flüssigkeit, welche nach der Ausscheidung des zweifach-salzsauren Terpenthinöls aus einer Lösung des Terpenthinöls in Weingelst oder Elsessig zurückbleibt (VII, 253), und die, welche beim Einwirken von Salzsäuregas auf Isoterebenthen (VII, 257) sich bildet, enthält 24,3 bis 25,7 Proc. Chlor, und kann daher als eine Verbindung von 2 At. salzsaurem Tereben mit 1 At. zweifach-salzsaurem Terpenthinöl angesehen werden; oder auch als eine Verbindung von zweifach-salzsaurem Terpenthinöl mit künstlichem Campher, da ersteres sich daraus beim Stehen an der Luft, vielleicht erst nach dem Verfüchtigen des letzteren, ausscheidet, aufserdem künstlicher Campher mit zweifach-salzsaurem Terpenthinöl sich verfüssigt. Aber die aus franz. Terpenthinöl und Eisessig erzeugte Flüssigkeit gibt mit Salpetersäure behandelt viel Terpenthincampher und ist daher nicht identisch mit einer Mischung von künstlichem Campher und zweifach-salzsaurem Terpenthinöl, welche unter diesen Umständen keinen künstlichen Campher erzeugt. Bertherot.

Salzsaures Tereben löst sich in Weingeist und Aether und wird

durch Wasser gefällt. CLUZEL.

Mit Hydrobrom. — a. Halbhydrobrom-Tereben, Sous-bromhydrate de térébène, Gerhardt; Monochlorhydrate de térébène, Deville. — 2C<sup>20</sup>H<sup>16</sup>, HBr. — Bildet sich beim Einwirken von Hydrobrom auf Tereben. — Man schüttelt mit Hydrobrom gesättigtes Tereben zur Entfernung freier Säure mit Kreide, entfärbt mit Thierkohle und entwässert mit Chlorcalcium. — Farbloses Oel von 1,021 spec. Gew. bei 24°, ohne Rotationsvermögen, riecht wie Tereben, etwas campherartig, und färbt sich an der Luft nach einiger Zeit. Deville.

240 33 80	68,74 9,25 22,11	DRVILLE. Mittel. 68,63 9,53
353	100,00	
	33 80	33 9,25 80 22,11

THE PHE TY LYSE!

b. Einfachhydrobrom-Tereben, Monobromhydrate liquide d'essence de térébenthine, Gerhardt, Bibromhydrate de térébène, Deville. — C<sup>20</sup>H<sup>16</sup>.HBr. —

Bildung. (VII, 238). Die bei Darstellung des Hydrobrom-Terpenthinöls nach VII, 254 bleibende, an der Luft unveränderliche Mutterlauge ist eine Auflösung von Hydrobrom-Terpenthinöl in Hydrobrom-Tereben und enthält außerdem durch zeitweiliges Freiwerden von Brom gebildetes Bromtereben. Von beiden Beimengungen kann das Hydrobrom-Tereben bislang nicht getrennt werden. — Oel von 1,279 spec. Gew. bei 21°, erstarrt bei —5° vollständig. Rotationsvermögen links, wahrscheinlich nur in Folge von darin gelöstem Hydrobrom-Terpenthinöl. Deville.

17 H	17	7,78	38,43 may 4 %
Br	80	36,07	
			38,43 100,00

Mit Hydriod. — a. Halbhydriod-Tereben. Sous-jodhydrate de térébène, Gerhard; Monojodhydrate de térébène, Deville...—2C<sup>20</sup>H <sup>16</sup>, HI.—Bildet sich beim Einwirken von Hydriod auf Terpenthinöl. — Hydriod wird von Terpenthinöl unter Erwärmung aufgenommen; man entfernt aus dem nach der Sättigung dunkelroth gefärbten Oele freie Säure durch Schütteln mit Kreide, gelöstes Iod durch Schütteln mit verdünnter Kalilauge, schwachem Weingeist oder Quecksilber und

beigemischtes Wasser durch Chlorcalcium. — Wasserhelle Flüssigkeit von 1,084 spec. Gew. bei 21°, ohne Rotationsvermögen. Riecht angenehm campherartig und färbt sich an der Luft rasch dunkelroth. Deville.

of 112 ///

110 ag#*}	The extraction of the extracti			
40 C 33 H	240 33 127	60,59 8,14 31,27	60,87 8,14 30,49	
2C20H16,HI	400	100,00	100,00	

b. Einfachhydriod-Tereben. Monojodhydrate liquide d'essence de térébenthine, Gerhardt; Bijodhydrate de térébène, Deville. — C<sup>20</sup>H<sup>16</sup>,HI. — Bildet sich beim Einwirken von Hydriod auf Terpenthinöl neben Hydriod-Terpenthinöl, lässt sich aber von diesem nicht trennen, da beide flüssig sind. Deville.

#### Anhang zu Tereben.

# Terebenschwefelsäure.

### C20H46S2O63

Terpenthinschwefelsäure. — Bildet sich bei gelindem Erwärmen von Tereben mit schwach rauchendem Vitriolöl; beim Eintropfen von Terpenthinöl, Cubebenöl, Pfefferöl, Citronenöl und Copalvaöl in viel Vitriolöl, aber nicht so leicht wie aus Tereben. Gerhardt (Compt. rend. 17, 313; Compt. chim. 1845, 173).

Terpenthinschwefelsaurer Baryt. — Man sättigt mit Vitriolöl erwärmtes Tereben mit kohlensaurem Baryt, filtrirt und lässt die Lösung verdunsten. Gerhardt.

20 C	120	42,3	GERHARDT.
15 H Ba 2 SO <sup>3</sup>	15 68,5 80	5,3 24,1 28,3	24,2
C20H15BaS2O6	283,5	100,0	

# 5. Camphilen.

OPPERMANN (1831). Pogg. 22, 199.

DUMAS: Ann. Chim. Phys. 52, 400; Pogg. 29, 125; Ann. Pharm. 9, 56.

BLANCHET U. SELL. Ann. Pharm. 6, 276; Pogg. 29, 133.

SOUBERAN U. CAPITAINE. J. Pharm. 26, 1; Ann. Pharm. 34, 311.

LAUBENT. Ann. Chim. Phys. 66, 209.

DEVILLE: Ann. Chim. Phys. 75, 74; J. pharm. 26, 688.

Camphène, Dumas; Dadyl, Blanchet u. Sell; Térébène, Soubeiban u. Capitaine; Camphilène, Deville. — Von Oppermann zuerst dargestellt. — Ist nach Dumas und Blanchet u. Sell die Basis des festen künstlichen Camphers, nach Soubeiban u. Capitaine und Deville in demselben mit Salzsäure verbunden, aber verändert enthalten.

Bildung und Darstellung. 1. Man destillirt künstlichen Campher mit 2-3 Th. Aetzkalk gemengt im Oelbade, vermischt das Destillat wieder mit Aetzkalk, wiederholt die Destillation in gleicher Weise 5-6mal (10mal, oder so lange Kalium dem Destillate noch Chlor

entzieht, Oppermann, Blanchet u. Sell) und rectificirt das erhaltene, 3/4 vom Gewicht des künstlichen Camphers betragende Oel zur Entfernung beigemengter Salzsäure über Antimonkalium, welches jedoch leicht Wasserstoff entwickelt, Dumas, und Colophen bildet. Deville. 2. Man leitet den Dampf von künstlichem Campher durch ein im Oelbade auf 190 bis 195° erhitztes, mit Stücken von frisch gebranntem Kalk gefülltes Glasrohr, wiederholt dieselbe Operation mit dem Destillat, so lange es noch Salzsäure enthält, und trocknet es über Chlorcalcium. Soubeiran u. Capitaine.

Eigenschaften. Wasserhelles oder schwach gelbliches Oel, Blan-CHET U. SELL (etwas dickflüssig, Oppermann). - Spec. Gew. 0,87 bei 15° Blanchet u. Sell, 0,86 Soubeiran u. Capitaine; siedet bei 145° Blanchet u. Sell, 156° Dumas, 155° Soubeiran u. Capitaine. Erstarrt unter 12° zur durchsichtigen Masse, die durch die Wärme der Hand schon flüssig wird. Oppermann. - Dampfdichte = 4,83, Dumas. Ohne Rotationsvermögen, Soubeiran u. Capitaine, Deville (hat 7mal schwächeres Rotationsvermögen links als Terpenthinöl, Brot, wahrscheinlich well das untersuchte Camphilen noch unzersetzten künstlichen Campher enthielt, Sou-BEIRAN U. CAPITAINE), riecht und schmeckt mild gewürzhaft. dem Terpenthinöl in allen Eigenschaften, aber riecht anders, letzteres jedoch nicht in Folge von Zersetzung in der Hitze, da Terpenthinöldämpfe, durch ein auf 200° erhitztes Rohr geleitet, ihren Geruch beibehalten. Soubeiban u. Capitaine.

			OPPERMANN.	DUMAS.	BLANCHET U. SELL. Mittel.
20 C 16 H	120 16	88,24 $11,76$	88,48 11,52	88,44 11,56	88,61
 C20H16	136	100,00	100.00	100,00	100.17

Zersetzungen. Wird durch Chlor ohne Entwicklung von Hydrochlor in salzsaures Chlorcamphilen verwandelt ( $C^{20}H^{16} + 2Cl = C^{20}H^{15}Cl$ , HCI), das beim Behandeln mit weingeistigem Kali Chlorkalium und Chlorcamphilen bildet. Wird letzteres abermals mit Chlorgas behandelt, so entsteht salzsaures Bichlorcamphilen, welches durch weingeistiges Kali wiederum nach Art des salzsauren Chlorcamphilens zerlegt werden kann, dabei Bichlorcamphilen abscheidet, in dem nach der angegebenen Weise noch mehr Atome Wasserstoff durch Chlor ersetzt werden können. Laurent. — Mit Brom wird Camphilen fest und verwandelt sich wahrscheinlich in Bromcamphilen. Deville. — Verhält sich gegen Iod wie Terpenthinöl, Blanchet u. Sell. — Wird durch Vitriolöl und durch Erwärmen mit Kalium bei Luftzutritt unter Bildung braunen Harzes zersetzt. Oppermann.

Verbindungen. Wird durch rauchende Salpetersäure nicht gelöst oder verändert, Oppermann, durch weingeistige Salpetersäure in ein krystallisches Hydrat verwandelt, Gerhardt (Traite 3, 625). Verschluckt Salzsäuregas rasch, besonders beim Erwärmen, und bildet feste, Oppermann, und etwas flüssige Verbindung, beide ohne Rotationsvermögen. Soubeiran u. Capitaine. — Rauchende Salzsäure bildet in Berührung mit Camphilen viel feste und wenig flüssige Verbindung. - Hydriod gibt damit nur eine flüssige Verbindung. DEVILLE.

Camphilen löst sich in Weingeist, Aether und Schwefelkohlenstoff, nicht in Essigsäure. Oppermann.

### - Anhang zu Camphilen.

a. Colophen. C<sup>40</sup>H<sup>32</sup>.

DEVILLE. Ann. Chim. Phys. 75, 66; J. pr. Chem. 22, 158; J. pharm. 26, 681;
 Ann. Pharm. 37, 192; Auszug Compt. rend. 12, 395. — N. Ann. Chim. Phys. 27, 85.

Colophene.

a property of the state of the

Bildung. 1. Beim Destilliren des Terpenthinöls mit Vitrlolöl oder wasserfreier Phosphorsäure, auch des krystallisirten oder geschmolzenen Terpenthincamphers mit wasserfreier Phosphorsäure neben Tereben. — 2. Bei raschem Destilliren von Colophonium, neben Wasser, unter Abscheldung von Kohle.

Darstellung. 1 Man fängt das bei Darstellung des Terebens aus Terpenthinöl und Vitriolöl (nach VII, 258) nach dem Abdestilliren des Terebens bei gesteigerter Hitze übergehende zähe gelbe Oel für sich auf und rectificht es wiederholt, zuletzt über Antimonkalium, wodurch es von einer dem Colophonium ähnlichen Beimengung und von Schwefel befreit wird. — 2. Man destillitt Colophonium bei lebhaftem Feuer und reinigt das gelbliche Destillat wie das nach 1 erhaltene. Dem so dargestellten Colophen bleibt ein kohlenstoffreicherer Körper beigemischt, der durch Einwirkung des Antimonkaliums entstanden und nicht durch Destilliren vom Colophen zu trennen ist.

Eigenschaften. Im durchfallenden Lichte farbloses, im auffallenden Lichte dunkelindigblau schillerndes Oel. Spec. Gew. 0,940 bei 9°, 0,9394 bei 25°. Siedpunct zwischen 310 und 315°. Dampfdichte = 11,13 (wahrscheinlich nur doppelt so hoch als die des Terpenthinöls, also = 9,526). Brechungsvermögen 1,517 Broquerel u. Cahours (Pogg. 51, 427), 1,5212 Dryille (Pogg. 51, 433). Ohne Rotationsvermögen. Riecht wie Camphilen.

			Devi	LLE.
40 C 32 H	240 32	88,24 11,76	88,43 11,59	b. 88,1 11,9
C40H32	272	100,00	100,02	100,0

a. aus Terpenthinöl mit Vitriolöl, b. aus Terpenthincampher mit wasser-freier Phosphorsäure erhalten.

Verschluckt Chlorgas ohne Salzsäureentwicklung, erwärmt sich und verwandelt sich in ein dem Colophonium äholiches Harz, das sich aus der Lösung in absolutem Weingelst in gelben Kugeln abscheidet. Erhitzt man, wenn kein Chlor mehr aufgenommen wird, im Chlorstrome zum Schmelzen, so wird viel Salzsäure frei und Drville's Chlorcolophen = C<sup>40</sup>Cl<sup>8</sup>H<sup>2+</sup> gebildet, das aber noch durch Weingelst entfernbares Harz beigemengt hält und das beim Destilliren Salzsäuregas entwickeit, Colophen und salzsaures Colophen übergehen lässt, während Kohle bleibt.

Salzsaures Colophen. Chlorhydrate de Colophène, Drville. — Colophen verschluckt Hydrochlor unter Wärmeentwicklung und wird indigblau. Das salzsaure Colophen gibt beim Behandeln mit Kreide fast alle Salzsäure ab, und bildet beim Destilliren mit Baryt Drville's Colophilen — C<sup>40</sup>H<sup>32</sup>, das nicht den Dichroismus des Colophens zeigt und Brechungsvermögen für Licht — 1,5175 besitzt. Drville. Brouerel u. Cahours (Pogg. 51, 433 und 427).

### b. Colophen aus Campher. and configuration

staff, nicht in Er den aber aber erge

CLAUS. J. pr. Chem. 25, 266.

Darstellung. Man destillirt Campher mit gleichviel Iod, wo unter Entwicklung von Hydriod bei 480° Camphin übergeht, und Kohle, Iod, Campho-kreosot und Colophen bleiben. Bei gesteigerter Hitze destilliren die beiden letzteren als blaugrünes Oel über, welches durch Schütteln mit Kallauge seinen Kreosotgeruch verliert, aber selbst durch Destilliren über Kalk und zuletzt über Kalium nicht ganz rein erhalten werden kann.

Eigenschaften. Dickes gelbliches, violett schillerndes Oel von hohem Siedpunct, mildem Geschmack und veilchenartigem Geruch

Vielleicht mit Colophen aus Terpenthlnöl oder Colophonium identisch.

Brennt mit heller, stark russender Flamme.

Verbindungen. Löst sich nicht in Wasser oder schwachem Weingeist, aber in starkem Weingeist, in Aether, Terpenthinöl, Steinöl und Camphin. Werden 2 Tropfen in 2 Drchm. Weingeist gelöst, so erscheint die Lösung nach dem Schütteln mit Thierkohle im auffallenden Lichte schön dunkelblau.

#### 6. Terebilen.

BLANCHET U. SELL. Ann. Pharm. 6, 259. SOUBEIRAN U. CAPITAINE. J. Pharm. 26, 1; Ann. Pharm. 34, 311.

DEVILLE. Ann. Chim. Phys. 75, 74; J. Pharm. 26, 689.

Peucyl, Blanchet u. Sell; Térébilène, Soubriban u. Capitaine, De-ville. — Ist nach Blanchet u. Sell einer der von Ihnen im Terpenthinöl angenommenen isomeren Kohlenwasserstoffe. Ist nach Soubriran u. Capitaine ein Zersetzungsproduct des nach Ihnen unter dem Einfluss des Hydrochlors auf Terpenthinol entstehenden Peucylens, nach Deville des Terebens (vergl. VII, 231, unten).

Bildung und Darstellung. Man destillirt salzsaures Tereben über Aetzkalk, Soubeiran u. Capitaine, und zuletzt über Kalium, Blanchet u. Sell, oder man erhitzt Hydriod-Tereben mit Kalihydrat und rectificirt das erhaltene Oel über Antimonkalium, um es von Iod zu befreien. Deville.

Eigenschaften. Farbloses, dünnflüssiges Oel, Blanchet u. Sell, von 0,86 spec. Gew., Blanchet u. Sell, Soubeiran u. Capitaine, 0,843 spec. Gew. bei 21°, Deville. Siedpunct 134°, Blanchet u. Sell. Dampfdichte = 4,767, Soubeiran u. Capitaine, Deville. (Rechnung 4,7144, vergl. VII, 231.) — Lichtbrechungsvermögen 1,479, Becourrel u. Cahours (Pogg. 51, 427), 1,4735, Deville (Pogg. 51, 433). Ohne Rotationsvermögen, riecht wie Tereben. Soubeiran u. Capitaine.

> DEVILLE SOL TOWN PROT 20 C 120 88,24 and 88,42 stored at passing 16 H 16 11,76 and 11,60 million and character 100,00 dr. 100,02 refer ash labeled C20H16 136

Bildet mit Salzsäure braune, flüssige Verbindung. Soubeiran u. CAPITAINE.

> 1 127 17 8 1811 THE PARTY OF THE PARTY AND A STATE OF THE PART ार्थ । । व रेल्स , वेड and the state of the same of t

#### B. Natürlich vorkommende Oele und solche, die ihnen verwandt sind. AND I MHETH Die is all

(Alphabetisch geordnet, bis auf einzelne Abweichungen.)

Apfelsinenöl.

derre Bien Rehner der Lei VÖLKEL (1840). Ann. Pharm. 39, 120; Repert. 80, 164.

Vorkommen und Gewinnung. In den Apfelsinenschalen, den Fruchtschalen von Citrus aurantium sinensis. - Man presst die frischen zerrissenen Schalen, oder destillirt sie mit Wasser.

Eigenschaften. Dem Citronenöl ähnlich, von angenehmem, eigenthümlichem Geruch.

178 an	S & Practice	1.4		VÖLKEL	
4443	20 C 16 H	120 16	88,24 11,76	88,38 11,74	
7.11	C20H16	136	100,00	100,12	

#### 2. Bergamottöl.

VAUQUELIN (1817). J. Pharm. 3, 241. OHME. Ann. Pharm. 31, 316.

to terrindupant

SOUBERAN U. CAPITAINE. J. Pharm. 26, 68; Ausz. Ann. Pharm. 34, 321. — J. Pharm. 26, 509; Ann. Pharm. 35, 313.

Bergamottessenz.

Vorkommen. In besonderen Zellen der Fruchtschalen von Citrus Bergamia.

Gewinnung. Man zerreifst das Zellgewebe der frischen Schalen in elnem mit Stacheln besetzten Trichter oder mit Zacken bedeckten Brette und sammelt das hierbei aus den geöffneten Zellen ausfließende Oel.

Eigenschaften. Gelbliches, blassgrünlich bis dunkelgelbes, mit Wasser rectificirt wasserhelles, leicht bewegliches Oel. Ohme, Zeller (Studien über äther. Oele, Landau 1850). - Spec. Gew. 0,87-0,888, LE-WIS, ZELLER, 0,856, OHME, mit Wasser destillirt 0,869, SOUBEIRAN U. CAPITAINE. (Mit Wasser destillirt erstes Destillat 0,850, letztes 0,877. Sou-BEIBAN U. CAPITAINE.) - Siedpunct 183°, OHME, mit Wasser destillirt erstes Destillat 195°, Soubeiran u. Capitaine. — Erstarrt mehrere Grade unter 0°, Lewis. — Brechungsvermögen 1,468, Deville (Compt. rend. 11, 865). - Rotationsvermögen des mit Wasser rectificirten Oels 25° rechts (erstes Destillat 45° rechts, zweites 38° r., drittes 21° r., viertes 0°, gemischte Destillate 26° r.), SOUBEIRAN U. CAPITAINE. Erstes Destillat 49°,396 rechts, letzies 6°,575 links, Bior (Compt. rend. 11, 371). — Dampfdichte = 4,61 bis 4,77, Soubeiran u. Capitaine. — Riecht angenehm. weniger nach dem Destilliren, schmeckt bitter. Ohne. - Das Oel ist neutral, Zeller, von beigemischter Essigsäure sauer, mit Wasser destillirt, neutral. OHME. Der Dampf des sauer reagirenden Oels reagirt stark sauer. OHME.

1 1 1 1 2 2 2 2 2 2 2	OHME.	SOUBEIR	AN u. CA	PITAINE.	Wöhler.
0.60	en lane	a.	b.	c.	d.
C	81,36	84,98	84,92	73,03	85,7
H	11,32	10,12	11,44	10,83	$\frac{11,7}{2,6}$
0	7,32	4,90	3,64	16,14	2,6
	100,00	100,00	100,00	100,00	100,0

a. Erstes Destillat, b. dessen erstes Destillat, c. letztes Destillat; d. erstes Destillat des Bergamottöls mit Wasser.

Bergamottöl ist ein Hydrat des Citronenöls:  $3C^{20}H^{16}+4HO$ , Ohme, ein Gemisch mehrerer Oele, Soubeiran u. Capitaine, Wöhler (Ann. Pharm. 37, 137); es enthält ein oder zwei Oele, nach der Formel C<sup>20</sup>H<sup>16</sup> zusammengesetzt, ein Hydrat derselben und ein sauerstoffhaltiges, durch Einwirkung der Luft gebildetes Oel. Soubbiran u. Capitaine. Es scheidet beim Aufbewahren Bergapten (VI, 698) aus.

1. Brennt mit leuchtender Flamme. — 2. Lost Ind. Zersetzungen. unter Aufbrausen, Entwicklung gelbrother bis violetter Dämpfe und wird zur weichen Masse. Zelles. - 3. Rauchende Salpetersäure färbt es braungelb, Zeller, kochende Salpetersäure lebhaft grün, Bonaster, zuletzt unter Verwandlung in sprödes Harz. Zeller. — 4. Wird durch Vitriolöl gelb ohne Verdickung, später, je nach Menge des Vitriolöls, dunkelroth bis schwarz gefärbt und entwickelt schweflige Säure. Brandes (Mag. Pharm. 32, 79). - 5. Färbt sich mit wasserfreier Phosphorsäure unter Erhitzung und liefert, damit destillirt, farbloses, nach Terpenthinöl riechendes Oel von 4° rechts Rotationsvermögen (vorher 40° R. r.), das sich mit Salzsäure verbindet, aus 88,93 Proc. C und 11,52 H besteht und dem Citren isomer ist. — Die Phosphorsäure wird hierbei theilweis in Phosphorbergamottsäure (acide phosphorbergamique) umgewandelt. Soubeiran u. Capitaine. — 6. Bergamottol nimmt sich erhitzend Salzsäuregas auf, färbt sich dabei braun, wird an der Luft rauchend und liefert beim Destilliren mit Wasser salzsaures Bergamottöl. Ohme. -- 7. Verliert, über Kalihydrat destillirt, seinen angenehmen Geruch. Ohme. - 8. Bräunt sich beim Vermischen mit wässrigem sauren chromsauren Kali und Vitriolol. Zeller. -9. Färbt sich mit Iodkalium braun, das Salz eitronengelb. Hübschmann (N Br. Arch. 46, 250). — 10. Entzündet sich mit chlorsaurem Kali und einigen Tropfen Vitriolöl, brennt mit lodernder, stark rußender Flamme und lässt Kohle. Vogel jun. (Ann. Pharm. 74, 114). — 11. Gibt beim Destilliren mit 24 Th. Wasser und 8 Th. Chlorkalk, unter Kohlensäureentwicklung aufschäumend, Chloroform. - 12. Bildet beim Destilliren mit unterbromigsaurem Kalk Bromoform. CHAUTARD (Compt. rend. 34, 485). — 13. Färbt sich mit gleichviel wässrigem concentrirten halbessigsauren Bleioxyd citronengelb und erzeugt hellen Niederschlag. Schindler (N. Br. Arch. 41, 140). — 14. Nitroprussidkupfer färbt es dunkler und erzeugt darin grauen Niederschlag. HRPPR (N. Br. Arch. 89, 57).

1. Mit Wasser. — Gewässertes Bergamottöl. Verbindungen. - C<sup>20</sup>H<sup>20</sup>O<sup>4</sup>. Die beim Hinstellen von 4 Th. Bergamottöl mit 3 Th. Weingeist von 0,84 spec. Gew. und 1 Th. Salpetersäure nach 4-6 Wochen sich ausscheidenden Krystalle sind identisch mit dem bei gleicher Behandlung von Terpenthinöl entstehenden Terpenthincampher (VII, 243). DEVILLE (N. Ann. Chim. Phys. 27, 81; Ausz. Ann. Pharm. 71; 348).

Wässriges Bergamottöl. - Bergamottöl nimmt selbst bei anhaltendem Kochen mit Wasser nichts davon auf. Soubeiran u. Ca-15-178-97

PITAINE.

2. Mit Salzsäure. — Salzsaures Beraamottöl.

Bildung. Geht beim Einleiten von Salzsäuregas in Bergamottöl und Destilliren des gesättigten Oeles mit Wasser als farbloses, neutrales, nach salzsaurem Tereben riechendes, optisch unwirksames Oel über. Spec. Gew. 0,896. Siedpunct 185°.

responsible to the control of the co	63,00
Alteria is the state of the state of 1,88	

Araba , as wife , and on the , 100,00 , 100,00

Ist nach OHME 3C20H16+HC1+HO, nach Soubeiran u. Capitaine dem

salzsauren Citronenöl isomer. 32

Zerselzungen. Brennt beim Erhitzen mit grüngesäumter, rufsender Flamme. Verwandelt sich bei wiederholtem Destilliren über Kalihydrat oder gebranntem Marmor in ein nach Cajeputöl riechendes, noch chlorhaltiges Oel. Liefert, dampfförmig über glühenden Kalk geleitet, Naphtalin, Fune und Kohle. Bildet in weingeistiger Lösung mit wässrigem salpetersauren Silberoxyd Chlorsilber. Ohme.

Bergamottol lost sich in absolutem Weingeist nach jedem Verhältniss, in ½ Th. Weingeist von 0,85 spec. Gew., Zeller, in 2 Th. von 0,951 und in 28 Th. von 0,966 spec. Gew.; es nimmt 8 Proc. Wein-

geist von 0,966 spec. Gew. auf. VAUQUELIN.

#### 3. Carven.

VÖLKEL (1843). Ann. Pharm. 35, 308. — Ann. Pharm. 85, 246; Ausz. J. pr. Chem. 60, 120.
 Schweizer. J. pr. Chem. 24, 267; Ann. Pharm. 40, 329; Ausz. Repert. 80, 172.

Vorkommen, Im Kümmelöl neben Carvol. Schweizer.

Darstellung. 1. Man trennt aus Kümmelöl, durch oft wiederholte gebrochene Destillation den zwischen 175 und 178° übergehenden Theil. Völkel. - Durch Destillation des Kümmelöls für sich oder mit Kalilauge lässt sich Carven nicht vom Carvol trennen. Schweizen. -2. Man kocht Kümmelöl mit gepulvertem Kalihydrat, so lange es nach Kümmelöl riecht, destillirt mit Wasser, bis alles Oel übergegangen ist, und rectificirt es über Kalihydrat, so lange dieses sich noch färbt. Schweizer. — 3. Man kocht Kümmelöl mit geschmolzenem Phosphorglas im Kolben unter stetem Zurückgießen des Uebergehenden, so lange dieses noch Geruch nach Kümmelöl zeigt, und rectificirt das Destillat zur vollständigen Reinigung von unzersetztem Kümmelöl und gleichzeitig entstehendem Carvacrol so lange über Kalihydrat, bis dieses sich nicht mehr färbt. Kümmelöl über 1/3 Carven. Schweizer. — 4. Man kocht Kümmelöl mit lod unter stetem Zurückgießen des Destillats, 'so lange sich noch Hydriod entwickelt, rectificirt das übergegangene Oel und sammelt dabei das zuerst übergehende Destillat. Schweizer.

Eigenschaften. Wasserhell, dünnflüssig. Schweizer. — Spec. Gew. 0,861 bei 15°. Völkel. — Siedpunct 173°. — Dampfdichte = 5,175. (Rechnung 4,7144, vergl. VII, 231.) — Riecht und schmeckt schwach,

angenehm. Schweizer.

go my

1 1 00 1 1 8 1 p _ 1		VÖLKEL.	SCHWEIZER.		
20 C 16 H	****	88,23 11,77	88,08 11,81	86,52 11,77	87,03 11,74
C20H1	136	100,00	99,89	98,29	98,77

Ist nach der Formel C30H24 zusammengesetzt. Völkel.

Zersetzungen. 1. Carven verharzt, wenn es in kleinen Mengen der Lust dargeboten wird. — 2. Brennt beim Entzünden mit hell-leuchtender russender Flamme. — 3. Färbt sich mit Chlor unter Salzsäureentwicklung vorübergehend rothbraun und gesteht zu unreinem Chlorcarven. — 4. Verwandelt sich mit Salpetersäure unter hestiger Entwicklung von salpetriger Säure in ein rothgelbes, bitteres, leicht schmelzbares, in helsem Wasser etwas lösliches, in helsem Weingelst, in Acther, Kali und in Säuren leicht lösliches und in kaltem Weingelst, unlösliches Harz. — 5. Wird durch Vitriolöl unter Entwicklung von Wärme und schwessiger Säure sogleich verharzt. Schweizen

Verbindungen. — Mil Salzsäure. Salzsäures Carven, C<sup>20</sup>H<sup>16</sup>, <sup>2</sup>HCl. — Wasserfreies Carven verschluckt trocknes Salzsäuregas, anfangs unter Wärmentwicklung, wird vorübergehend roth und scheidet nach zwei Tagen feste Krystallmassen ab. Man sättigt vollständig mit Salzsäuregas, presst die sich abscheidende Krystallmasse zwischen Papler, löst sie in warmem Weingelst und presst die beim Erkalten der Lösung sich ausscheidenden Krystalle wieder.

Schneeweiße, glänzende Schuppen, die bei 50°,5 schmelzen, bei 41°,25 wieder erstarren, schwach riechen und schmecken.

		Schweizer.					
20 C 18 H 2 Cl	120 18 71	57,4 8,6 34,0	57,72 8,50 33,78	) 1 31 m.			
C20H16,2HCl	209	100,0	100,00	The training			

Zersetzt sich beim Erhilzen für sich; zerfällt mit Wasser erhitzt sehr schnell in Salzsäure und ein Oel, das wahrscheinlich Carven ist. Bildet mit Kalk erhitzt Carven, Chlorcalcium und Wasser. — Löst sich leicht in Wasser, ziemlich schwierig in kaltem, leicht in heißem Weingeist. Schweizen.

Carven löst sich schwierig in Wasser, leicht in Weingeist und Aether. Es löst Chlorcalcium nicht. Schweizer.

### Anhang zu Carven.

. 4 11 2 14

· O - Constitution

med, minor diagnifus

de les states asi

186 31- SAC 186

Chlorcarven.

C<sup>20</sup>H<sup>12</sup>Cl<sup>4</sup>. (?)

SCHWEIZER (1841). J. pr. Chem. 24, 270.

Darstellung. Man sättigt Carven vollständig mit trockenem Chlor, erwärmt dabei das sich vorübergehend rothbraun färbende und zu einer schmierigen gelben Masse umwandelnde Oel, wäscht die nach dem Erkalten sich daraus abscheidende zähe, gelbe, durchsichtige Masse mit Wasser, dann mit Pottaschelösung, digerirt sie mit Weingeist und trocknet sie über Vitriolöi und Kalihydrat.

Eigenschaften. Gelbliche, durchsichtige, halbsfüssige, im Wasser untersinkende, eigenthümlich, nicht unangenehm riechende, süssich schmeckende Masse.

Zersetzungen und Verbindungen. Entwickelt beim Erhitzen viel Salzsäure, dickflüssiges flüchtiges Oel und lässt kohligen Rückstand. — Verbrennt beim Erhitzen im Glasrohr schwierig. Wird an der Lust schnell feucht, welfs und undurchsichtig.

#### 4. Citronenöl.

SAUSSURE (1820). Ann. Chim. Phys. 13, 262. - Pogg. 25, 370; Ann. Pharm.

3, 157.

Boissenot. J. Pharm. 15, 325; Ann. Chim. Phys. 41, 434; N. Tr. 20, 2, 214.

Dumas. Pogg. 26, 530; Ann. Pharm. 6, 255. — Ann. Chim. Phys. 52, 405;

Pogg. 29, 129; Ann. Pharm. 9, 61.

LAURENT. Ann. Chim. Phys. 66, 212.

SOUBEIRAN U. CAPITAINE. J. Pharm. 26, 1; N. Br. Arch. 22, 171; Ausz. Ann. - Pharm. 34, 317.

DEVILLE. Ann. Chim. Phys. 70, 81. — N. Ann. Chim. Phys. 25, 80. — N. Ann. Chim. Phys. 27, 86; Ann. Pharm. 71, 349.

GERHARDT: Compt. rend. 17, 314; N. Ann. Chim. Phys. 14, 113.

BERTHELOT. N. Ann. Chim. Phys. 37, 223. — 38, 44. — 39, 5. — 40, 36;

Ann. Pharm. 85, 346.

ZELLEB. Stud. über äther. Oele. Landau 1850.

Essence de Citron; Oleum de cedro; Oleum cilri.

Vorkommen und Gewinnung. In den Citronenschalen, den Fruchtschalen von Citrus medica. — Man zerreifst frische Citronenschalen, presst sie aus und filtrirt das ausfliefsende Oel, SAUSSURE, oder destillirt das ausgepresste Oel, oder die frischen Citroneuschalen mit Wasser. Вектиклот.

Eigenschaften. Wasserhell oder gelblich, Saussure, blass-, grünlich- bis dunkelgelb, Zeller (mit Wasser rectificirt anfangs farblos, später gelblich, Blanchet u. Sell); dünnflüssig, Saussure. - Spec. Gewicht 0,8517 bei 22°, Saussure, 0,8514 bei 18°, Guibourt, 0,856 bei 25°, Chardin, 0,790 bei 100°, Aubergier (J. Pharm. 27, 278), 0,852 bei 14°,6, Brix (Pogg. 55, 381), 0,838 bei 0°, Frankenheim (Pogg. 72, 422), 0,84-0,86, Zeller. — Rectificirt 0,847 bei 22°, Saussure, 0,856 bei 18°, Chardin, 0,848, Soubeiran u. Capitaine; bei 55° im Vacuo destillirt 0,8514 bei 14°, gegen 80° im Vacuo destillirt 0,8506 bei 15°, Berthelot; mit Wasser destillirt, erstes Destillat 0,877, letztes 0,853. Soubeiran u. Capitaine. Siedpunct 160 bis 175°, Soubeiran u. Capitaine, 146°, Aubergier, 176°,1, Brix. Mit Wasser destillirt, erstes Destillat 167°, letztes 173°, Blan-CHET u. Sell. Ausdehnung von 0 bis  $100^{\circ} = 0.09821$ , von 0 bis  $135^{\circ} =$ 0,138068, FRANKENHEIM (Pogg. 72, 422). Dampfdichte = 4,73. Sou-(Rechnung = 4,71, vergl. VII, 231). - Specifische BEIRAN U. CAPITAINE. Wärme (Wasser = 1) = 0,45. Latente Wärme (Wasserdampf bei 100° = 432) = 63,85, Brix. - Brechungsvermögen (Wasser 1,333) = 1,475, Brc-OURHEL U. A. CAHOURS (Compt. rend. 11, 867; Pogg. 51, 427), 1,472, altes Citronenol 1,4808, Deville (Compt. rend. 11, 865; Pogg. 51, 433). — Rotationsvermögen 80°,484 rechts, Biot (Ann. Chim. Phys. 69, 22), 79°,494 rechts, Soubeiran u. Capitaine, 72,5 rechts, Berthelot. — Mit Wasser rectificirt, erstes Destillat 15°,34 R. rechts, Soubeiran u. Capitaine; im Vacuum bei 55° destillirt 56°,4 R. rechts. Beathelot. — Riecht angenehm. Neutral. Zeller.

SAUSSURE, DUMAS, HER- BLANCHET, BERTHELOT, MANN U. SELL

77 2 4 7 7					TAT LE LA LA .	u. Dividu.			
- single ter	132 6	1 1	· a,	b.	c.	ď.	e.	f.	
20 C 16 H	120 16	88,23 11,77	86,899 12,326	88,45 11,46	88,5 11,5	86,72 11,57	88,1 11,4	85,3 11,4	
C20H16	136	100,00	99,225	99,91	100,0	98,29	99,5	96,7	-

a. enthalt 0,775 Proc. N. SAUSSURE. — e. im Vacuo bis 55°, f. bis 80°

überdestillirt. BERTHELOT.

Citronenöl ist auf Grund seines Verhaltens gegen Salzsäure als ein Gemenge von Citronyl und Citryl zu betrachten, beide einander und dem Terpenthinöl isomer, Blanchet u. Skll; es zerfällt erst unter dem Einflusse der Salzsäure in 2 isomere Verbindungen, Citren und Citrilen, die nicht vorher fertig gebildet waren. Soubeiran u. Capitaine. — Es ist der Hauptmasse nach dem Terpenthinöl isomer, aber hält stets wenig sauerstoffhaltiges Oel beigemengt. Gerhardt, Berthelot.

Zersetzungen. 1. Citronenöl verschluckt Sauerstoffgas, färbt sich allmählich braungelb, während sich dem überschüssigen Sauerstoffgas Kohlensäure, Stickgas und Wasserstoff beimengen. - Es verschluckt in der 1. Woche (0,8, in den beiden folgenden im Mittel täglich 1,07, nach 4 Wochen bei 23° täglich 1,7, innerhalb eines Jahres 141,7, in den folgenden 30 Monaten kaum 2 Maafs Sauerstoff und liefert 16,6 Maafs Kohlensaure, 0,66 Stickgas und 0,29 Wasserstoff. SAUSSURE. Es nimmt, mit beleuchtetem Sauerstoff in Berührung, Schönbein (J. pr. Chem. 52, 187), bei sehr langem Stehen an der Luft, Williams (Chem. Gaz. 261, 331, J. pr. Chem. 60, 254), durchdringenden Geruch an und erhält oxydirende Eigenschaften. Citronenöl wird für sich oder mit Wasser in Berührung an der Luft sauer, nicht aber das rectificirte Oel, Aschnork (N. Br. Arch. 40, 273); es bildet Essigsäure, Citronencampher, verändert den Geruch und gibt beim Destilliren saures Wasser und Oel, während Harz bleibt. Boissanor. 2. Bleibt beim Erhitzen während mehrerer Stunden auf 300° unverändert, fängt bei 360° Wasserstoff und Kohlenoxyd zu entwickeln an. — Sein Rotationsvermögen vermindert sich erst beim Erhitzen auf 360%: 34 Stunden auf  $200-240^\circ$  erhitzt =  $72^\circ$ 7 R. rechts, 1 Stunde auf  $300^\circ$  =  $73^\circ$ 0 R. rechts, 1 Stunde auf  $360^\circ$  =  $69^\circ$ 3 R. rechts, 3 Stunden auf  $360^\circ$  = 65°,6 R. rechts. — Das beim Erhitzen auf 300° unverändert bleibende Rotationsvermögen des Citronenöls unterscheidet dieses vom Terpenthinöl, daher sich Terpenthinöl im Citronenöl durch die Veränderung des Rotationsvermögens beim Erhitzen auf 300° verräth. Berthelot. - Liefert, dampfförmig durch ein erhitztes Porzellanrohr geleitet, ein nicht entzündliches Gas. Theer und Kohle. Saussure. — 3. In trocknem Chlorgas verkohlt mit Citronenöl getränkte Baumwolle oberflächlich, ohne sich zu entzünden. Böttger (J. pr. Chem. 73, 498). - 4. Entfärbt, mit 20 Maass Wasser in Berührung allmählich hinzugefügtes Brom unter Entwicklung von Hydrobrom. - Rectificirtes Oel nimmt 227,8, robes 242,8-253,3 Proc. Brom auf. Williams (Chem. Gaz. 263, 365; J. pr. Chem. 61, 18). 25. Entwickelt mit Iod unter Erwärmung Hydriod, violette und gelbe Dämpfe, GUYOT (J. Phys. 5, 230), WALCKER (Pogg. 6, 126), wird rötblichgelbbraun und dickflüssig. Zeller. — 6. Bildet mit rauchender Satpetersaure unter starkem Aufschäumen braungelbes Harz, Hasse (Crell. Ann. 1785, 1, 422); färbt sich mit gewöhnlicher Salpetersäure schwach bräunlich und entwickelt damit erst beim Erhitzen Gas, Zeller, bildet mit weingeistiger Salpetersäure gewässertes Citronenöl. Deville. - Färbt sich mit Vitriolöl gelbbraun, Zeller, verwandelt sich wie Terpenthinöl in Tereben (VII, 257) und Colophen (VII, 263), Deville; bildet in viel Vitriolöl getropft rothbraune Lösung von Terpenthinschwefelsäure. GER-HARDT (Compt. rend. 17, 314). — 8. Liefert beim Destilliren mit wasserfreier Phosphorsäure Tereben und Colophen. Deville. 9. Färbtsich mit Salzsäuregas braun, Thenard (Mem. de la Soc. d'Arc. 2, 32), gelb unter Erhitzen, Ausdehnung um 16,6, Gewichtszunahme um 41 Proc., Saussure, erstarrt krystallisch zu salzsaurem Citronenöl, Thé-NARD, und zwar vollständig, Dumas, theilweis, Blancher u. Sell.

Soubeiran u. Capitaine. — Im Vacuo bei 55° destillirtes Citronenol erstarrt mit Salzsäuregas gesättigt theilwels, bei 80° destillirtes vollständig. Berthelot. — 10. Bleibt bei 20stündigem Erhitzen auf 100° mit wasserfreier Borsäure unverändert. — 11. Bleibt bei 30stündigem Erhitzen auf 100° mit krystallisirter Weinsäure und Citronensäure unverändert, aber vermindert, in gleicher Weise mit Kleesäure behandelt, sein Rotationsvermögen und verliert seine Eigenschaft, mit Salzsäure krystallisch zu werden. Berthelot. — 12. Entwickelt mit Kalium in der Kälte wenig, in der Wärme mehr Wasserstoff. - Das sich dabei braunroth färbende Oel wird nach öfterem Destilliren über Kallum nicht mehr zersetzt und sehr angenehm riechend. - 13. Scheidet, mit Kalihudrat hingestellt, braune Flocken ab, die sich am Kalihydrat absetzen. Dabei bräunt sich das Oel nicht, erhält aber einen kräftigeren, angenehmeren Geruch, GERHARDT. - 14. Bildet beim Destilliren mit 8 Th. Chlorkalk und 24 Th. Wasser Chloroform. Chautard (Compt. rend. 33, 671). - 15. Liefert beim Destilliren mit unterbromiasaurem Kalk und Wasser Bromoform. CHAUTARD (Compl. rend. 34, 485; J. pr. Chem. 56, 238). — 16. Vermindert bei 20stündigem Erhitzen mit Chlorzink auf 100° sein Rotationsvermögen. Berthelot. — 17. Gibt mit concentrirtem wässrigen halbessigsauren Bleioxyd einen geringen hellen Niederschlag. Schindler (N. Br. Arch. 41, 140). — 19. Bleibt, mit Nitroprussidkupfer behandelt, unverändert. Heppe (N. Br. Arch. 89, 57).

Verbindungen. 1. Mit Wasser. — Gewässertes Citronenöl, Citronenölhydrat. — Ist mit dem Terpenthincampher (VII, 243) isomer und identisch.

Bildung. Man lässt 4 Th. käufliches Citronenöl, 3 Th. Weingeist von 0,85 spec. Gew. und 1 Th. käufliche Salpetersäure gemischt 4-6 Wochen stehen, sammelt und reinigt die sich bildenden Krystalle wie die des Terpenthincamphers. Dryille.

2. Mit Salzsäure. — a. Einfach-salzsaures Citronenöl, Monochlorhydrate d'essence de citron. Deville. C<sup>20</sup>H<sup>16</sup>,HCl. — Scheint in geringer Menge oft in dem belm Sättigen des Citronenöls mit Salzsäuregas flüssig bleibenden Theil (flüssigen Citronencampher, Soubeiran u. Capitaine) sich gelöst zu befinden.

Bildung. Man sättigt eine Lösung von Citronenöl in Essigsäure oder weingelstigem Vitriolöl mit Salzsäuregas und sammelt die sich jedoch nur selten und nur unter besonderen Umständen ausscheidenden, wenigen Krystalle.

Eigenschaften. Feste, dem künstlichen Campher ähnliche Krystalle, die bei  $100^\circ$  schmeizen und sich in höherer Temperatur unzersetzt verflüchtigen. Deville.

b. Zweifach-salzsaures Citronenöl. C<sup>20</sup>III<sup>16</sup>,2HCl. — Salzsaurer Citronencampher, Dumas; salzsaures Citronyl, Blanchet u. Sell; Muriate citré, Saussure; Hydrochlorate de Citrène, Dumas, Laurent, Soubriran u. Capitaine; Bichlorhydrate solide d'essence de citron. Dryille. — Von Thénard zuerst dargestellt (Mem. de la Soc. d'Arc. 2, 32).

Bildung. 1. Beim Einwirken von trocknem Salzsäuregas auf rectificirtes Citronenöl, Thénard, unter Wärmeentwicklung, Saussure, Blanchet u. Sell. — 2. Bei achttägigem Stehen und unter öfterem Schütteln von concentrirter wässriger Salzsäure mit Citronenöl. — 3. Beim Einwirken von trocknem Salzsäuregas auf Terpenthincampher (vergleiche VII, 253) unter Wasserausscheidung. Deville. — Mit 1/6 Terpenthinöl gemengtes Citronenöl liefert mit Salzsäuregas kein festes zweifach-salzsaures Citronenöl. Brathklot (N. J. Pharm. 29, 28). — Rectificirtes Citronenöl verschluckt bei 20° und 0,724 Meter Druck 286 Maafs Salzsäuregas und bildet ein bei 30° wieder völlig schmelzendes, halbsüssiges

Gemenge von krystallischen Blättchen und flüssigem Oel, aus dem sich durch Pressen zwischen Papier bei 12° 44,5 Proc. zweifach-salzsaures Citronenöl erhalten lassen.

Darstellung. Man sättigt rectificirtes und entwässertes Citronenol unter guter Abkühlung mit trocknem Salzsäuregas, trennt die nach einiger Zeit sich ausscheidenden Krystalle von der braunen Mutterlauge, presst sie wiederholt zwischen Fliesspapier, wäscht mit erkältetem Weingeist, krystallisirt aus heißem Weingeist um, trocknet die Krystalle an der Luft, darauf im Vacuum oder über Vitriolöl, DUMAS, und krystallisirt sie nochmals aus Aether um. Blanchet u. Sell. - Die von den Krystallen absliefsende Mutterlauge (flüssiger Citronencampher, Soubeiran u. Capitaine, salzsaures Citryl, Blanchet u. Sell), krystallisirt bei freiwilligem Verdunsten an der Luft zuletzt vollständig, Drmas. - Nur ein Theil des Citronenöls bildet mit Salzsäure Krystalle, rohes Citronenöl färbt sich, mit Salzsäuregas gesättigt, sehr dunkel, gesteht erst unter 10°, liefert nicht halb so viel Krystalle wie das rectificirte und bildet dann außerdem eine schwarze, sehr dicke Substanz, eine gelbe Materle (vielleicht Farb-stoff der Schalen) und wenig braune, schwere Flüssigkeit. SAUSSURK. — Man gewinnt aus Citronenol mehr als sein gleiches Gewicht zweifach-salzsaures Citronenöl, Dumas. A 15 ( 1. 11. 11.

Eigenschaften. Vierseitige, grade, oft sehr gedrückte Säulen, SAUSSURE, weise, zerbrechliche Blättchen. Blancher u. Sell. Schwerer als Wasser. Saussure. Schmelzpunct 41°, Saussure, 43°, BLANCHET U. SELL, 44°. DEVILLE. - Nicht sehr flüchtig, beim Erkalten krystallisch erstarrend. Saussube. — Sublimirt bei 50-60° größtentheils, Saussure, bei 50° völlig unzersetzt. Blanchet u. Sell. -Siedet unter Zersetzung bei 162°, Blanchet u. Sell, 142°, Cahours (Ann. Chim. Phys. 70, 101). - Ohne Rotationsvermögen. Souberran u. CAPITAINE. - Riecht nach Thymian, SAUSSURE, nach Tuberosen. BLAN-CHET U. SELL. 350

			DUMAS.	BLANCHET U. SELL.		2,3
20 C	120	57,5	57,20	57,76	57,2	200
18 H	- 18	8,6	8,75	8,73	8,7	10 20 %
2 Cl	71	33,9	34,05	33,43	34,1	*
C20H16,2HCl	209	100,0	100,00	99,92	100,0	5 12

Zersetzungen. 1. Entwickelt beim Erhitzen Salzsäuregas, Saus-SURE, BLANCHET U. SELL, SOUBEIRAN U. CAPITAINE, DEVILLE, ein flüchtiges, Saussure, erst bei 20° wieder erstarrendes Oel, Blanchet u. SELL, und geht zum Theil unzersetzt über. SAUSSURE. - Bei raschem Erhitzen über 100° destillirt zweifach-salzsaures Citronenöl größtentheils unzersetzt, nur ist das Uebergehende mit einer Spur von Oel bedeckt; bel mäsigem Erhitzen auf 50-60° sublimirt ein Theil in großen Blättern, während
der andere als wasserhelles, salzsäurehaltiges Oel überdestillirt, welches noch Krystalle gelöst enthält. Saussure. — 2. Brennt beim Entzünden schwieriger als künstlicher Campher. Saussure. — 3. Gibt mit Wasser. destillirt sauer reagirendes Wasser. Blanchet u. Sell. - 4. Chlorgas verwandelt geschmolzenes zweifach-salzsaures Citronenol nach längerer Zeit unter Salzsäureentwicklung theilweis in zweifach-salzsaures Citronenöl. Wird dieses zur Entfernung von freiem Chlor und Salzsäuregas gelinde erwärmt, so erhält man ein aus 9 At Hydrochlorate de chlorocitrénase und 1 At. Hydrochlorate de citrene = 9(C20H14C12 2HCI)+C20H16,2HCI bestehendes Oel. LAURENT. - 5. Braust mit kalter

rauchender Salpetersäure schwach auf und löst sich darin erst nach 14 Tagen, SAUSSURE, wird durch gewöhnliche Salpetersäure in der Kälte gar nicht, in der Wärme aber vollständig unter Entwicklung von salpetriger Säure zersetzt. Blanchet u. Sell. - 6. Entwickelt, mit Vitriolöl übergossen, Salzsäuregas, Saussure, — 7. Gibt bei gelindem Erwärmen mit Kalium farbloses Citronenöl, bei längerem Kochen damit in höherer Temperatur Citren. Deville. 8. Verliert beim Behandeln mit Kali zum Theil seine Salzsäure, und verwandelt sich in ein Oel, dem durch Kali keine Salzsäure mehr entzogen werden kann. Blanchet u. Sell. — 9. Liefert beim Erhitzen mit Kalk oder Baryt Citren. Saussure u. A. - 10. Wird durch salpetersaures Silber- und Quecksilberoxyd schon in der Kälte zersetzt, aber selbst beim Erwärmen nicht durch salpetersaures Bleioxud. Blanchet u. Sell.

Verbindungen. Zweifach - salzsaures Citronenöl ist unlöslich in Wasser, löslich bei 14° in 5,88 Th. Weingeist von 0,806 spec. Gew., SAUSSURE, löslich in Aether, Blanchet u. Sell, in Citronenöl. Saus-SURE. - Die weingeistige Lösung scheidet auf Wasserzusatz feine Blättchen, bei laugsamem Verdunsten regelmässige Krystalle aus, Saussune; sie zersetzt sich schon theilweis beim Abdampfen. Soubriban u. Capitaine.

c. Flüssiger Citronencampher, salzsaures Citrilen, Soubeiran u. Capi-TAINE (salzsaures Citryl, BLANCHET II. SELL). - Der nach dem Sättigen des Citronenöls mit Salzsauregas flüssig bleibende Theil. Soubeiran u. Capitaine. - Man erkältet auf -10°, um gelöstes festes zweifach-salzsaures Citronenöl abzuscheiden und filtrirt durch Thierkohle und Kreide, um Farbstoff und frele Salzsäure zu entfernen. Soubeiran u. Capitaine. - Flüchtiges Oel, Blanchet u. Sell, ohne Rotationsvermögen, Soubeinan u. Capitaine. — Verliert Salzsäure beim Fällen seiner weingeistigen Lösung mit Wasser, beim Filtriren durch Krelde und Kohle, Soubeinan u. Capitaine; verwandelt sich, mit trock-nem Salzsäuregas gesättigt, vollständig in weiße, krystallische Masse, die, in heißem Weingelst gelöst, beim Erkalten keine Krystalle, sondern ein schweres Oel und eine specifisch leichtere, in Weingelst gelöst bleibende Säure gibt, worin wenige Krystalle von zweifach-salzsaurem Citronenöl schwimmen. BLAN-CHET U. SELL.

Citronenöl löst *Phosphor* und verharzt dann rasch an der Luft. - Bildet mit wenig Phosphor ein nach Melissenöl riechendes Oel, mit mehr Phosphor eine dem Wallrath ähnliche starre Masse. Jonas (Ann. Pharm. 34, 239). - Verschluckt bei 16° 8,5 Maass Ammoniakgas. Saussure. - Löst sich in jeder Menge absolutem Weingeist, Saussure, Zeller, in 7,14 Th. Weingeist von 0,837 spec. Gew. bei 16°, Saussure, trübe in 10 Th. Weingeist von 0,85 spec. Gew. Zeller.

# Anhang zu Citronenöl.

# Citronencampher.

Boissenot (1829). J. Pharm. 15, 324; Ann. Chim. Phys. 41, 434; N. Tr. 20, 2, 214.

BLANCHET U. SELL. Ann. Pharm. 6, 280.

MULDER. J. pr. Chem. 17, 104; Ann. Pharm. 31, 69. BERTHELOT. N. Ann. Chim. Phys. 40, 36.

Vorkommen. In lange der Luft ausgesetztem Cltronenöl, Boissenot.

Darstellung. 1. Man lässt Citronenöl in einer öfter zu öffnenden, nicht ganz gefüllten Flasche längere Zeit stehen und sammelt a, die an den Stöpsel

sich ansetzenden Krystalle, destillirt b. das dick gewordene Oel, erkältet das mit dem Oel zugleich übergehende, Essigsäure enthaltende Wasser auf -8° und sammelt die sich ausscheidenden Krystalle, mischt c. die weingelstige Lösung des übergegangenen Oels mit Wasser, lässt letzteres vom Oel getrennt bei 37-40° verdunsten und sammelt die beim Erkalten sich ausscheidenden Krystalle. Boissenot. - 2. Man destillirt Citronenol, so lauge noch leichtflüchtiges Oel übergeht und sammelt die Krystalle, welche sich aus dem Rückstande beim Erkalten ausscheiden. Blanchet u. Sell, Berthelot.

Eigenschaften. Farblose, durchsichtige, glänzende Säulen. Boissenot. - Schmelzpunct 43-45°, Boissenot, 46°, Mulder, über 100°. Berthelot. Sledpunct über 100°, in nach dem Erkalten krystallisch erstarrenden Tropfen überdestillirend, Boissknot, sublimirend, Mulder. - Riecht schwach, Bois-SENOT, nach Citronenol, MULDER, schmeckt scharf und stechend. Neutral.

BOISSENOT.

	MULDER.	BERTHELOT.
C	55,02	58,00
H	8,98	7,50
0	36,00	34,50
	100,00	100,00

Zersetzungen. 1. Verflüchtigt sich, auf glühende Kohlen geworfen, ohne Entzündung, wird im glühenden Tiegel nur theilweis zersetzt. - 2. Entwickelt beim Erhitzen mit concentrirter Salpetersäure salpetrige Säure, ohne Kleesäure zu bilden; löst sich in kalter Salpetersäure unzersetzt. — 3. Gibt mit Vitriolöl rothe, eigenthümlich gewürzhaft riechende Lösung, aus deren Wasser ein welses, bei 100° nicht schmelzendes, in Wasser und Salzsäure unlösliches Harz abscheidet. Boissenot.

Verbindungen. Löst sich nicht in kallem, reichlich in kochendem Wasser. -Die Lösung erstarrt beim Erkalten krystallisch, Boissenot, ist schillernd. BERTHELOT.

Verschluckt kein Salzsäuregas, MULDER, löst sich aber in Salzsäure.-Die Lösung trübt sich beim Erhitzen über 100°, klärt sich wieder beim Erkalten. Boissknot. - Löst sich leicht in Essigsäure, Weingeist und Aether, ist nicht in reinem, nur in altem, Essigsäure enthaltenden Citronenöl löslich. Boissanor. Die weingeistige Lösung erstarrt beim Erkalten theilweis krystallisch, Blanchet u. Skll, gallertartig. Berthelot.

#### 5. Citren.

11 8 8 97

1875 "

SAUSSURE (1820). Ann. Chim. Phys. 13, 265.

BLANCHET U. SELL Ann. Pharm. 6, 286.

DUMAS. Ann. Chim. Phys. 52, 405; Pogg. 29, 129; Ann. Pharm. 9, 61.
SOUBEIRAN U. CAPITAINE. J. Pharm. 26, 1; N. Br. Arch. 22, 171; Ausz. Ann. Pharm. 34, 318.

DEVILLE. N. Ann. Chim. Phys. 27, 86.

Cilrène, Dumas, Soubriban u. Capitaine; Citronyl, Blanchet u. Sril. -Von Saussure 1820 zuerst dargestellt. - Vergl. VII, 273 oben.

Darstellung. 1. Man destillirt zweifach-salzsaures Citronenöl 3 Mal über Kalk, dann das jedesmal übergehende Oel 6 Mal über Baryt. Dumas. — Man destillirt es bei 50-60° über 5 Th, Kalk, Saussure, — 2. Man destillirt zweifach-salzsaures Citronenöl zuerst für sich, um Salzsäure theilweis daraus zu entfernen, leitet es dann dampfförmig über auf 180° erhitzten Kalk, Soubeiran u. Capitaine, und rectificirt das übergehende gelbe Oel über frisch ausgeglühten Kalk, zuletzt über Kalium, Blanchet u. Sell. — 3. Man destillirt geschmolzenes zweifach-salzsaures Citronenöl über Kalium und sammelt das übergehende Oel. DEVILLE.

Eigenschaften. Wasserhell, Blanchet u. Sell, Dumas; spec. Gew. 0.8569 Blanchet u. Sell, 0.847 Soubeiran u. Capitaine; Siedpunct 165° Blanchet u. Sell, Soubeiran u. Capitaine. — Dampfdichte = 4,891 CAHOURS (Ann. Chim. Phys. 70, 101), 4,73 SOUBEIRAN U. CAPITAINE (Rechnung = 4,71, vergl. VII, 231). — Ohne Rotationsvermögen. Sou-BEIRAN U. CAPITAINE. - Riecht wie Citronenöl, Demas, weniger angenehm, Soubeiran u. Capitaine, gewürzhaft, dem salzsauren Citronenöl ähnlich. Blanchet u. Sell.

1 36.1	20 C 16 H	120 16	88,24 11,76	BLANCHET U. SELL. 88,45 11,64	DUMAS. 88,32 11,77	DEVILLE. 88,04 11,82	
	C20H16	136	100,00	100,09	100,09	99,86	

Färbt sich mit Salzsäuregas, ohne Krystalle zu erzeugen, SAUSSURE, bildet damit flüssige und feste salzsaure Verbindung, Soubeiran u. Capitaine.

#### 6. Citrilen.

SOUBRIRAN U. CAPITAINE (1840). J. Pharm. 26, 1; N. Br. Arch. 22, 171; Ausz. Ann. Pharm. 34, 317.

Citryl. BLANCHET U. SELL.

Darstellung. Man destillirt flüssigen Citronencampher über Kalk und sammelt das übergehende Oel.

Eigenschaften. Spec. Gew. 0,88; Siedpunct 168°, allmählich auf 175° steigend, gefärbten Rückstand hinterlassend; Dampfdichte = 5,08; ohne Rotationsvermögen, Soubeiran u. Capitaine.

# 7. Copaiyaöl.

BONASTRE (1825). J. Pharm. 11. 529; N. Tr. 12, 1, 180. ADER. J. Pharm. 15, 95; Br. Arch. 30, 311; N. Tr. 20, 1, 184.

GERBER. Br. Arch. 30, 157.

BLANCHET. Ann. Pharm. 7, 156.

Soubeiban u. Capitaine. J. Pharm. 26, 70; Ausz. Ann. Pharm. 34, 321.

Essence de Copahu.

Vorkommen und Gewinnung. — Im Copaivabalsam, dem aus Einschnitten hervorquellenden Balsam mehrerer Arten von Copaifera. — 1. Man destillirt den Balsam mit Wasser, Souberban u. Capitaine, für sich. Blanchet. — 2. Man schüttelt eine Lösung von 100 Th. Copaivabalsam in 100 Th. Weingelst von 0,837 spec. Gew. mit 37,5 Th. Natronlauge von 1,33 spec. Gew. und 150 Th. Wasser und sammelt das nach längerem Stehen aufstelgende

Eigenschaften. Wasserhell, dünnflüssig (gelblichgrün, Blanchet). Spec. Gew. 0,9 Schönberg (A. Gehl. 6, 494), Ader, 0,91 Gerber, WILLIAMS (Ann. Pharm. 107, 242), 0,878 bei 22° Blanchet, 0,881-0,885 Soubeiran u. Capitaine. - Siedpunct: 245° Blanchet, Williams, 245 - 260° Soubeiran u. Capitaine. - Erstartt bei -26° theilweis krystallisch, Gerber. — Rotationsvermögen 34,18 links. Soubeiran u. Capitaine. — Ausdehnung von  $0^{\circ}-100^{\circ}=0.083132$ ; von  $100^{\circ}-200^{\circ}=$ 0,104034 Aubkhgirb (J. Pharm. 27, 278). — Riecht gewürzhaft, dem Balsam ähnlich (nach 2 erhalten weniger angenehm als durch Destilliren gewonnen, ADER); schmeckt scharf, anhaltend bitter, ADER, GERBER. Neutral. Blanchet (schwach sauer, Gerber).

			BLAN		
20 C 16 H	120 16	$\substack{ 68,24 \\ 11,76}$	88,74 11,66		0
C <sup>20</sup> H <sup>16</sup>	136	100,00	100,40	100,30	- 1

Zersetzungen. 1. Wird bei längerem Kochen braun und dickflüssig. - 2. Chlor färbt es im Sonnenlicht unter Erhitzung gelblich, blau, dann grün und scheidet weiße krystallische Massen ab, BLANCHET. — 3. Verbindet sich mit *Iod* bei langsamem Zusatz ohne Verpuffung, Blanchet, mit rothgelber bis braunschwarzer Farbe, bei schnellerem Zusatz von Iod unter Erhitzen und Aufschäumen, Gerber, zu einer braunen Masse, Stoltze (Berl. Jahresb. 27, 2, 200). — 4. Verpufft mit rauchender Salpetersäure in der Kälte, Blanchet, hinterlässt braunes, STOLTER, nicht im heißen Oel lösliches Harz, Genben; verharzt mit Salpetersaure von 1,32 spec. Gew. erst beim Erhitzen, Blancher (färbt sich anfangs Wasser fällbares, gelbes Harz. Gerber. — 5. Vilriolöl färht es unter Erhitzung rothbraun. Stoltze. — Wird durch wenige Tropfen Vitriolöl unter Erwärmung geschwärzt, bildet in viel Vitriolöl getropft rothbraune Lösung von Terpenthluschwefelsäure. Gerbard (Compt. rend. 17, 314). — Das braune diekfüssige Gemenge entwickelt beim Erhitzen schwefige Säure. Gerber. — 6. Färbt sich unter Erwärmung, Blanchet, mit Salzsäuregas braun, wird dickflüssig und scheidet beim Erkalten langsam festes zweifach-salzsaures Copaivaöl ab. Soubeiran u. Capitaine. - 7. Wirkt auf Kalium oxydirend. Gerber. - Kalium umhüllt sich im Oel nach 3 Monaten mit dicker, seifenartiger Masse. Galt. (Sil. Am. J. 21, 63). — 8. Bräunt und erhitzt sich mit wässrigem Kali oder Natron geschüttelt und gibt an Wasser etwas Harz ab, welches jedoch erst aus dem Oel durch Einwirkung des Alkalis entsteht. Gerber. — 9. Gibt beim Destilliren mit 24 Th. Wasser und 8 Th. Chlorkalk unter Kohlensäureentwicklung Chloroform. -10. Bildet beim Destilliren mit unterbromigsaurem Kalk Bromoform, Chautard (Compt. rend. 34, 485).

Verbindungen. Mit Salzsäure. — a. Zweifach-salzsaures Copaivaöl, C<sup>20</sup>H<sup>16</sup>,2HCl. — Camphre de Copahu, salzsaures Copahen, Soubeiran u. Capitaine; Chlorhydrate de Copahu. Gerhardt.

Darstellung. — Man leitet trocknes Salzsäuregas durch entwässertes Copaivaöl, trennt die beim Abkühlen sich daraus abscheidende Krystallmasse vom braunen Oel, presst sie zwischen Papier, mischt ihre Lösung in Aether mit Weingeist von 0,85 spec. Gew. und wäscht die sich ausscheidende Krystallmasse mit Weingeist. Blanchet. — Man krystallisirt die aus dem Oel beim Einleiten von Salzsäure sich ausscheidenden Krystalle aus Weingeist um. Soubeiran u. Capitaine.

Eigenschaften. Kurze, durchsichtige, grade, rechtwinklige Säulen, (dem chlorsauren Kali ähnlich, Blanchet), die bei 77° schmelzen. Soubriran u. Capitaine. — Sie sind geruchlos, Blanchet, Soubriran u. Capitaine (riechen schwach campherähnlich, Gerber), schmecken gewürzhaft bitter. Gerber.

			BLANCHET.	SOUBEIRAN U. CAPITAINE.
20 C 18 H 2 Cl	120 18 71	57,4 8,6 34,0	57,95 8,73 33,04	Mittel. 57,85 8,58 33,41
C20H16,2HC1	209	100-0	99,72	99.84

Zersetzungen. — 1. Entwickelt auf 140—150° erwärmt reichlich Salzsäuregas. Soubbiran u. Capitaine. — 2. Brennt angezündet mit heller Flamme. Gerber. — 3. Salpetersäure entwickelt beim Erwärmen Stickgas (? Gm.). Blanchet. — 4. Vitriolöl löst es beim Erwärmen, scheidet es beim Erkalten wieder krystallisch aus, bei stärkerem Erhitzen entwickelt die Lösung Salzsäuregas. Blanchet. — 5. Beim Erhitzen mit Schwefelblei liefert es ein knoblauchähnlich riechendes Oel. — 6. Seine weingeistige Lösung wird durch salpetersaures Silberoxyd oder Quecksilberoxydul gefällt. Blanchet.

Verbindungen. — Unlöslich in Wasser und in kaltem, wenig löslich in heißem Weingeist, leicht löslich in Aether. Blancher. — Die weingeistige Lösung hinterlässt nach dem Abdampfen dickes, nach Copaivabalsam riechendes Oel, das unzersetztes zweifach-salzsaures Copaivaöl gelöst enthält. Sou-

BEIRAN U. CAPITAINE.

b. Salzsaures Copahilen. Soubriban u. Capitaine. — Der beim Sättigen des Copaivaöls mit Salzsäuregas flüssig bleibende Theil. Enthält stets zweifach-salzsaures Copaivaöl gelöst, das daraus nicht entfernt werden kann. Soubriban u. Capitaine.

Eigenschaften. - Schwarzes, dickflüssiges, dem Biebergeil ähnlich rie-

chendes Oel. Ohne Rotationsvermögen. Soubeiran u. Capitaine.

Zerselzungen. — 1. Entwickelt beim Destilliren Salzsäuregas und liefert farbloses Oel, eine Lösung des zweifach-salzsauren Copaivaöls. Soubriran u. Capitaine. — 2. Brenut mit schwachem Geruch nach Salzsäure. — 3. Wasser entzieht ihm beim Schütteln etwas Salzsäure. Gerber. — In Weingeist und Aether löslich. Gerber.

Copaivaöl löst in der Wärme *Phosphor*, scheidet einen Theil desselben beim Erkalten aus; die Lösung leuchtet im Dunkeln. — Löst *Schwefel* in der Wärme und scheidet ihn beim Erkalten in

röthlichen Krystallen theilweis aus. Gerber.

Löst Eisessig, Blansäure, mischt sich mit weingeistiger Bernsteinsäure und Benzoesäure, die nach dem Abdampfen der Lösung mit dem Oel verbunden bleiben; mischt sich mit Lösungen von Kleesäure, aber nicht von Citronensäure. — Verschluckt Ammoniak, wird milchweiß und dickflüssig. Gerber.

Löst sich in jeder Menge Schwefelkohlenstoff. Gerber. — Löst sich in 2,5 Th. absolutem Weingeist (nach jedem Verhältniss, Stoltze), in 30 Th. Weingeist von 0,85 spec. Gew. bei 25°, Blanchet, in 8 Th. rectificirtestem Weingeist. Schönberg. — Löst sich in jeder Menge absolutem Aether, Stoltze, in weniger als ½ Th. gewöhnlichem Aether. Blanchet.

# 8. Para-Copaivaöl.

SOUBEIRAN U. CAPITAINE (1840). J. Pharm. 26, 70. Posselt. Ann. Pharm. 69, 67.

Vorkommen und Gewinnung. — In einem aus Brasilien stammenden Copaivabalsam. Man destillirt diesen mit Wasser und entwässert das Oel mit Chlorcalcium. Posselt.

Eigenschaften. Wasserhelles dickflüssiges Oel von 0,91 (0,898 SOUBEI-RAN U. CAPITAINE) spec. Gew.; Siedpunct 252°; riecht dem Balsam ähnlich, schmeckt scharf brennend, Posselt; Rotationsvermögen 28,553, SOUBEIRAN U. CAPITAINE.

20 C 16 H	120 16	88,24 11,76	Posselt. 88,13 11,77
C20H16	136	100,00	100,00

Zerselzungen. — 1. Färbt sich beim Kochen gelblich, wird zähe, braun, dick, und verkohlt. Posselt. — 2. Chlor verwandelt das Oel unter Salzsäureentwicklung in eine gelbe, klebrige Masse. — Löst Iod ohne Verpuffung. — 3. Verpufft mit rauchender Salpetersäure schon in der Kälte; verharzt mit Salpetersäure von 1,32 spec. Gew. nur beim Erhitzen. Verdünnte Salpetersäure löst beim Erwärmen das Oel nach einigen Tagen vollständig unter Entwicklung salpetriger Säure, Kohlensäure und anderer flüchtiger Säuren. Aus der Lösung des Oels in Salpetersäure fällt Wasser nach dem Verdunsten rothgebes, wenig in heißem Wasser, leicht in Weingeist und Aether lösliches saures Harz, während eine eigenthümliche Säure in Lösung bleibt, die beim Eindampfen ihrer Lösung in felnen, farblosen, durchsichtigen, in Wasser, Weingeist, Aether und Steinöl leicht löslichen, geruchlosen, bitter schmeckenden, schwach sauer reagirenden Blättchen krystallisirt. Posselt. — 4. Das Oel absorbirt begierig Salzsäuregas, wird braunroth, an der Luft rauchend, scheidet aber keine Krystalle beim Abkühlen ab.

Löst sich nach jedem Verhältniss in Aether, schwerer in absolutem,

noch schwerer in gewöhnlichem Weingeist.

#### 9. Elemiöl.

Stenhouse (1839). Phil. Mag. J. 18, 184; Ann. Pharm. 35, 304.

Deville. Ann. Chim. Phys. 25, 80; Compt. rend. 12, 184. — N. Ann. Chim. Phys. 27, 88; Ausz. Ann. Pharm. 71, 352; Pharm. Centralbl. 1849, 691.

Essence d'elemi.

Vorkommen und Gewinnung. — Im Elemiharz, dem Harz von Icica Icicariba Dec. und Icica heptaphylla Aublet. — Man destillirt Elemiharz mit Wasser, nimmt das auf Wasser schwimmende, leicht übergehende Oel vom wässrigen Destillate ab und entwässert es durch Schütteln mit Chlorcalcium. — Man erhält 3,5 Th. Oel von 100 Th. Harz (von gutem Elemiharz 13 Proc. Oel, Deville). Stenhouse.

Eigenschaften. — Wasserhell, dünnflüssig. — Siedpunct 166° STENHOUSE, 174° bei 0,755 Meter Druck. Deville. — Spec. Gew. 0,852 bei 24° STENHOUSE, 0,849 bei 11° Deville. — Brechungsvermögen 1,4719 bei 14°. — Rotationsvermögen 90°,3 links. — Dampfdichte = 4,84 Deville. [Rechnung = 4,7144 (VII, 231).] — Riecht ziemlich angenehm nach Elemiharz, schmeckt scharf. Deville, Stenhouse.

20 C 16 H	120 16	88,24 11,76	STENHOUSE. 87,83 11,71	DEVILLE. 88,05 11,90	10 0 0 mg	
C20H16	136	100,00	99,54	99,95		

Zersetzungen. — Brennt beim Entzünden mit heller, rußender Flamme. — 2. Erhitzt sich mit Iod unter Entwicklung von Ioddämpfen und gesteht zu einer rothen, dicken Masse. — 3. Salpetersäure färbt es in der Kälte braungelb, verwandelt es beim Erhitzen unter Explosion und Entwicklung von Stickoxydgas in Harz. — 4. Vitriolöl färbt es in der Kälte schön roth, verkohlt es beim Erhitzen. Stenhouse. — 5. Verschluckt Salzsäuregas und wird zu festem und flüssigem salzsauren Elemiöl. Deville. — 6. Wird durch Kalium nicht verändert, durch Kalihydrat in der Hitze in braunes Harz verwandelt. Stenhouse.

Verbindungen. — Mit Salzsäure. — A. Festes zweifach-salzsaures Elemiöl. — C<sup>20</sup>H<sup>16</sup>,<sup>2</sup>HCl. — Bichlorhydrate solide d'essence d'elemi, Gerhardt. — Man leitet trocknes Salzsäuregas in Elemiöl, fährt damit noch nach der vollständigen Sättigung (100 Th. Oel absorbiren 47,7 Th. Salzsäuregas) des Oels fort, lässt das überschüssige Salzsäuregas an der Luft abdunsten und sammelt die hierbei aus dem bis dahin flüssig bleibenden Gemisch sich ausscheidenden Krystalle. Deville.

Eigenschaften. Feste, farblose, optisch unwirksame Krystalle. Deville.

			DEVILLE.
20 C	120	57,4	57,37
18 H	18	8,6	8,70
2 Cl	71	34,0	33,93
C20H16,2HCl	209	100,0	100,00

B. Flüssiges zweifach-salzsaures Elemiöl. — Bichlorhydrate liquide d'essence d'elemi, Gerhardt. — Das beim Einleiten von Salzsäuregas in Elemiöl nach dem Abschelden des festen zweifach-salzsauren Elemiöls flüssig bleibende Oel. Drville.

Elemiöl ist unlöslich in Wasser, löst sich wenig in schwachem

Weingeist, leicht in weingeisthaltigem Aether. Stenhouse.

#### 10. Gaulthérylène.

CAHOURS (1844). N. Ann. Chim. Phys. 10, 358.

Vorkommen. Im Wintergreenöl von Gaultheria procumbens, etwa zu ½,10, mit ½,10 Methylsalicylsäure (VI, 199) gemengt.

Darstellung. Man destillirt Gaultheriaöl mit concentrirtem wässrigen Kali, wäscht das aus Holzgeist, Wasser uud Gaulthérilène bestehende Destillat anfangs mit kalihaltigem, später mit reinem Wasser, entwässert das ungelöste Oel mit Chlorcalcium und rectificirt es über Kalium.

Eigenschaften. Farblos, dünnflüssig, leichter als Wasser. Siedpunct 160°. Dampfdichte 4,92 (Rechnung 4,7144, vergl. VII, 231).

— Riecht ziemlich angenehm, pfesserähnlich.

			CAHOURS.	
20 C	120	88,23	87,85	
16 H	16	11,77	12,25	
C20H16	136	100,00	100,10	-

#### 11. Gomartöl.

DEVILLE (1849). N. Ann. Chim. Phys. 27, 90; Ausz. Ann. Pharm. 71, 354; Pharm. Centr. 1849, 692; J. pr. Chem. 48, 64.

Burseraöl.

Vorkommen und Gewinnung. — Im Gomartharz, dem verdickten Harzsaft von Bursera gummifera. L. — Wird durch Destilliren des Harzes mit Wasser erhalten. Man gewinnt 4,7 Proc. gefärbtes Oel, das mit festem Kalihydrat hingestellt, dann über Kalium rectificirt wird.

Eigenschaften. Farbloses, durchsichtiges, terpenthinähnlich riechendes Oel. Dampfdichte = 4,70.

		16	DEVILLE.
		- A	Mittel I wanted
20 C 16 H	120 16	88,24 11,76	88,10 (15) (17) (17) (17) (17) (17) (17) (17) (17
C20H16	136	100,00	99,95 b damage ben

Verbindung. Liefert bei starkem Erkälten mit Salzsäure gesättigt dem zwelfach-salzsauren Citronenöl ähnliche, nach dem Pressen zwischen Fließpapier glänzend weiße, seidenartige Nadeln.

			DEVILLE.
20 C	120	57,4	54,4
18 H 2 Cl	18 71	8,6 34,0	8,8 33,8
C20H16,2HCl	209	100,0	100,0

#### 12. Hopfenöl.

PAYEN B. CHRVALLIER (1822). J. Pharm. 8, 214 und 533.
 R. WAGNER. J. pr. Chem. 58, 351; Dingler pol. J. 128, 217; Ausz. Chem. Centrol. 1853, 249.

Personne. Compt. rend. 38, 309; N. J. Pharm. 26, 241 und 329; 27, 22; Inst. 1854, 65; Chem. Central. 1854, 228.

Essence de houblon.

Vorkommen und Gewinnung. Im Hopfen, den weiblichen Zapfen von Humulus Lupulus L. und in dem darin enthaltenen Staub, dem Lupulin. — Man destillirt das Lupulin, Paykn u. Chkvallikh, Pkrsonne, die frischen Hopfenzapfen, Wagner, mit Wasser. — Man gewinnt 2 Proc. Oel, Paykn u. Chkvallikh, 0,8 Proc. Oel, Wagner, neben in Wasser gelöst bleibender Baldriansäure. Pkrsonne.

Eigenschaften. Wasserhell, Personne, grünlich gelb (von altem Hopfen gelb), Payen u. Chevallier, blass bräunlichgelb (zwischen 125 bis 225° destillirt, farblos, zwischen 225—235° gelblich), Wagner, dünnflüssig, Payen u. Chevallier. — Spec. Gew. 0,91 Payen u. Chevallier, 0,908 bei 16°. Wagner. — Siedpunct zwischen 125—235° Wagner, zwischen 140 bis über 300°. Personne. — Verdunstet thellweis unter 100°, ½ des Oels siedet bis 175°, ½ zwischen 175 und 225°, ½ zwischen 225 und 235° und ¾ bleibt zurück. Wagner. — Erstart nicht bei — 17°. Personne. — Rotationsvermögen nach rechts. — Riecht nach Hopfen, durchdringend und betäubend, Payen u. Chevallier, stark, aber nicht betäubend (zwischen 175—225° übergegangen, schwach rosmarinähnlich), Wagner; schmeckt schaff, Payen u. Chevallier, brennend, schwach bitter, nach Thymian und Origanum. Wagner. — Neutral, Personne, bei längerem Verweilen auf Lackmuspapier an der Luft dieses röthend. Wagner.

		7	WAGNER. a.					WAGNER.
20 C 16 H	120 16	88,23 11,77	88,9 11,9		20 C 18 H 2 O	120 18 16	77,92 11,69 10,39	78,19 12,00 9,81
C30H16	136	100,00	100,8	C301	H16,2HO	154	100,00	100,00

a. Mit weingeistigem Kali destillirt, dem zwischen 125-175° siedenden Oele gielchend, b. bel 210° siedendes Oel. - Ist der Formel C20H18O2 entsprechend zusammengesetzt, und ein Gemenge von einem Kohlenwasserstoff CloHs und Valerol, Personne, besteht aus dem Kohlenwasserstoff C20H16 und einem sauerstoffhaltigen, dem Borneocampher, Cajeput-, Bergamottol, Campholsäure-Aldehyd isomeren Oele C20H16O2. — Ist schwefelhaltig, PAYEN u. CHEVALLIER, WILL (Ann. Pharm. 52, 2), ist schwefelfrei. WAGNER.

Zersetzungen, 1. Verharzt der Luft ausgesetzt allmählich. PAYEN u. CHEVALLIER, wird sauer, Personne. Trocknet zu einer klebrigen Masse ein. Wagner. — 2. Wird durch Brom und Jod in der Kälte braun, beim Erwärmen zugleich unter heftiger Einwirkung verharzt. WAGNEB. - 3. Gibt mit Salpetersäure gelbes Harz und Baldriansäure. Personne. — 4. Färbt sich mit Vitriolöl roth, gleichzeitig eine gepaarte Schwefelsäure bildend. Personne. — 5. a. Verschluckt trocknes Salzsäuregas, wird braun, aber selbst beim Erkälten nicht fest. - 6. Verdickt und bräunt sich mit schmelzendem Kalium unter Gasentwicklung. WAGNER. - 7. Bildet beim Tröpfeln auf schmelzendes Kali einen flüchtigen, thymianähnlich riechenden Kohlenwasserstoff C10H8, kohlensaures und baldriansaures Kali, Personne; bräunt sich beim Erhitzen mit weingeistigem Kali, gibt flüchtiges, rosmarinähnlich riechendes Oel a. kohlensaures und anscheinend capryl- und pelargonsaures Kali hinterlassend. — 8. b. Gibt beim Destilliren mit schmelzendem Chlorzink farbloses, dem Oel a anscheinend gleiches Oel. WAGNER.

Verbindungen. Löst sich in 10,000 Th. Wasser, ihm durch Schütteln mit Kohle leicht wieder zu entziehenden Geruch und Geschmack ertheilend, PAYEN u. CHEVALLIER, in mehr als 600 Th. Wasser. WAGNER.

#### 13. Limettöl.

Dumas (1833). Inst. N. 97; J. pr. Chem. 4, 434. VOHL. N. Br. Arch. 74, 16; Ausz. Chem. Centrol. 1853, 318.

Huile de limette.

4 12 2 15

Vorkommen und Gewinnung. In den Fruchtschalen von Citrus limetta, - Man presst die frischen zerrissenen Schalen, oder destillirt sie mit Wasser. Eigenschaften. Dem Citronenöl ähnlich.

411			DUMAS.	
20 C - 16 H -	120 16	88,24 11,76	87,6 11,4	
 C20H16	136	100,00	99,0	

Zersetzung. Limettöl erhitzt sich stark mit einem Gemenge von chromsaurem Kali und Vitriolol und bildet Limettsäure, C22H6O12. Vohl.

### 14. Lorbeeröl von Guiana.

HANCOCK (1824). Quart. J. of Sc. 75, 47; N Tr. 11, 171; Br. Arch. 13, 291; J. Pharm. 10, 547. — N. Edinb. J. of Sc. 3, 48; Br. Arch. 36, 333. Brandes. N. Br. Arch. 22, 169. Stenhouse. Phil. Mag. J. 20, 273; J. pr. Chem. 27, 251; Mem. Chem. Soc. 1, 43. — Phil. Mag. J. 25, 200; Ann. Pharm. 50, 155; Mem. Chem. Soc. 2, 424

2, 121.

Naturliches Lorbeeröl; Hancock; Laurel Oil of Guiana, Stenhouse; Ocoteaöl, Löwig (Organ. Verb. 2, 1027).

Vorkommen. Im Stamm eines im spanischen Guiana wachsenden Baumes, welcher der Familie der Laurineen, HANCOCK, den Gattungen Ocotea, Christison, oder Pinus angehört. Strnhousa.

Gewinnung. Man macht nahe an der Wurzel in den Stamm des Baumes Einschnitte, öffnet dadurch die unter der Rinde liegenden Oelbehälter und sammelt das aussließende Oel, Stenhouse.

Reinigung. Man destillirt das rohe Oel mit Wasser, entwässert es mit Chlorcalcium und rectificirt es aus einem Oelbade. Stenhouse.

Eigenschaften. Wasserhelles, in rohem Zustande gelbliches Oel von 0,864 spec. Gew. bei 13°,3. — Beginnt bei 149°,5 zu sieden, der Siedpunct steigt allmählich auf 162°,8. Stenhouse. — Riecht dem Terpenthinöl und Citronenöl, Stenhouse, dem Cajeputöl ähnlich, schmeckt erwärmend stechend. Hancock. — Das rohe Oel enthält wenig Harz und etwas Ameisensäure gelöst, welche beim Kochen mit Silberlösungen Silber reducirt. Stenhouse.

			BRANDES.	STEN	100	
			a.	b.	C.	. 7 =
20 C 16 H	120 16	88,24 11,76	77,15 9,97	88,51 11,57	88,29	- 1/3 0, 4 (
C20H16	136	100,00	87,12	100,08	99,86	11

a. rohes Oel; b. rectificirtes Oel bei 149°,5, c. bei 162°,8 übergegangen.

— Besteht aus zwei dem Terpenthinöl isomeren Oelen. Stenhouse.

Zersetzungen. 1. Verdickt sich an der Luft unter Sauerstoffaufnahme. Brandes. — 2. Verbrennt beim Entzünden mit dickem Rauch. Hancock. — 3. Iod färbt es unter Zischen, Erbitzung und Entwicklung eines bituminösen Geruchs, jedoch ohne Feuererscheinung, bei kleinen Mengen vorübergehend roth; größere Mengen Iod verwandeln es in eine schwarze, theerartige Masse. Hancock. — 4. Vitriolöl färbt es vorübergehend braun, ohne sich damit zu mischen. Hancock.

Verbindungen. — Mit Wasser. — Lorbeerterpenthincampher. — C<sup>20</sup>H<sup>20</sup>O<sup>4</sup>. — Man lässt ein Gemenge von 8 Th. Lorbeeröl mit 2 Th. Salpetersäure von 1,25—1,3 sp. Gew. und 1 Th. Weingeist von 80 Proc. anfangs unter öfterem Schütteln, dann ruhig einige Monate stehen, sammelt die sich ausscheidende tiefgelbe Krystallmasse und reinigt sie durch wiederholtes Umkrystallisiren aus Weingeist wie Terpenthincampher (VII, 243). STEKTHOUSE.

Eigenschaften. Weise, rhombische, geruch- und geschmacklose Säulen, die bei 125° schmelzen, bei 130° sublimiren.

				STENHOUSE
	20 C	120	70,19	70,15
	20 H	20	11,44	11,65
	40	32	18,37	18,20
_	C <sup>20</sup> H <sup>16</sup> ,4HO	172	100,00	100,00

Isomer oder identisch mit Terpenthincampher. Stenhouse.

Zersetzungen. 1. Lorbeerterpenthincampher liefert beim Destilliren mit wasserfreier Phosphorsäure farbloses, auf Wasser schwimmendes, wie Lorbeeröl von Guiana riechendes und schmeckendes Oel. — 2. Gibt mit Vitriolöl bei gelindem Erwärmen rothe Lösung, entwickelt zugleich bei stärkerem Erhitzen saure Dämpfe und bildet durch Wasser fällbares, zähes Harz. Strnhouse.

Lorbeeröl von Guiena ist unlöslich in Wasser, löslich in Weingeist und Aether. — Ein Gemisch von 1 Th. Oel und 2 Th. Weingelst

schwimmt auf Aether, obgleich Oel und Weingeist schwerer als Aether sind.

— Beim allmählichen Vermischen des Oels mit rectificirtem Weingeist schwimmt der Weingeist lange in kugelrunden Tropfen im Oel. Hancock.

Es löst Campher, Federharz, Pech, Harz, fette und flüchtige

Oele. HANCOCK.

### satisfy the same of the Mandarinol.

Luca (1857). Compt. rend. 45, 904; J. pr. Chem. 75, 187; N. J. Pharm. 33, 51; Instit. 1857, 393.

Essence de mandarine.

Vorkommen und Gewinnung. In besonderen Zellen der Fruchtschale von Citrus bigaradia sinensis und myrtifolia. — Man presst die Schalen nach dem Zerrelssen ihrer Oberstäche und filtrirt das ausstießende Oel.

Eigenschaften. Blassgelblich, rectificirt farblos, klar, dünnflüssig.
— Spec. Gew. 0,852 bei 10°, 0,8517 bei 12°. — Siedpunct 178°. Riecht angenehm, von Citronen- und Orangenöl verschieden, schmeckt nicht unangenehm, dem Orangenöl ähnlich. Rotationsvermögen 85°,5 rechts.

			LUCA.
20 C	120	88,23	87,58
16 H	16	11,77	11,96
C30H16	136	100,00	99,54

Zerselzungen. 1. Färbt sich mit kalter Salpetersäure schwach gelb, wird durch heiße Salpetersäure unter Entwicklung salpetriger Säure zersetzt, und das Gemenge scheidet nach Wasserzusatz gelbe, beinahe feste Masse aus. — 2. Röthet sich mit kaltem Vitriolöl, wird aber beim Vermischen mit Wasser wieder entfärbt, von heißem Vitriolöl unter Entwicklung schwefliger Säure verkohlt. — 3. Bräunt sich mit Salzsäure, festes zweißach-salzsaures Mandarinöl bildend.

Verbindungen. 1. Mit Wasser. — Mandarinöl, mit weingeistiger Salpetersäure hingestellt, bildet eine Krystallmasse, die wahrschein-

lich gewässertes Mandarinöl ist.

2. Mit Salzsäure. — Zweifach-salzsaures Mandarinöl. Bichlorhydrate d'essence de mandarin. — Man sättigt Mandarinöl mit trocknem Salzsäuregas oder schüttelt es mit concentrirter Salzsäure, sammelt die nach 2—3 Tagen sich aus der braunen Flüssigkeit abscheidende Krystallmasse und presst sie vor dem Trocknen zwischen Fliesspapier.

Feste, kleine, durchsichtige Blättchen, welche beim Erwärmen schmelzen, sich unzersetzt verflüchtigen und eigenthümlich riechen,

sich nicht in Wasser, aber in Weingeist und Aether lösen.

Mandarinöl ist in Wasser unlöslich, theilt ihm seinen Geruch mit. Löst sich in 10 Th. Weingeist, in Aether, Eisessig, in jeder

Menge Schwefelkohlenstoff.

Löst Iod, Brom, Phosphor, Schwefel, flüchtige und fette Oele, Wachs, Harze. Luca.

### 16. Indifferentes Nelkenöl.

ETTLING (1834). Ann. Pharm. 9, 68; Pogg. 31, 526, ERDMANN U. MARCHAND. J. pr. Chem. 23, 176. BRÜNING. Ann. Pharm. 104, 204; J. pr. Chem. 73, 156.
GR. WILLIAMS. Chem. Gaz. 1858, 170; Ann. Pharm. 107, 242; N. Ann. Chim. Phys. 54, 433.

Camphen des Nelkenöls.

Vorkommen. Im Gewürznelkenöl. Findet sich vorzugsweise in den beim Destilliren der Gewürznelken mit Wasser zuerst übergehenden Antheilen, während die letzteren fast ganz aus Nelkensäure bestehen. JAHN (N. Br. Arch. 66, 138).

Abscheidung aus dem Nelkenöl. Man schüttelt das beim Destilliren des mit überschüssigem Kali versetzten Nelkenöls übergehende Oel nochmals mit wässrigem Kali, wäscht es und rectificirt es nach dem Entwässern mittelst

Chlorcalcium, BRÜNING.

Eigenschaften. Farbloses, stark lichtbrechendes Oel. Ettling. Spec. Gew. 0,918 bei 8°, Ettling; 0,9016 bei 14°, Williams. Kocht bei 142 bis 143°, Ettling, 251°, Williams, 255°, Brüning. Riecht wie Terpenthinöl, vom Nelkenöl verschieden. Brüning. Dickflüssiger als Terpenthinöl. Williams.

			ETTLING.	CHUMANN	DRUNING.	WILLIAMS.	
			u	u. Marchand.			
20 C 16 H	120 16	88,24 $11,76$	87,17 11,76	88,16 11,77	87,38 11,90	87,7 11,8	
C20H16	136	100,00	98,93	99,93	99,28	99,6	

Wird durch Alkalien und durch Kalium nicht verändert. Ettling. Verschluckt Salzsäuregas, ohne krystallische Verbindung zu bilden. Ettling.

Löst sich viel weniger in Weingeist als Terpenthinöl. WILLIAMS.

# 17. Orangenschalenöl.

GAUBIUS. Adversaria 30. SOUBEIHAN U. CAPITAINB. J. Pharm. 26, 65. ZELLEB. Stud. über äther. Oele. Landau 1850.

Essence d'orange, Pomeranzenschalenöl.

Vorkommen und Gewinnung. In den Orangenschalen, den Fruchtschalen von Citrus aurantium. L. — Man presst die frischen zerrissenen Schalen aus, oder destillirt sie mit Wasser, oder destillirt das ausgepresste Oel mit Wasser.

Eigenschaften. Blass- bis grünlichgelb, dünnflüssig. Lewis, Zeller. Spec. Gew. 0,888, Lewis, 0,835—0,837, Soubeiran u. Capitaine, 0,83—0,85, älteres Oel 0,88, Zeller. — Siedpunct 180°, Dampfdichte 4,69, Soubeiran u. Capitaine. Rechnung = 4,714 (VII, 231)— Wird beim Erkalten zum Theil fest. Bizio (Brugn. Giorn. 19, 360). Rotationsvermögen 125°,59—127°,43 rechts. Riecht angenehm. Neutral. Zeller.

		SOUB	RIRAN U. CAPIT	CAINE.
20 C 16 H	120 16	88,23 11,77	88,44 11,65	i del
C20H16	136	100,00	100,09	2 24 1

Zersetzungen. 1. Scheldet belm Aufbewahren in verschlossenen Gefäsen krystallische, leicht schmelzbare, flüchtige, in Wasser und Weingelst lösliche Klümpehen ab und wird zuletzt dickflüssig und braun. Gaubius. — 2. Entwickelt mit Iod sehr heftig gelbrothe Dämpfe, wird röthlichgelbbraun und harzig. — 3. Färbt sich mit Salpetersäure grünlichgelb unter Gasentwicklung beim Erhitzen und wird zu sprödem Harz. — 4. Färbt sich durch Vitriolöl dunkel-röthlichgelbbraun. Zeller. — 5. Gibt, mit gleichviel halbessigsaurem

Bleioxyd gemengt, tief pomeranzengelben, nach einer Stunde roth, nach 8 Tagen heller werdenden Niederschlag. Schindler (N. Br. Arch. 41, 140).

Verbindungen. Mit Salzsäure. - 1 Einfach-salzsaures Orangenschalenöl. Der beim Sättigen des Orangenschalenöls mit Salzsäuregas flüssig bleibende Theil. Soubriran u. Capitaine. - 2. Zweifach-salzsaures Orangenschalenöl. C<sup>20</sup>H<sup>18</sup>Cl<sup>2</sup>. — Fester, salzsaurer Orangenschalencampher, Hydrochlorate de Hesperidene. Soubbiran u. Capitaine. — Der beim Sättigen des Orangenschalenöls mit Salzsäuregas fest werdende Theil. Krystallform, Geruch wie zweifach-salzsaures Citronenöl, Schmelzpunct 50°; ohne Rotationsvermögen. Soubeiran u. Capitaine.

		Soun	BEIRAN U. CAPITAINE.
20 C	120	57,5	57,95
18 H	18	8,6	8,61
2 CI	71	33,9	33,44
C20H16,2HCI	209	100,0	100,00

Zersetzt sich ebenso leicht, wie zweifach-salzsaures Citronenöl. Soubei-RAN U. CAPITAINE.

Orangenschalenöl löst sich in absolutem Weingeist, in 7-10 Theilen Weingeist von 0,85 spec. Gew. trübe. Zeller.

#### 18. Petersilienöl.

Löwig u. Wridmann (1841). Pogg. 46, 53; Ausz. Repert. 70, 163. ZRLLER. Slud. über äther. Oele. Landau 1850.

Essence de persil. Oleum petroselini.

Vorkommen und Gewinnung. Im Petersiliensamen, den Früchten von Apium Petroselinum. — Man destillirt die zerstofsenen Samen mit Wasser, sammelt das zuerst übergehende flüchtigere Oel. — Es destillirt neben diesem ein weniger flüchtiges, zu festem Campher erstarrendes Oel (Petersiliencampher, vergl. unten) über. Löwig u. Weidmann. - Man muss das wässrige Destillat längere Zeit kalt aufbewahren, um das erst dann daraus sich abscheidende Oel zu gewinnen. Schütz (Reperl. 15, 275).

Eigenschaften. Grüngelbes, rectificirt farbloses, durchsichtiges, dünnflüssiges Oel. — Siedpunct des rohen Oels über 210°, des rectificirten zwischen 160-170°. Löwig u. Weidmann. - Erstarrt zwischen 2 und 8°. — Spec. Gew. 1,015—1,144. Zeller. — Riecht der Petersilie ähnlich. Löwig u. Weidmann. Neutral, Zeller.

		Löw	IG U. WEIDMANN.
20 C	120	88,24	88,04
16 H	16	11,76	11,88
C20H16	136 .	100,00	99,92

Zerselzungen. 1. Beim Kochen verdickt sich das rohe Oel, wird schließ-lich harzig, zerfällt beim Destilliren für sich oder mit Wasser in übergehen-des flüssiges Oel und zurückbleibenden Campher. Löwig u. Wridmann. — 2. Iod löst sich langsam im erwärmten Oel, färbt es braunroth, ZRLLER, verdickt es ohne ihm seinen Geruch zu entziehen. Flaschoff (Br. Arch. 33, 225). - Es verpufft mit lod unter Entwicklung gelber und violetter Dämpfe und wird zu dunkelrothbraunem Harz. WINCKLER (Repert. 32, 271). — 3. Salpelersäure färbt es gelb bls braun unter Verharzung, Zellen; es llefert damlt Aepfelsäure und Kleesäure. Scherle (Opusc. 2, 206). — 4. Vitriolöl färbt es ohne Verdickung violett bis dunkelroth, Zellen; die Lösung scheidet mit Wasser vermischt Herz ab. Bley. — 5. Es absorbirt Salzsäuregas unter Wermeentwicklung und wird braun. Löwig u. Weidmann.

Löst sich in 2,5 Th. Weingeist von 0,85 spec. Gew. Zeller.

# 19. Oel von Peucedanum Oreoselinum.

SCHNEDERMANN U. WINCKLER. Ann. Pharm. 51, 336.

Vorkommen und Darstellung. Durch Destillation des frischen Krautes der Bergpetersilie (Peucedanum Oreoselinum) mit Wasser.

Eigenschaften. Stark gewürzhaft, wachholderähnlich riechendes Oel. von 0,840 spec. Gew. und 163° Siedpunct.

			a.	b.
20 C 16 H	120 16	88,23 11,77	88,36 11,84	87,50 11,79
C <sup>20</sup> H <sup>16</sup>	136	100,00	100,20	99,29

a zuerst, b zuletzt übergegangenes Oel.

Verbindung. Mit Salzsäure. - Das zuerst übergegangene Oel absorbirt unter Erhitzung reichlich Salzsäuregas und verwandelt sich in eine dem einfach-salzsauren Terpenthinöl (VII, 250) entsprechende Verbindung. - Man sättigt auf 15° erkältetes Oel mit Salzsäuregas, entfernt etwas sich ausscheidendes Harz, schüttelt das Oel mit Sodalösung, destillirt es mit Wasser und trocknet über Chlorcalclum.

Farblose, allmählich sich bräunende Flüssigkeit. Leichter als Wasser,

siedet bei etwa 190°, riecht terpenthinahnlich.

C20H16,HCl	172,5	100,0	100,11	_
20 C 17 H Ci	120 17 35,5	$69,6 \\ 9,9 \\ 20,5$	69,54 $9,71$ $20,86$	
•				

AN LAM.

- " " AA BIAGO intermediate

our comi

41 . - 4 (6) 1 5y (1)

#### 20. Pfefferöl.

LUCAR. Taschenbuch 1822, 81.

DUMAS. J. chim. méd. 11, 308; Inst. 97; J. pr. Chem. 4, 435. SOUBEIRAN U. CAPITAINE. J. Pharm. 26, 75; Ausz. Ann. Pharm. 34, 326.

Essence de poivre. Oleum piperis.

Vorkommen und Gewinnung. Im schwarzen Pfesser, den unreisen Beeren. und im weißen Pfesser, den Samen von Piper nigrum. L. - Man destillirt zerstofsenen schwarzen Pfeffer mit Wasser, rectificirt das übergegangene Oel mit Salzwasser und entwässert es durch Schütteln mit Chlorcalcium, Souber-RAN u. CAPITAINE. - Man gewinnt aus schwarzem Pfeffer 1,17 Proc., aus weißem 1,04 Proc. Oel. LECANU.

Eigenschaften. Wasserhell, dünnflüssig. Spec. Gew. 0,993, Lucae. 0,864. Siedpunct 167°,5, schliefslich auf 170° steigend. Dampfdichte = 4,74. Rechnung 4,714 (VII, 231). SOUBEIRAN U. CAPITAINE. Riecht stark nach Pfeffer, schmeckt milde. LUCAE.

			DUMAS.	
20 C	120	88,23	87,9	
16 H	16	11,77	11,7	
C20H16	136	100,00	99.6	_

Zersetzungen. 1. Wird durch wenige Tropfen Vitriolöl unter Erwärmung geschwärzt, bildet, in viel Vitriolöl getropft, rothbraune Lösung von Terpenthinschwefelsäure. Geberard (Compt. rend. 17, 314). — 2. Färbt sich beim Sättigen mit trocknem Salzsäuregas braun, salzsaures Pfefferöl bildend. SOUBEIRAN U. CAPITAINE. - 3. Nimmt beim Hinstellen oder Erwärmen mit Kalium angenehmen, an Pfeffer und Citronen erinnernden Geruch an. GRR-HARDT (Compt. rend. 17, 315; N. Ann. Chim. Phys. 14, 114).

Verbindungen. Mit Salzsäure. — Salzsaures Pfefferöl. — Man sättigt Pfefferöl vollständig mit trocknem Salzsäuregas und filtrirt es durch Kohle, die mit einer Schicht Kreide bedeckt ist. — Farblose Flüssigkeit, 62,69 Proc. C, 8,80 H und 28,51 Cl haltend, also etwa der Formel C<sup>25</sup>H<sup>20</sup>,2HCl entsprechend zusammengesetzt. Soubeiban u. Capitaine.

### 21. Pfefferöl aus langem Pfeffer.

DULONG (1825). J. Pharm. 11, 59; N. Tr. 11, 1, 104.

Im langen Pfeffer, den mit einsamigen Beeren besetzten Blüthenstielen von Chaviea Roxburghii und officinarum. Dulong. — Man destillirt sie zerstoßen mit Wasser. — Wasserhell, leichter als Wasser, riecht unangenehm, schmeckt scharf.

#### 22. Kohlenwasserstoff des Römisch-Kamillenöls.

Gerhardt (1848). Compt. rend. 26, 225; N. J. Pharm. 14, 52; N. Ann. Chim. - Phys. 24, 96; J. pr. Chem. 45, 321; Ann. Pharm. 67, 235.

Das Römisch-Kamillenöl, durch Destilliren der Blüthen von Anthemis nobilis mit Wasser gewonnen, ist ein Gemisch von sauerstofffreiem Oel, Angeliksäurealdid und wenig Angeliksäure (V. 496). Wird es mit gepulvertem Kalihydrat in einer Retorte erhitzt und das Uebergegangene über Kalium rectificirt, so bleibt angeliksaures Kali zurück (welches mit überschüssigem Kalihydrat bei höherer Temperatur leicht in essigsaures und metacetsaures Kali zerfällt, Chiozza (N. Ann. Chim. Phys. 39, 435; J. pr. Chem. 61, 231; Ann. Pharm. 86, 261) und angenehmes, citronenartig riechendes Oel wird erhalten von 175° Siedpunct, 87,8 Proc. C und 11,8 Proc. H haltend, also mit Terpenthinöl isomer. Dieses gibt mit Vitriolöl keine der Cymeschwefelsäure (VII, 180) entsprechende Verbindung, aber verbindet sich mit Chlorcalcium zu durch Wasser zerlegbaren Krystallen. — Dasselbe Oel wird beim Destilliren von Römisch-Kamillenöl mit weingeistigem Kali, Versetzen des weingeistigen Destillats mit Wasser und Abheben des ausgeschiedenen Oels erhalten. GERHARDT.

Rohes Römisch-Kamilienöl ist blau, Drhne (Crell. chem. J. 3, 25), Zeller, grünlich und geht beim Destilliren zu <sup>2</sup>/<sub>3</sub> bei 180 bis 190°, der Rest bis zu 240° über, letzteres hält 76,06 Proc. C, 10,67 H und 13,27 O. Gerhardt. Frische Blumen liefern 0,31, Hagen, 0,047 Proc. Oel, Lecanu; trockne 0,08, Lecanu, 0,61 Proc., Hagen, und im übergehenden Wasser gelöste Essigsäure, Buttersäure, Baldriansäure und vielleicht Metacetsäure. Wunden (J. pr. Chem. 64, 499). Hautz (J. pr. Chem. 62, 317).

#### 23. Sadebaumöl.

DUMAS (1835). J. chim. méd. 11, 307; Ann. Pharm. 15, 158; J. pr. Chem. 4, 435.

LAUBENT. Rev. scient. 10, 127.

LLEB. Stud. über äther. Oele. Landau, 1850.

Sevenbaumöl, Sabinaöl; Essence de sabine; Oleum sabinae.

Vorkommen und Gewinnung. In den Blättern, jungen Zweigen und Aesten von Juniperus sabina. L. — Man destillirt sie frisch und zerschnitten mit Wasser.

Eigenschaften. Blass- bis dunkelröthlichgelb, Zeller, rectificirt wasserhell, Dumas; spec. Gew. 0,89-0,94, Zeller; siedet bei 155

Riecht und schmeckt nach den Blättern und Zweigen. 161°. Dumas. Neutral, Zeller. Se 5/2

20 C 16 H	120 16	88,23 11,77	DUMAS. 88,6 11,7	THE IS ANY
C20H16	136	100,00	100,2	

Zersetzungen. 1. Erhitzt sich, mit 1/5 Maass Wasser vermischt, bei allmählichem Zusatz von Brom und macht die Farbe des Broms verschwinden, bis auf 100 Th. rohes Sadebaumöl 185 Th., auf 100 Th. rectificities 211,3 Th. Brom verbraucht sind und verwandelt sich in farbloses, gewürzhaft riechendes Oel. Williams (Chem. Gaz. 263, 365; J. pr. Chem. 61, 20). — 2. Verpufft mit Iod unter sehr starker Erhitzung, entwickelt gelbe Nebel und violettrothe Dämpfe, bildet eine rothbraune, honigdicke, harzige Masse, Flaschoff (Br. Arch. 33, 225), Winckler (Repert. 32, 271), Zeller, die brenzlich riecht. Winckler. — Die unter Wärmeentwick lung entstehende rothbraune Lösung von Iod in gleichviel Sadebaumol lässt beim Destilliren zur Trockne viel Hydriod entweichen, während braunes Oel, zuletzt brauner zu Boden sinkender Balsam übergehen und Kohle zurückbleibt. Guyor (J. Phys. 5, 230). — 3. Wird unter heftiger Gasentwicklung und Erhitzung mit Salpetersaure röthlich- bis bräunlichgelb, ohne sich stark zu verdicken. — 4. Färbt sich mit Vilriolöl gelbroth, HASSE, ZELLER,; gibt, mit gleichviel Vitriolöl gemengt, dann mit Kalkhydrat destillirt 4 Proc. eines nach Thymianol riechenden Oels. Winckler (Repert. 92, 330). — 5. Wird durch zweifach-chromsaures Kali und Vitriotol blassbräunlich. Zeller. - 6. Bildet, mit 24 Th. Wasser und 8 Th. Chlorkalk destillirt, unter Aufschäumen Kohlensäure und Chloroform. — 7. Liefert beim Destilliren mit unterbromigsaurem Kalk Bromoform. CHAUTARD (Compt. rend. 34, 485).

Verbindung. Löst sich in jeder Menge absoluten Weingeist. in 2 Th. Weingeist von 0,85 spec. Gew. klar, in 3 Th. und mehr

onalisirend. Zeller.

# Thymen.

42 1

DOVERT. N. Ann Chim. Phys. 20, 174.

LALLEMAND (1853). Compt. rend. 37, 433; J. pr. Chem. 60, 433. N. Ann. Chim. Phys. 49, 155. Ausz. Ann. Pharm. 101, 119; 102, 119. STENHOUSE. Ann. Pharm. 98, 308.

Von Doven beobachtet, von LALLEMAND rein erhalten.

Vorkommen. Im flüchtigen Thymianöl. - Bildet neben Cyme den leichter flüchtigen Theil desselben, LALLEMAND.

Darstellung. Man rectificirt den bei der gebrochenen Destillation des Thymianöls zwischen 160 und 185° übergehenden Theil wiederholt über Aetzkali, dann für sich, wo bei 160 bls 165° Thymen, dann bei 175° Cyme übergeht. So wird indess keine vollständige Abscheidung des Cyme erreicht, die bis jetzt nicht ausführbar ist. LALLEMAND.

Farbloses Oel von angenehmem Thymiangeruch, Eigenschaften. 160 bis 165° Siedepunct und 0,868 spec. Gew. bei 20°. Lenkt das polarisirte Licht nach links ab. aber weniger stark nach wiederholtem Rectificiren über Aetzkali. LALLEMAND.

Löst sich in Vitriolöl unter Erhitzung, und gibt beim Destilliren

dieselben Producte wie Terpenthinöl.

Tolen. 289

Verschluckt Salzsäuregas unter Freiwerden von wenig Wärme und bildet bei —20° flüssig bleibende Verbindung, die nach dem Reinigen mit Kreide und Thierkohle 20 Procent Chlor enthält. LALLEMAND.

Dovert erhielt bei der gebrochenen Destillation des Thymianöls zwischen 178 und 180° siedendes Product, welches im Mittel 85,8 Proc. C, 10,9 H und 3,3 0 hlelt, aber 8,314 Dampfdichte hatte, daher Er es als ein Gemenge eines Kohlenwasserstoffes mit Thymol ansieht. Dieses wurde von wasserfreier Phosphorsäure kaum angegriffen, erwärmte sich wenig und hielt nach 2 Destillationen damit noch 86 Proc. C, 11,4 H und 3,6 O. — Es verschluckte Salzsäuregas hestig, färbte und erhitzte sich und bildete, nachdem die überschüssige Salzsäure durch Einleiten von trockner Kohlensäure ausgetrieben war, rothbraune dünne Flüssigkeit von angenehmem Camphergeruch, die in einer Kältemischung vorübergehend erstarrte, und in der sich nach einem Modat Krystalle gebildet hatten.

Aus dem flüchtigen Oel der Samen von Ptycho'is Ajowan erhielt Stenhouse durch gebrochene Destillation, Entwässern des unter 176° Uebergehenden mit Chlorcalcium, Destilliren über Aetzkali, Behandeln mit Natrium und Rectificiten farbloses, stark lichtbrechendes Oel, stechend gewürzhaft riechend, verschieden vom Thymianöl, von 0,854 spec. Gew. bei 12° und 172° Siedpunct. Dieses gibt mit Salzsäuregas braune, dünne Flüssigkeit. Es enthält 88,24 Proc. C, 11,55 H, ist also C<sup>20</sup>H<sup>16</sup> (und vielleicht identisch mit Lallemand's Thymen Kr.). Es ist nach Hainrs = C<sup>20</sup>H<sup>14</sup>, also Cyme (Ann. Pharm. 98, 315). (Vergl. VII, 176.)

#### 25. Tolen.

Deville (1841). N. Ann. Chim. Phys. 3, 154; J. pr. Chem. 25, 323. E. Kopp. Compt. chim. 1849, 145; Ausz. Compt. rend. 24, 614; N. J. Pharm. 11, 425.

· Tolène.

Vorkommen. Im Tolubalsam.

Darstellung. Man destillirt 4 Th. Tolubalsam mit 3 Th. Wasser und cohobirt das Destillat wiederholt. Das übergegangene 0el ist ein Gemenge von Benzoesäure, Cinnamein (VI, 638) und Tolen, welches letztere bei längeren. Erhitzer des rohen Oels auf 160° übergeht und durch öfteres Rectificiren über Kalihydrat (welches so viel Wasser hält, dass es dabei flüssig bleibt) und Auffangen des zuerst Uebergehenden (das später bei 180° Uebergehende hält 84,90 Proc. C, 11,83 H und 3,27 0) rein erhalten wird. Drville.

Eigenschaften. Farbloses, dünnflüssiges Oel von 154 bis 160°, Kopp, 170, Deville, Siedpunct und 0,858 spec. Gew. Kopp. Schmeckt stechend, scharf, pfefferartig, riecht nach Elemiharz, vom Tolubalsam verschieden. Kopp. Dampfdichte etwas unter 5,71. Deville. (Rechnung 4,714, vergl. VII, 231.)

, , ,	•		DRVILLE.	KOPP.
			Mittel.	Mittel.
20 C	120	88,23	88,60	88,40
16 H	16	11,77	11,33	11,45
C20H16	136	100,00	99,93	99,85

Ist nach Drylle C<sup>24</sup>H<sup>18</sup> (Rechnung 88,89 Proc. C, 11,11 H), was besser zur Analyse, aber nicht zum Siedpunct passt.

Wird in lufthaltigen Gefäfsen immer dicker, ohne sich zu färben und zuletzt zu einem welchen oxydirten Harze, von 75,2 Proc Kohlegehalt. Kopp.

#### 26. Valeren oder Borneen.

Gerhardt u. Cahours (1841). N. Ann. Chim. Phys. 1, 62.

Pelouze. Compt. rend. 11, 365; Ausz. J. Pharm. 26, 645; J. pr. Chem. 22, 379; Ann. Pharm. 40, 326.

Gerhardt. N. Ann. Chim. Phys. 7, 275; Ann. Pharm. 45, 29; Ausz. Compt. rend. 14, 832; J. pr. Chem. 27, 124.

Jeanjean. Compt. rend. 42, 857; Instit. 1856, 176; J. pr. Chem. 69, 204;

Ann. Pharm. 101, 94; Chem. Centralbl. 1856, 575.

PIERLOT. N. Ann. Chim. Phys. 56, 291.

Der sauerstofffreie Bestandtheil des flüchtigen Baldrianöls, Ger-HARDT'S Borneen und Pierlot's Valeren, ist nach Gerhardt identisch mit dem Kohlenwasserstoff des von Pelouze untersuchten Campheröls, und mit dem Kohlenwasserstoff, welchen derselbe durch wasserfreie Phosphorsäure aus Borneol erhielt; nach Jeanjean mit dem Kohlenwasserstoff des Krappfuselöls. Aber die Einerleiheit dieser Körper erscheint zweifelhaft, daher im Folgenden unterschieden sind, als Valeren der Kohlenwasserstoff aus Baldrianöl, als Borneen der des Campheröls, als Krappborneen der des Krappfuselöls (KR.).

A. Valeren aus Baldrianöl. - Das Baldrianöl durch Destillation der Wurzel von Valeriana off. mit Wasser gewonnen, ist ein Gemisch von Baldriansäure, Valerol (v, 798), Valeren (Borneen, Ger-HARDT) und daraus sich an der Luft allmählich bildendem Borneol. Wird der bei der gebrochenen Destillation zuerst übergehende Antheil über geschmolzenem Kalihydrat rectificirt, wobei Valerol in baldriansaures Kali übergeht, so wird Gemisch von Borneol und Valeren erhalten, aus dem durch oft wiederholte gebrochene Destillation und alleiniges Auffangen der zuerst übergehenden Producte alles Borneol entfernt wird. Gerhardt. - Das Baldrianöl ist ein Gemisch von 5 Th. Baldriansäure, 25 Th. Valeren und 70 Th. Valerol, welches letztere (verschieden vom Valerol Gerhardt's) selbst wieder 5/70 Wasser, 47/70 Harz und 18/70 Baldriancampher enthält, oder durch Destilliren in diese Bestandtheile zerfällt. Beim Destilliren lässt Baldrianöl zwischen 120 und 200° saures gelbes 0el übergehen, welches über schmelzendem Kalihydrat rectificirt unter 200° Valeren liefert, während baldriansaures Kali und Pierlot's Valerol im Rückstande bleiben. Pierlot.

Eigenschaften des Valerens. Farbloses Oel von 160° Siedpunct bei 0,76 Meter Druck, 4,60 Dampfdichte (Rechnung = 4,7144, vgl. VII, 231) und leichter als Wasser. Riecht wie Terpenthinöl, doch angenehmer. GERHARDT. PIERLOT.

			GERHARDT.	
20 C	120	88,23	88,08	
16 H	16	11,77	11,86	
 C20H16	136	100,00	99,94	

Zersetzungen. 1. Wird durch trocknen Sauerstoff nicht in Campher verwandelt. — 2. Entwickelt mit überschüssigem Brom in Berührung Hydrobrom, wird gelb und dickflüssig. - 3. Verschluckt Salzsäuregas und wird krystallisch. — 4. Wird durch kalte Salpetersäure nicht verändert, beim Erhitzen heftig angegriffen. Bei Abwesenheit von Borneol entsieht kein gemeiner Campher, welchen Gerhardt früher aus borneolhaltigem Valeren mit Salpetersäure erhielt und aus Valeren entstanden glaubte. — 5. Wird durch schmelzendes Kalihydrat nicht verändert, aber durch längeres Hinstellen mit Kalilauge und darauf folgendes Destilliren theilweis oder ganz, besonders bei Gegenwart von Weingeist in Borneol verwandelt. Gerhardt.

B. Borneen aus Campheröl von Dryobalanops camphora. — Die jüngeren Stämme des auf Borneo und Sumatra wachsenden Campherbaums, Dryobalanops camphora, halten Campheröl, das aus in dieselben gemachten Einschnitten ausfließt, während die älteren Stämme kein Oel, aber in ihren Höhlungen Borneol enthalten. Peloüze. Vergl. auch Martius (Ann. Pharm. 27, 63), Blanchet u. Sell (Ann. Pharm. 6, 302). Hält im natürlichen Zustande Harz gelöst, von dem es durch Destilliren befreit war. Pelouze.

Oel von geringerem spec. Gew. als Wasser, 165° Siedpunct, Geruch nach Terpenthinöl und diesem isomer. Rotationsvermögen 39°8 links. Biot (Compt. rend. 11, 371). Verschluckt Sauerstoffgas mit Heftigkeit und wird zu C<sup>20</sup>H<sup>16</sup>O<sup>4</sup>, ohne Kohlensäure zu bilden. Pelouze. Pelouze sagt nicht, dass er so gemeinen Campher erhalten habe, wie Gerhardt (N. Ann. Chim. Phys. 7, 282) es ihm zuschreibt. (Kr.). — Verschluckt ebenso viel Hydrochlor wie Terpenthinöl. Pelouze (Compt. rend. 11, 367; Ausz. Ann. Pharm. 40, 326).

#### Campheröl von Laurus camphora.

Martius (Ann. Pharm. 27, 63) untersuchte 1838 aus China eingeführtes Campheröl, welches nach Seinen späteren Angaben (N. Repert. 1, 541) von Laurus camphora stammte. Da letzterer Baum gemeinen Campher liefert, nicht aber Borneol, so scheint dieses Campheröl verschieden von dem von Prouden untersuchten von Dryobalanops camphora abstammenden zu sein, welches in Begleitung von Borneol sich findet und bleiht es zweifelhaft, ob der im Campheröl von Martius aufgelöste Campher gemeiner oder (wie Grehardt, N. Ann. Chim. Phys. 7, 284 will) Borneol war, da man 1838 beide Arten nicht mit Sicherheit unterschied (Kr.). — Das käufliche dunkelweingelbe Campheröl von 0,945 spec. Gew. ist ein Gemenge, das beim Erkälten und bei freiwilligem Verdunsten viel Campher abscheidet. Wird es der gebrochenen Destillation unterworfen, so bleibt, nachdem ½ übergegangen ist, beim Erkalten erstarrender, viel Campher haltender Rückstand, während das Destillat, abermals destillirt, bis ½ 0 übergegangen ist, campherfreies, rectificites Campheröl liefert. Dieses ist wasserhell, stark lichtbrechend, dünnflüssig, von Geruch nach Campher und Cajeputöl und etwa 0,91 spec. Gew. Es hält 82,03 Proc. C, 11,35 H und 6,62 0, und ist nach Martius C<sup>20</sup>H<sup>16</sup>O.

Beim Verdunsten von rectificirtem Campheröl im Uhrschälchen bleibt Harz, aber keln Campher. Es scheint kein Sauerstoffgas aufzunehmen, aber verschluckt unter Erwärmung trocknes Salzsäuregas, bildet wachsgelbe, von überschüssiger Salzsäure rauchende Flüssigkeit, die beim Erkälten auf —8° zur welchen Butter erstarrt, ohne Krystalle abzuscheiden. — Es nimmt beim Elnleiten von trocknem Chlorgas vorübergehend rubinrothe Farbe an, lässt Hydrochlor entwelchen und bildet nach dem Waschen mit Wasser dem durch

Salzsäure erzeugten ähnliches Oel.

Rectificirtes Campheröl (wohl das von Martius, Kr.) ist C<sup>20</sup>H<sup>16</sup>O und wird durch Salpetersäure in Campher übergeführt. Mackarlank (Ann. Pharm.

MULDER (J. pr. Chem. 17, 106; Ann. Pharm. 31, 71) fand in hellgelbem Campheröl von unbekannter Abstammung, das beim Destilliren für sich kelnen, mit Wasser Spuren von Campher liefs, nach dem Trocknen über Chlorcalcium

80,41 Proc. C, 10,84 H und 8,75 O, daher Er dasselbe für ein Gemenge von gemeinem Campher und sauerstofffreiem Oel,  $\mathbf{C}^{20}\mathbf{H}^{16},~h\ddot{\mathbf{a}}lt.$ 

C. Krappborneen aus Krappfuselöl. — Das Fuselöl, welches aus dem bei Gährung des Krappzuckers gebildeten Weingeist erhalten wird, lässt beim Destilliren bis zu 230° flüssige Producte übergehen, während bei höherer Temperatur Links-Borneol sublimirt. Aus ersterem kann durch Digeriren mit Aetzkali, dann mit Chlorcalcium und wiederholtes gebrochenes Destilliren bei 160° siedende Flüssigkeit abgeschieden werden, die 88,23 Proc. C und 11,81 H hält, 4,85 Dampfdichte hat, und daher wohl Borneen C<sup>20</sup>H<sup>46</sup> ist. JEANJEAN. - Links-Borneol aus Krappfuselöl gibt beim Destilliren mit wasserfreier Phosphorsäure Kohlenwasserstoff, nach Citronen-und Bergamottöl riechend, Jeanjean, der nach den Voraussetzungen GERHARDT'S (VII, 290) mit Krappborneen identisch sein müsste.

#### Anbang zu Valeren.

1. Rohes Baldrianöl. — Bestandtheile vergl. VII, 290. Ist nach den (älteren) Angaben von Kraus ein Oxyd des Terpenthinöls,  $C^{30}H^{24}O$ , nach ETTLING (Ann. Pharm. 9, 40) ein Gemenge von sauerstofffreiem und sauerstoffhaltigem Oel. - Nach Hubault (N. J. Pharm. 12, 96) ist Baldrianol in der Wurzel nicht fertig gebildet, da Aether nichts davon auszieht, sondern wird erst durch Wasser erzeugt. Aehnliches behauptet Bouchardat, aber

PIERLOT widerlegte diese Angaben.

Eigenschaften des rohen Baldrianöls. — Dünnflüssiges, blassgelbes, grünlich- bis gelbbraunes Oel. Trommsdorff. (N. Tr. 18, 1, 3.) Die Wurzel der im Walde wachsenden Pflanze liefert grünes, der in Sümpfen wachsenden gelbes Oel. Pirrlot. (Einjährige Wurzeln liefern 1,82 Proc. Oel. Bley. Repert. 48, 84.) Spec. Gew. 0,90 bis 0,96, Zeller, 0,936 bei 10°. Pierlot. Erstarrt nicht bei -40°, aber scheidet bei -15° weise Flocken von Baldriansäure ab. Piralor. Riecht frisch angenehm, stark und durchdringend, campherartig. Neutral im frischen oder rectificirten Zustande, Gerhardt; sauer, Zeller, Pirklot u. A. Zerfällt beim Destilliren nach VII, 290 in seine Bestandtheile.

Baldrianöl verharzt an der Luft, nimmt unangenehmen Geruch an und bildet Baldriansäure wegen Gehalt an Valerol. Gerhardt. Es kann, nach Abscheidung der im Baldrianöl fertig gebildeten Baldriansäure, durch kein Mittel mehr von dieser Säure aus dem Oel erzeugt werden. — Aus der Luft ausgesetztem Baldrianöl verflüchtigt sich der größte Theil des sauerstofffreien oels, der Baldriansäure und Wasser, während das sauerstoffhaltige Oel verharzt. Pierlot. — Löst Iod unter Erwärmen, Entwicklung wenig graugelber Dämpfe und färbt sich dunkelrothbraun, Zeller. — Färbt sich mit ½6 Salpetersäure bei 24° violett, Bonastre (J. Pharm. 12, 66), blau, später gelb, wird dickflüssig, Rochleder, bildet Kleesäure, Bonastre, keine Kleesäure, aber beim Destilliren des Gemenges unter Entwicklung salpetriger Säure durch Wasser fällbaren gemeinen Campher, einen die Augen stark reizenden, flüchtigen, einen minder flüchtigen, Kalilauge röthenden Stoff und fixes gelbes Harz. Rochleden. Beim Erhitzen von Baldrianöl mit Salpetersäure entsteht blaues Harz, schwerer als Wasser, unlöslich in Weingeist und Kalilauge, dem gleich, welches in der Wurzel fertig gebildet ist. PIERLOT.

Färbt sich mit Vitriolöl dunkelbraunroth bis violett, mit zweifach-chromsaurem Kali und Vitriolöl grünlich, Zellen (Siudien über äther. Oele, Landau 1850). Beim Behandeln mit Kalilauge entsteht aus Baldrianöl neutrales, mit Salpetersäure gemeinen Campher bildendes Oel und Harz, Rochleder. (Ann. Pharm. 44, 1.) Bildet keine Verbindung mit Aetzkali oder Natron.

PIERLOT.

Baldrianol löst sich in gleichviel Weingeist von 0,85 spec. Gew. und in jeder Menge absolutem Weingeist, ZELLER,

#### 27. Wachholderbeeröl.

TROMMSDORFF. (1822) Taschenb. 1822, 46.

BLANCHET. Ann. Pharm. 7, 165.

DUMAS. Instit. 97; J. pr. Chem. 4, 344; Ann. Pharm. 15, 158.

ASCHOFF. N. Br. Arch. 40, 272.

SOUBBIRAN U. CAPITAINE. J. Pharm. 26, 78; Ausz. Ann. Pharm. 34, 325.

ZELLEB. Stud. über älher. Oele. Landau 1850.

STEER. Wien. Acad. Ber. 1856; Chem. Centralbl. 1856, 60.

Wachholderessenz. Essence de genièvre. Oleum baccarum juniperi.

Vorkommen und Gewinnung. In den Wachholderbeeren, den fleischig gewordenen weiblichen Zapfenschuppen von Juniperus communis L. - Man destillirt reife, noch grune, zerquetschte Wachholderbeeren mit Wasser, ASCHOFF, mit Wasser und Kochsalz, Blanchet, nachdem sie vorher mit kaltem Wasser ausgezogen sind, STRER; rectificirt das erhaltene Oel mit Wasser, Soubeiran u. Capitaine, oder nach dem Waschen mit Salzwasser über gebrauntem Kalk und entwässert es durch Schütteln mit Chlorcalcium, Blan-CHET. - Man erhält beim Rectificiren 4/5 farbloses, 1/5 gefärbt übergehendes und wenig zurückbleibendes Oel. Soubriran u. Capitaine.

Unreife Wachholderbeeren liefern beim Destilliren ein leichter und ein schwerer übergehendes Oel, reife nur letzteres. Blanchet. - Man gewinnt nur 0,77 Proc. Oel, TREMLICH (Repert. 24, 434), 0,65 Proc. Martius (Repert. 39, 243), aus einjährigen reifen Beeren 0,39 Proc., aus grü-nen reifen beim Destilliren mit Wasser und Kochsalz 1,56 Proc., ВLANCHET, aus reifen Beeren mit Wasser 0,32 Proc., aus frischen 0,46 Proc., aus unreifen 0,35 Proc., v. Hres (Pharm. Centr. 1847, 380), aus mit wenigem Wasser angemengten, zerquetschten rohen und mit kaltem Wasser ausgezogenen

Beeren 0.75 Proc. Oel. STRER.

· Eigenschaften. Wasserhelles bis schwachstrohgelbes, Blanchet, MARTIUS, grünliches bis bräunlichgelbes, Zeller, dünnflüssiges Oel, Blanchet. Siedpunkt des flüchtigsten Oels der unreifen Beeren 155°, des schwerer flüchtigen und des der reisen Beeren 205°, Blanchet, des ersten Destillats 155-163°, des letzten 155-282°. Soubeiran u. CAPITAINE. - Spec. Gew. 0,862-0,870, VAN HEES (Pharm. Centralbl. 1847, 380), 0,847-0,881, Soubeiran u. Capitaine, 0,853-0,870, Zel-LER. - 0,853 TROMMSDORFF, das flüchtigste Oel 0,839 bei 25° Zeller; BLANCHET, 0.855 SOUBKIRAN u. CAPITAINE; bei  $100^\circ = 0.804$  Auberger (J. Pharm. 27, 278). Das schwerer flüchtige 0.8784 bei  $25^\circ$  Blanchet, 0.881Souberran u. Capitaine; frisches Oel 0,926, älteres 0,912 Martius. — Brechungsvermögen: 1,475 Becquerel u. Cahours (Compt. rend. 11, 867), 1,474 DEVILLE (Compt. rend. 11, 865). - Rotationsvermögen 3°,521 links. Soubeiran u. Capitaine. — Dampfdichte = 4,844, Soubeiran u. Ca-PITAINE. (Rechnung 4,714 vergl. VII, 231). — Riecht stark wachholderähnlich, das flüchtige Oel der unreifen Beeren zugleich nach Tannennadeln, MARTIUS, BLANCHET, gewürzhaft, schmeckt gewürzhaft, harzig, Trommsdorff. Neutral. Aschoff. Zeller.

L			BLAN	CHET.	DUMAS.
			a.	b.	
20 C	120	88,23	88,41	87,72	87,7
16 H	16	11,77	11,52	11,59	11,7
C20H1	6 136	100,00	99,93	99,31	99,4

a. Flüchtigeres Oel aus unreifen, b. Oel aus reifen Wachholderbeeren. -Ist ein Gemenge zweier nicht trennbarer Oele, die sich vielleicht erst beim Destilliren aus dem ursprünglichen Oel bilden. Soubeiran u. Capitaine.

Zersetzungen. 1. Setzt beim Erkälten Wachholdercampher ab. Bizio (Brugn. Giorn. 19, 360). - 2. Oxydirt sich an der Luft, Blanchet, bildet nach längerer Zeit Wachholdercampher, Zaubzer (Repert. 22, 415), Büchner (Repert. 22, 425), in Berührung mit Wasser etwas Ameisensäure und färbt dann Lackmus. Aschoff. - Das Oel verwandelt sich beim Trocknen der Beeren theilweis in Amelsensäure, denn das mit dem Oel überdestillirte Wasser färbt Lackmus und reducirt Quecksilber- und Silbersalze. Aschoff. - Verschluckt beleuchtetes Sauerstoffgas, erhält dadurch oxydirende Eigenschaften und wird sauer. Schönbein. (J. pr. Chem. 52, 187.) — 3. Scheidet, mit Wasser auf 40° erwärmt, gewässertes Wachholderöl ab. Blanchet. — 4. Explodirt heftig mit Iod, GUYOT (J. chim. méd. 12, 487), TUCHEN, mit wenig lod schwach, Schütze, (Br. Arch. 23, 200); erhitzt sich stark bei schwachem Verpuffen, violette Dämpfe entwickelnd, dünnflüssigen, braungrünen, balsamisch dem Oel ähnlich riechenden Rückstand binterlassend. Winckler (Repert. 32, 271). Flaschoff (Br. Arch. 33, 225). - Frisches Oel unreifer Wachholderbeeren explodirt mit lod besonders heftig, BLANCHET, entwickelt graue Dämpfe, wird grünlichbraun, dickflüssig, Zelles; älteres Oel unreifer Wachholderbeeren explodirt mit Iod weniger heftig, Winckler, wird gelblichbraun, dickflüssig, sondert weniger gefärbte Flüssigkeit ab, Zeller; Oel reifer Wachholderbeeren explodirt mit Iod nicht. — 5. Erhitzt sich, mit 1/5 Maass Wasser vermischt, beim allmählichen Zusatz von Brom, lässt die Farbe des Broms verschwinden, wenn mit 100 Th. rectificirtem 229 Th., mit 100 Th. rohem Oel 220 Th., also etwa 4 At. Brom gemengt sind. G. WILLIAMS. (Chem. Gaz. 263, 365; J. pr. Chem. 61, 20.) — 100 Th. Oel nehmen 250 Th. Brom auf. Knor. (Chem. Centralbl. 1854, 498.) — 6. Bildet mit rauchender Salpetersäure unter starkem Prasseln zähes, gelbes Harz, Hasse, färbt sich beim Erwärmen mit Salpetersäure unter Gasentwicklung gelblich. Zeller. 7. Verdickt sich mit Vilriolöl, wird bräunlichroth, balsamartig, harzig, Zeller, unter Entwicklung schwesliger Säure. Hasse. - 8. Färbt sich mit saurem chromsauren Kali und Schwefelsäure röthlich, gelbbraun, ohne sich beim Erhitzen zu entfärben. Zeller. - 9. Färbt sich mit Salzsäuregas dunkler, salzsaures Wachholderöl bildend. Soubeiran u. Capitaine. — 10. Scheidet, mit wässrigem Kalihydrat gemengt, allmählich gewässertes Wachholderöl ab. Blanchet. - 11. Gibt beim Destilliren mit 24 Th. Wasser und 8 Th. Chlorkalk unter Kohlensäureentwicklung aufschäumend Chloroform. — 12. Bildet beim Destilliren mit unterbromiasaurem Kulk Bromoform. Chautard (Compt. rend. 34, 485).

Verbindungen. 1. Gewässertes Wachholderöl, Wachholderölhydrat. Blan-CHET. — Bildet sich aus Wachholderöl bei längerer Berührung mit 40° warmem Wasser, setzt sich allmählich in feinen Nadeln aus einem Gemenge von mit Kochsalz destillirtem Wachholderbeeren-Wasser und Kalihydrat ab. Hat

die Eigenschaften des gewässerten Terpenthluöls (VII, 243).

2. Salzsaures Wachholderöl, salzsaures Juniperilen. Soubriban u. Capitaine. — Man sättigt Wachholderöl mit trockenem Salzsäuregas, schüttelt das dabei sich färbende, aber selbst bei — 20° nicht fest werdende Gemenge mit Kreide, dann mit Chlorcalcium und filtrirt es durch ein Gemenge von Thierkohle und Kreide.

Farbloses Oel, von 1,029 spec. Gewicht und 2,866 Rotationsvermögen links.

			3001	SKIKAN U. CAPIT
	30 C	180	64,99	65,31
	26 H	26	9,38	9,03
	2 Cl	71	25,63	25,66

Wachholderöl löst sich in 1/2 Th. absolutem Weingeist klar, in 1-10 Th. trübe, Zeller, das flüchtigere Oel unreifer Beeren in 1 Th. klar, in mehr absolutem Weingeist trübe, das Oel reifer Beeren in 8 Th., Blanchet. Löst sich wenig in Weingeist von 0,85 spec. Gew., Blanchet, in 10-12 Th. trübe. Zeller.

Löst sich in absolutem Aether nach allen Verhältnissen. Blanchet.

### Anhang zu Wachholderbeeröl.

### Wachholdercampher.

ZAUBZER. (1825) Repert. 22, 415. BUCHNER. Repert. 22, 425.

Aus einem, 6 Jahre lang in einer halbgefüllten, lose verschlossenen Flasche aufbewahrten Wachholderöl angeschossen; durch Abwaschen mit Wein-

geist gereinigt.

Farblose, durchsichtige, büschelförmig zusammengewachsene rhomboidlsche Tafeln, schwerer als Wasser, in der Hitze schmelzend und unzersetzt verdampfend, beim Erkalten nach dem Schmelzen krystallisch erstarrend. Fast geschmack- und geruchlos, neutral. ZAUBZER, BUCHNER.
Verbrennt wie flüchtiges Oel. ZAUBZER. Verhält sich beim Destilliren

mit Phosphorsäure wie Terpenthincampher. Buchner.

Bildet mit 200 Th. kaltem Wasser unvollständige, beim Erhitzen sich klärende und auch nach dem Erkalten klar bleibende Lösung. Löst sich nur wenig in wässrigem Ammoniak. Löst sich leichter in Essigsäure als in Wasser. Buchner. — Krystallisirt aus heißer Lösung in Weingeist von 0,830 spec. Gew. beim Erkalten in federartigen Krystallen; löst sich noch leichter in Aether. ZAUBZER.

### 28. Xanthoxylen.

Stenhouse (1858). Pharm. J. Trans. 17, 19; Ann. Pharm. 104, 236; J. pr. Chem. 73, 179; Chem Centralbl. 1858, 237.

Xanthoxylène.

Vorkommen und Gewinnung. Im Samen des spanischen Pfeffers, Xanthoxylum piperitum Dec. - Man destillirt die zerquetschten Samen mit Wasser, sammelt das mit festem Xanthoxylin gemengte Oel, erkältet es, filtrirt ausgeschiedenes Xanthoxylin ab, entwässert mit Chlorcalcium und rectificirt über Kali, dann über Kalium.

Eigenschaften. Farblos, stark lichtbrechend. Siedpunkt 162°. Riecht angenehm gewürzhaft, andauernd.

			STENHOUSE.
20 C	<b>12</b> 0	88,23	88,08
16 H	16	11,77	11,60
C <sup>20</sup> H <sup>16</sup>	136	100,00	99,78

Mit Salzsäure bildet Xanthoxylen eine flüssige Verbindung, Stenhouse,

# Anhang zu den mit Terpenthinöl isomeren flüchtigen Oelen.

(Wurmsamenöl und Zersetzungsproducte.)

# Wurmsamenöl.

### C24H2002

TROMMSDORFF (1819). N. Tr. 3, 1, 312. VÖLKEL. Ann. Pharm. 38, 110; Ausz. Repert. 80, 176. — Ann. Pharm. 87, 312: Ausz. J. pr. Chem. 61, 515. — Ann. Pharm. 89, 358. ZELLER. Stud. über äther. Oele, Landau 1850.

THEFT !

HIBZEL. Zeitschr. f. Pharm. 1854, 3; 17; 65; 180. — Zeitschr. f. Pharm. 1855, 2; 33; 49; 65; 81; 98; 114; 130; 144; 161; 179.

Essence de semen-contra. Oleum cinae.

Vorkommen und Gewinnung. Im levantischen und berberischen Wurmsamen, den unaufgeschlossenen Blüthenköpfehen von Artemisia Vahliana Koslelezky, Artemisia contra Vahl. und Artemisia Siberi — Man destillirt den zerquetschten Wurmsamen mit Wasser. — Im mit dem Oel überdestillirten Wasser ist Essigsäure enthalten. Wunden (J. pr. Chem. 64, 499).

Eigenschaften. Wasserhell bis blassgelb. Trommsdorff u. A., blassgelb bis bräunlichgelb. Zriler. Rohes Oel ist bräunlichgelb; aus den Samen mit Kalkmilch destillirt, zwischen 160—176° siedend, wasserhell, Hirzel; bis 180° siedendes Oel über Kalihydrat destillirt, wasserhell, Völkkel. — Dünnflüssig, (rohes Oel wenig dickflüssig), Hirzel. — Spec. Gew. 0,9258 bei 11°, Wackenboder (Kastn. Arch. 11, 78; N. Tr. 14, 2, 3), 0,936 Völkel, 0,92—0,93 Zeller, 0,946 bei 11° Hirzel. — Zwischen 175 und 180° siedendes Oel über Kalihydrat rectificirt 0,919 bei 20°, Völkel, aus dem Samen beim Destilliren mit Kalkmilch erhaltenes Oel 0,945 bei 8°, Hirzel. — Siedpunkt: des rohen Oels 170—220° Völkel; 175—180° Hirzel; des rectificirten 175° Hirzel. — Mit weingeistigem Kali behandeltes, dann mit Wasser destillirtes Oel 175°, Völkel, aus den Samen beim Destilliren mit Kalkmilch erhaltenes Oel beginnt bei 160° zu sieden, siedet hauptsächlich zwischen 175 und 177°, rectificirt zwischen 174 und 175°, Hirzel. — Riecht nach dem Samen, Hirzel, mehr campherähnlich, Trommsdorff, Oel von Baltimore mehr dem Chenopodium ähulich, Buchner (Repert. 12, 438); schmeckt scharf bitterlich, Trommsdorff, brennend, gewürzhaft, Wackenroder. Röthet Lackmus, Zeller, neutral, Hirzel.

			VÖLKEL.			HIRZEL,		
			a.	ь.	c.	d.	е.	12
24 C	144	80,00	78,44	77,89	79,83	78,92	78,49	
20 H	20	11,11	10,65	10,58	11,31	11,43	11,40	-
20	16	8,89	10,91	11,53	8,86	9,65	10,11	
C24H20O2	180	100,00	100,00	100,00	100,00	100,00	100,00	-

a erstes, b letztes Destillat, entsprechend der Formel  $C^{18}H^{15}O^2$ , Völkki, erstes Destillat der Formel  $C^{10}H^{7}O$  entsprechend, wonach 3 At. Oel =  $C^{30}H^{21}O^3$  unter Abgabe von 3 At. H und Aufnahme von 3 At. O Santonin =  $C^{30}H^{18}O^6$  bilden. Held (Ann. Pharm. 63, 55); c über Kalihydrat rectificites Oel, entspricht der Formel  $C^{24}H^{20}O^2$ ; d aus dem Samen beim Destilliren mit Wasser, e mit Kalkmilch gewonnen, ersteres der Formel  $C^{22}H^{19}O^2$ , letzteres der Formel  $C^{21}H^{18}O^2$  entsprechend, Hirlel.

Wurmsamenöl ist mit einem andern, schon beim Destilliren sich verändernden Oel gemengt, Völkel; es ist ein Gemenge von Clnaeben, Cinaebencampher, wenig Metacetsäure und Propyloxyd, auf deren wechselndem Mischungsverhöltnisse die Verschiedenheit des Wurmsamenöls beruht. Hinzel.

Zersetzungen. 1. Brennt beim Entzünden leicht mit hellleuchtender Flamme. Völkel. Hiezel. — 2. Löst Iod rasch ohne Dampf- und Wärmeentwicklung zu einer gelblichrothbraunen, dickflüssigen Masse, Zeller, löst 1/6—1/4 lod unter Erhitzung und verwandelt sich in eine dunkelbraunrothe, zähe, undurchsichtige, stinkende Flüssigkelt, die beim Erkalten schwarze, wahrscheinlich aus Iod und Cinaeben bestehende Krystaliblättehen ausscheidet. Hiezel. — Durch Schütteln der Lösung des Iods in Wurmsamenöl mit Wasser wird ihr Essigsäure, Metacetsäure, Hydriod und eine nach Opium riechende Substanz, wahrscheinlich Iodpropyl entzogen; beim Destilliren der Lösung von Iod in Wurmsamenöl entweichen wässrige Metacetsäure, Hydriod, Iodoform und hauptsächlich ein dünnflüssiges, dunkelbraunes, eigenthümlich riechendes Oel, welches vorzugsweise aus Cinaebencampher, Cinaeben und Cyme, außerdem aus gelöstem und chemisch verbundenem Hydriod, Hydriodcinaeben, wenig Angelicsäure und Cinacrol besteht, während ein fester, blauschwarzer, leicht entzündlicher, mit hellleuchtender Flamme, jedoch sehr schwer verbrenglicher Kör-

per zurückbleibt, der aus Cinaephen, Cinaephen und Cinaephan besteht. HIRZKL. - 3. Färbt sich mit Salpetersäure rothgelb, Zeller, gibt damit erwärmt unter heftiger Gasentwicklung gelbe, in Wasser unlösliche Harzmasse, Zeller, VÖLKEL; bildet mit verdünnter Salpetersäure Kleesäure, VÖLKEL; in kleinen Mengen mit Salpetersäure erhitzt Toluylsäure, nur mit concentrirter Salpetersäure wenig Kleesäure. Hirzel. - 4. Färbt sich mit Vilriolöl rothbraun, Zkl-LER, wird unter Erwärmung dickflüssig und entwickelt nach längerer Zeit schweflige Säure. Völkel. — Verschluckt Salzsäuregas und bildet damit gesättigt dunkelrothes, beim Erkalten Krystalle von Wurmsamenölcampher abscheidendes Oel. Völkel, Hirzel. - 6. Bildet beim Erwärmen mit wasserfreier Phosphorsäure eine schwarze Masse, die beim Kochen wässrige Metacetsaure, Cinaeben, Cinaephen und Cinacrol als flüssige Producte liefert, HIBZEL; verharzt sich zum Theil, wird dickflüssig und in Cynén verwandelt. VÖLKEL. -7. Liefert beim Destilliren mit Kalihydrat ein dünnflüssiges, wasserhelles, angenehm (nach Pfefferminzöl, Völkkl.) riechendes, brennend erwärmend schmeckendes, leicht entzündliches und hellbrennendes Oel von 0,93 spec. Gew., welches aus gleichen Atomen Cinaeben, Cinaebencampher, einer Verbindung (C19H8O) und 1/2 Atom Propion besteht und bei 175-176°,5 siedet. - Salzsäuregas färbt das Oel roth und bildet damit glänzende, leicht zerfliefsliche Nadeln; Vilriolol macht es dickflüssig und dunkelbraun, beim Erwärmen unter Entwicklung schwefliger Säure; Salpetersäure verwandelt es in flüssige, flüchtige und feste, harzige Producte; wasserfreie Phosphorsäure beim Destilliren in Metacetsäure, ein aus 4 At. Cyme, 2 At. Cinaeben und 1 At. Cinaebencampher bestehendes Oel, etwas Cinaephen und Cinacrol. HIRZEL.

Verbindungen. Mit Salzsäure. — Wurmsamenölcampher. Man leitet trocknes Salzsäuregas in Wurmsamenöl, erkältet das gesättigte, rothe Oel und presst die sich ausscheidende krystallische Masse zwischen Fließpapler in der Kälte. — Farblose zarte Nadeln. Riecht gewürzhatt, campherähnlich, schmeckt milde und erwärmend. Zerfließt an der Luft unter Wasseraufnahme, Völkel, ohne Wasser aufzunehmen, Hirzel, schmilzt beim Erwärmen zu fast farblosem, beim Destilliren Salzsäure entwickelndem Oel, das noch Salzsäure enthält. Zerfließt rasch beim Uebergießen mit Wasser. Völkel. Hirzel.

Wurmsamenöl löst sich in 1000 Th. Wasser, leicht in Weingeist und Aether, Trommsdorff, in jeder Menge absolulem Weingeist und in gleichviel Weingeist von 0.85 spec. Gew. Zeller.

# Cinaephan. C<sup>20</sup>H<sup>8</sup>.

Hirzel (1855.) Zeilschr. f. Pharm. 1855, 163; 182.

Bildung. Beim Destilliren des Wurmsamenöls mit Iod. Vergl. VII, 296.

Darstellung. Man destillirt die beim Auflösen von Iod in Wurmsamenöl entstehende zähe, braune Flüssigkeit und erhitzt das erhaltene braune Oel auf über 360°, wo hauptsächlich Cinaehencampher, Cinaehen, Cinacrol und und Cyme übergehen und ein Gemenge von Cinaephan, Cinaephen und Cinaephen zurückbleibt. Der Rückstand mit Weingeist ausgekocht, gibt an diesen Cinaephen ah, und löst sich nach dem Verdunsten des anhängenden Weingelsts in Chloroform. Wird diese Lösung mit 20 Th. Weingeist von 0,84 spec. Gew. vermischt, so scheidet sie Harz ab, nach dem Waschen mit helfsem Weingelst und Wasser ein Gemenge von Cinaephan und Cinaephon. Man entzieht letzteres durch Aether und reinigt das zurückbleibende Cinaephan durch Auflösen in Chloroform, Fällen mit Weingelst und Waschen mit Aether. — Das Cinaephon fällt man aus der ätherischen Lösung durch Weingelst.

Eigenschaften. Sehr zartes, lockeres, fast sammtschwarzes Pulver;

geruch- und geschmacklos.

is file of Fer Ny VIII odd Santa e est	20 C 8 II	120 8	$93,75 \\ 6,25$	HIRZEL. 93,29 6,40
780 1/3000	C20H8	128	100,00	99,69

Zersetzungen und Verbindungen. Verglimmt beim Erhitzen ohne zu schmelzen und ohne Rückstand zu hinterlassen. - Löst sich in Chloroform, nicht in Aether. Hinzel.

### Cinaephon. C20H12

Hirzel (1855). Zeitschr. f. Pharm. 1855, 163; 182.

Bildung. Beim Destilliren von Wurmsamenöl mit Iod. Vergl. VII, 297.

n fate

Eigenschaften. Zartes, lockeres, leichtes, kermesbraunes Pulver, an Glas, Papier und Fingern stark anhängend, geruch- und geschmacklos. - Ist nicht ganz frei von Iod erhalten.

Zersetzungen und Verbindungen. Schmilzt beim Erhitzen zur schwarzen Masse, entwickelt brenzlich riechende Dämpfe, lockere, leicht und vollständig verbrennende Kohle hinterlassend. Brennt beim Entzunden mit gelber, nicht rufsender Flamme unter Zurücklassung von viel Kohle. - Löst sich leicht in Chloroform, Aether, Wurmsamenöl, ist unlöslich in Wasser, Weingeist und wässrigen Alkalien. Hirzel.

# Cinaeben.

#### C20H16.

Hirzel (1854). Zeitschr. f. Pharm. 1854, 7; 67. — 1855, 52; 68; 82; 147; 152.

Vorkommen. Im Wurmsamenöl neben Cinaebencampher, etwas Metacetsäure und Propyloxyd.

Bildung. Beim Destilliren von Wurmsamenöl mit wasserfreier Phosphorsäure, wobei dem Cinaebencampher Wasser entzogen wird.

Darstellung. Man erhitzt Wurmsamenöl mit wasserfreier Phosphorsäure in einer Retorte, so lange neben wässrigen Producten unter lebhaftem, zuletzt ruhigem Sieden ein leichtes Oel überdestillirt, und bis nur wenig Oel mit Phosphorsäure gemengt zurückbleibt, schüttelt das übergegangene Oel mit Wasser und kohlensaurem Baryt und rectificirt es nach dem Entwässern mit Chlorcalcium über wasserfreier Phosphorsäure.

Eigenschaften. Wasserheil, schwach schillernd, lichtbrechend, dünnflüssig; spec. Gew. 0,878 bei 16°. Siedpunkt 172°; riecht schwach gewürzhaft, beim Erwärmen stärker bernsteinölähnlich (aus einem beim Destilliren von Wurmsamen mit Kalkmilch dargestellten Wurmsamenöl gewonnen citronenöl-

ähnlich), schmeckt schwach erwärmend, hinterher brennend.

20 С	120	88,23	88,27	
16 Н	16	11,77	11,71	
C20H16	136	100,00	99,98	

Mit Tereben isomer. HIRZEL. Wahrscheinlich identisch mit VÖLKEL's Cynen. SCHWANERT.

Zerselzungen. 1. Verbrennt belm Entzünden mit hellleuchtender Flamme. — 2. Mit gleichem Mass Salpetersäure von 1,16 spec. Gew. erwärmt, destilliren, unter heftigem Aufwallen und Entweichen salpetriger Säure, zuerst Metacet- oder Essigsäure enthaltendes Wasser und darauf schwimmendes, farbloses, dünnes, fruchtähnlich riechendes Oel, welches beim Verdunsten krystallische, nach Campher riechende Flocken hinterlässt, sehr flüchtig ist, sich leicht entzünden lässt und mit hellleuchtender Flamme verbrennt, zuletzt Blausäure und wenig Bittermandelöl über, während zähes eigenthümlich fenchel- und anisähnlich riechendes Harz zurückbleibt, welches beim nochmaligen Kochen mit 2 Maass Salpetersäure von 1,16 spec. Gew. eine beim Erkalten Tolwylsäure und Nitrotoluylsäure ausscheidende Lösung und ein nicht gelöstes dickflüssiges Oel liefert, das anisylige Säure zu sein scheint. Es bildet sich keine Kleesäure. Wenig Cinaeben zu concentrirter Salpetersäure gesetzt, färbt

sich dunkelroth, das Gemenge schäumt beim Erwärmen heftig auf und enthält wenig Kleesäure. — Färbt sich mit Vitriolöl erst beim Erwärmen rothbraun. — 3. Färbt sich durch trocknes Salzsäuregas weinroth ohne Krystalle auszuscheiden; das weinroth gefärbte Cinaeben in verdünntem weingelstigen Kali gelöst, scheidet auf Zusatz von Wasser farbloses, stark und angenehm campherähnlich riechendes, beim Erhitzen sich zersetzendes Oel aus.

Verbindungen. 1. Mit Wasser. — Cinaebencampher, gewässertes Cinaeben, C<sup>20</sup>H<sup>18</sup>O<sup>2</sup>. — Findet sich neben Cinaeben, wenig Metacetsäure und Propyloxyd im Wurmsamenöl, aber lässt sich nicht rein daraus abscheiden.

HIBZEL.

2. Mit Hydriod. — Hydriod-Cinaeben, Cinaeben-Iodwasserstoff, 2C<sup>20</sup>H<sup>16</sup>,HI. — Man rectificirt das beim Destilliren von Wurmsamenöl mit Iod übergehende Oel, sammelt das zuletzt Uebergehende gesondert, entzieht diesem durch wiederholtes Schütteln mit wässrigem Kali das Cinacrol, destillirt das zurückbleibende und mit Wasser gewaschene Oel mit Wasser und sammelt dabei das zuletzt übergehende Oel gesondert, welches mit Wasser gewaschen und mit Chlorcalcium entwässert wird.

Wasserhell bis blassgelb, ziemlich dickflüssig; riecht angenehm campher-

artig, andauernd; neutral.

40 C 33 H I	240 33 127	60,00 8,22 31,78	Hibzel. 59,60 8,64 31,59
2(C <sup>20</sup> H <sup>16</sup> ),HI	400	100,00	99,83

Wird an der Luft röthlich, beim Destilliren, selbst mit Wasser, zersetzt. HIBZEL.

Cinaeben ist in Wasser unlöslich, löst sich leicht in Weingeist und Aelher. Hibzel.

Cynen. C<sup>24</sup>H<sup>48</sup>.

VÖLKEL. Ann. Pharm. 89, 358.

Bildung und Darstellung. Man destillirt Wurmsamenöl wiederholt mit wasserfreier Phosphorsäure, mischt das verharzende und dickflüssig werdende Oel mit Vitrolöl, hebt die auf letzterm schwimmende Schicht ab, destillirt sie nach dem Waschen mit Wasser und darauf wiederum nach dem Entwässern mit Chlorcalcium für sich.

Eigenschaften. Wasserhell, dünnflüssig; spec. Gew. 0,825 bei 16°; Siedpunkt 173—175°; riecht eigenthümlich, dem Wurmsamenöl ähnlich; schmeckt schwach, hinterher brennend.

				Völkel.
	24 C	144	88,89	88,74
	18 H	18	11,11	11,14
_	C24H18	162	100,00	99,88

Ist aus Wurmsamenöl, C24H20O2, durch Ausscheiden von 2 At. Wasser gebildet. Völkel. Wahrscheinlich identisch mit Hinzel's Cinaeben. Schwanert.

Zersetzungen und Verbindungen. 1. Brennt beim Entzünden mit leuchtender rußender Flamme. — 2. Färbt sich mit kaller concentrirter Salpetersäure gelbbraun, gibt beim Kochen mit concentrirter Salpetersäure unter heftiger Einwirkung eine auf Zusatz von Wasser schweres gelbes Oel ausscheidende Lösung; wird selbst durch erwärmte verdünnte Salpetersäure nicht verändert. — Löst sich in rauchendem Vitriolöl, eine gepaarte Schwefelsäure bildend. Löst sich nicht in Wasser, leicht in Weingeist und Aether, Völkker.

### Cinaephen.

\$ .00

the state of the state of

6 12 .

- 41/12 1) At agh one took y

#### C20H16 oder C40H32.

HIRZEL (1854). Zeitschr. f. Pharm. 1854, 17; 182. — 1855, 162; 182.

Bildung. Beim Destilliren von Wurmsamenöl mit wasserfreier Phosphorsäure oder mit Iod.

Darstellung. 1. Man trennt das beim Erhitzen von Wurmsamenöl mit wasserfreier Phosphorsäure überdestillirende Oel von beigemengten, wässrigen Producten, sammelt das beim Rectificiren zwischen 315 und 325° übergehende Oel für sich und entwässert es mit Chlorcalcium. - 2. Man rectificirt das beim Destilliren von Wurmsamenöl mit Iod erhaltene braune Oel, zieht den hellbraunen, dickflüssigen Rückstand mit concentrirtem wässrigen Kall aus, erhitzt ihn nach dem Waschen mit Wasser über 360°, so lange noch Oel überdestillirt, entzieht diesem beigemengtes Cinacrol durch Schütteln mit warmem verdünnten wässrigen Kali, dann mit Wasser, trocknet das Oel mit Chlorcalcium und rectificirt es.

Eigenschaften. Im durchfallenden Licht wasserhell, im auffallenden Licht tief indigblau schillernd, dickflüssig, leichter als Wasser; Siedpunkt 315 bis

325°; fast geruch- und geschmacklos.

20 C 16 II	120 16	88,24 11,76	HIRZEL. 88,03 11,63
C <sup>20</sup> H <sup>16</sup>	136	100,00	99,66

Wahrscheinlich mit Colophen isomer, HIRZEL.

Zersetzungen und Verbindungen. 1. Wird beim Erwärmen dünnflüssig, entwickelt bernsteinähnlich riechende Dämpfe; verbrennt beim Entzünden mit stark rußender Flamme. - 2. Wird erst beim Erwärmen mit concentrirter Salpetersäure in gelbes, eigenthümlich moschusähnlich riechendes Harz verwandelt, welches mit wässrigem Kali destillirt unter Aufschäumen alkalisch reagirendes, nach Ammoniak riechendes Destillat gibt.
Cinaephen ist in Wasser unlöslich, in kaltem Weingeist wenig löslich;

löst sich leicht in heißem Weingeist, in Aether und flüchtigen Oelen. Hinzul.

### Cinacrol. C26H18O4.

Hirzel (1855). Zeitschr. f. Pharm. 1855, 84; 98; 130.

Bildung. Aus Wurmsamenöl a, beim Einwirken von Iod, b. beim Destllliren mit wasserfreier Phosphorsäure, c. beim Erhitzen mit Kalihydrat,

Darsfellung. Man destillirt Wurmsamenöl mit  $^1/_4$ — $^1/_6$  Iod, trennt das übergehende, dünnflüssige, dunkelbraune, jodhaltige Oel vom wässrigen Destillat, rectificirt es für sich, sammelt das zuletzt übergehende fast schwarze, schwere Oel, schüttelt es mit concentrirtem wässrigen Kali, erhitzt die sich dadurch dunkelbraungelb färbende Kalilauge, bis sie geruchlos geworden, destillirt sie mit wenig überschüssiger, verdünnter Schwefelsäure, rectificirt das übergehende Oel über Kreide und entwässert es durch Schütteln mit Chlorcalcium.

Eigenschaften. Farblos bis blassgelb, dickflüssig; spec. Gew. 1,05-1,15; Siedpunct etwa 250°. - Riecht schwach, nicht unangenehm, rauchartig, schmeckt scharf, ätzend, erzeugt auf der Zunge weiße, schmerzhaft brennende Flecke. Färbt mit Salzsäure befenchteten Fichtenspahn nicht. Luftbeständig.

26 C 18 H	156 18	75,73 8,74	$75,45 \\ 9,12$	
4 0 C <sup>20</sup> H <sup>18</sup> O <sup>4</sup>	$\frac{32}{206}$	15,53	15,43	_

Wird beim Erwärmen dünnflüssig, verbrennt angezündet rasch mit

leuchtender, rufsender Flamme.

Löst sich wenig in Wasser, leicht und in jeder Menge in wässrigen reinen und kohlensauren Alkalien, in wässrigen alkalischen Erden und in Ammoniak. - Die wässrige Lösung fällt Bleizucker erst nach Zusatz von Ammoniak flockig welfs (Cinacrol-Bleioxyd), Bleiessig sogleich, löslich im überschüssigen Bleiessig, sie färbt salzsaures Eisenoxyd blaugrün, empfindlich, nicht bei Gegenwart von Weingeist. Sie fällt aus salpetersaurem Silberoxyd blassgelbe Flocken und reducirt es beim Erhitzen. — Cinacrol löst sich in Weingeist, Aether und Essigsäure, HIRZEL.

#### C. Flüchtige brenzliche Oele.

#### 1. Bernsteinöl.

ANTHON (1835). Repert. 54, 76.
ELSNER. J. pr. Chem. 26, 101; Pharm. Centr. 1842, 454.

PELLETTER U. WALTER. N. Ann. Chim. Phys. 9, 99; J. pr. Chem. 31, 114; Pharm. Centralbl. 1843, 910. Döpping. Ann. Pharm. 54, 239; N. Br. Arch. 43, 147.

MARSSON. N. Br. Arch. 62, 1; Ausz. Pharm. Centralbl. 1350, 413.

ZELLER. Stud. über äther. Oele, Landau 1850.

Huile de succin pyrogénée. Bernsleineupion.

Bildung. Das bei der trocknen Destillation von Bernstein übergehende brenzliche Oel besteht entweder ganz aus Kohlenwasserstoffen von der Zusammensetzung des Terpenthinöls oder hält doch solche beigemengt. - Es wird durch Abscheiden von der gleichzeitig gebildeten Bernsteinsäure und wiederholtes Rectificiren für sich, Martius (Repert. 12, 426), oder mit Wasser (Pharm. Boruss. Ed. VI), wobei aber nur wenig Oel übergeht, Marsson, oder über Glasstaub, dem wenig Chlorkalkbrei zugefügt ist, Schütz (Repert. 15, 274), in rectificirtes Bernsteinöl verwandelt.
— Bernstein liefert 25 bis 31 Proc. rohes Oel. Blex u. Diesel (N. Br. Arch. 55, 171).

Darstellung des Kohlenwasserstoffs aus Bernsteinöl. 1. Bei der trocknen Destillation von Bernstein werden 2 verschiedene Oele erhalten, deren erstes unter Rothgluth, deren zweites bei dunkler Rothgluth übergeht. Beim Rectificiren geht das erste zwischen 110° und 260° über, das zweite zwischen 140 bis über 300°, während bei letzterem feste, erdwachsähnliche Substanz bleibt, ohne dass bei wiederholtem Rectificiren Producte von constantem Siedpunct erhalten werden. Beide Oele werden kaum oder nicht von Kalihydrat verändert, aber heftig von Vitriolöl angegriffen und dunkel gefärbt. Werden beide oft wiederholt mit Vitriolöl geschüttelt, abgehoben, für sich destillirt, wieder mit Vitriolöl geschüttelt und so fort, so wird aus beiden dasselbe dünnslüssige farblose Oel erhalten, das sich mit Vitriolöl nicht mehr färbt und zwischen 130 und 400° siedet. Dieses hat nach dem Rectificiren über Kalium und wasserfreier Phosphorsäure, oder auch über wasserfreier Phosphorsäure allein die unten angegebene Zusammensetzung und zwischen 130 und 175° übergegangen = 4,3 Dampfdichte, daher Pelletier u. Walter ihm die Formel C18H14 (Rechnung 4,23 Dampfdichte) beilegen. Pelletier u. Walter.

2. Wird Bernsteinöl mit Kalilauge geschüttelt, so gibt es an diese eine braunrothe Materie ab, dann an verdünnte Schweselsäure nichts mehr. Das mit Kalilauge, verdünnter Schwefelsäure und Stücken Kalihydrat behandelte Oel beginnt nach dem Stehen über Chlorcalcium bei 140° zu sieden, geht dann bei bis zu 170° und höher steigender Temperatur über, während dicker dunkler Rückstand bleibt. Der zwischen 160 und 170° übergegangene Theil ist Döpping's Oel a. Kalium entwickelt darin etwas Gas, wohl wegen etwas Wassergehalt; wird das Oel mit trocknem Aetzkalk 8 Tage in Berührung gelassen. dann rectificirt, so kocht es zwischen 170 und 190° und bildet dann Oel b. — Wird mit Kalihydrat gereinigtes Bernsteinöl mit mehreren Maass Vitriolöl vorsichtig und ohne Erhitzung gemischt, so sondert sich das Gemenge in der Ruhe in 2 Schichten, deren obere abgenommen und mit Wasser gewaschen (bei wiederholtem Behandeln mit Vitriolöl würde sie sich endlich ganz lösen), mit Aetzkali, dann mit Aetzkalk in Berührung gebracht und rectificirt, zum Theil bei 190-200° siedet (Oel c) und vom Oel a und b abweichenden Geruch, spec. Gew., Siedpunct und Lichtbrechungsvermögen besitzt. Zwischen 210 und 220° geht Oel d über, gelb und von Mohnöldicke, während gelber, nach dem Erkalten geruchloser und starrer Rückstand bleibt. Döpping.

3. Marsson erhielt das von Ihm untersuchte Oel durch Rectificiren von rohem Bernsteinöl, Entwässern und Entsäuern des Uebergegangenen mit gepulvertem Aetzkalk und Rectificiren, bis 1/8 übergegangen war.

4. Zur Darstellung Seines Bernsteineupions (welches mit dem nach 1 und 2 erhaltenen Kohlenwasserstoff identisch zu sein schelnt) mengt Elsner rectificirtes Bernsteinöl allmählich unter Umschütteln und Vermeidung des Erwärmens mit 18 Maafs Vitriolöl, nimmt die nach längerem Stehen sich abscheidende Schicht ab, wäscht sie mit Wasser, trocknet über Chlorcalclum und rectificirt.

Eigenschaften. Wasserhelles oder blassgelbes, dünnflüssiges bis dickflüssiges Oel, ohne constanten Siedpunct und von wechselndem spec. Gew., je nach der Temperatur, bei welcher es übergegangen ist, das bei jedesmaligem Destilliren seinen Siedpunct theilweis verändert und Rückstand lässt (wesshalb auch seine Dampfdichte nicht andert und Kuckstand lasst (Wesshald auch seine Dampidichte nicht bestimmbar ist, Döpping. Vergl. oben). Rohes Bernsteinöl ist gelb bis braunschwarz. Anthon. Spec. Gew. 0,87—0,93, Anthon, 0,91—0,936 bel 20° von Hres (N. Br. Arch. 61, 18), 0,85—0,89 Zeller, des rohen Oels 0,9003 und 0,9219 bel 15°, Marsson, des rectificiten 0,8795 bel 16°, des mit Wasser rectificiten 0,8841 bel 15°; flüchtigstes Destillat 0,8403, Bernsteineuplon (VII, 302) 0,645 bel 19°, Elsner, bel 180—190° übergegangen 0,9928, Döpping, flüchtigstes Destillat 0,8798, späteres 0,9176, Marsson. — Siedpunct 130—260° und höher, des Bernsteineuplons 280°, Elsner, 130 bis 370° und höher, Pelletier u. Walter, 160—166° und höher, Marsson, 140—170° und höher. Döpping. — Riecht und schmeckt eigenthümlich unangenehm, durchdringend. Bernsteineuplon riecht nach reifem Ohst. Elsner. Neutral Döpping. dringend. Bernsteineupion riecht nach reifem Obst. ELSNEB. Neutral. Döpping, ZELLER.

			PELLETIE	ŧи.	WALTER.	
20 C	120	88,24		bis	89,19	
16 H	16	11,76	11,30	27	10,10	ì
C20H16	136	100,00	98,69	bis	99,29	

3.34

*= =70_10		Döpping. Mittel.			MARSSON. Mittel.	
	a.	ъ.	C.	đ.		
C	87,03	87,97	87,48	87,32	86,67	
H	11,54	11,53	12,06	11,98	11,70	
	98,57	99,50	99,54	99,30	98,37	

ELSNER fand im rectificirten Bernsteinöl 84,0 Proc. C, 8,6 H und 7,4 O, im Bernsteineuplon 84,55 Proc. C, 11,98 H und 3,47 O, daher Er letzterem die Formel C32H27O oder C35H26O bellegt. Döpping und Marsson halten seine Analysen für unrichtig. Pelletier's u. Walter's Formel C18H14 erfordert 88,53 Proc. C und 11,47 H, vergl. VII, 301.

Zersetzungen. 1. Beim Destilliren von Bernsteinöl, auch rectificirtem, bleibt dunkelbrauner, dickflüssiger Rückstand (Bernsteincolophon). Elsner, Döpping. — 2. Brennt beim Anzünden mit stark rußender Flamme. Döpping. - Verschluckt, der Luft ausgesetzt, keinen Sauerstoff. Döpping. - 3. Rectificirtes Berusteinöl färbt sich mit Iod ohne Erwärmung braun, Elsner, verharzt dabei theilweis. Zeller. Bernsteineupion löst Iod mit rothbrauner Farbe. Elsner. — Die flüchtigen Theile des rectificirten, noch nicht mit Vitriolöl behandelten Bernsteinöls werden mit Chlor vorübergehend blau, unter Hydrochlorentwicklung endlich dickflüssig, schwerer als Wasser, die schwerer flüchtigen kaum verändert. Pelletien u. WALTER. — 4. Verschluckt wenig Salzsäuregas, wird dunkel, auf Wasserzusatz farblos. Döpping. Bernsteinöl verändert mit Salzsäuregas Farbe und Geruch, ohne künstlichen Campher zu bilden. Pelle-TIER U. WALTER. — 5. Nach 1 dargestelltes Bernsteinöl färbt Vitriolöl röthlich, bleibt aber selbst farblos. Pelletier u. Walter. 2 dargestellte Bernsteinöl löst sich bei oft wiederholtem Behandeln mit Vitriolöl jedesmal theilweis, endlich ganz. Döpping. Verhalten des rohen oder rectificirten, nicht mit Vitriolöl gereinigten Oels, vergl. VII, 301. - 6. Bernsteinöl nimmt mit Salpetersäure in Berührung Moschusgeruch an und verharzt. MARGGRAF (Ann. Chim. 73, 182). Das entstehende Harz ist der sogenannte künstliche Moschus. — Salpetersäure von 1,36 spec. Gew. färbt Bernsteinöl kirschroth, dann braun, Anthon, solche von 1,28 spec. Gew. vlolett, Zeller, verdünntere gelbbraun. Döpping. Kalte rauchende Salpetersäure, oder heiße verdünnte liefert künstlichen Moschus. Foliz (Repert. 4, 226) u. A. Rauchende Salpetersäure färbt Bernsteineupion dunkelrothbraun, worauf Wasser nach einigen Stunden künstlichen Moschus fällt, Elsner. Vergl. über künstlichen Moschus namentlich Elsner, J. pr. Chem. 26, 97; FOLTZ, Repert. 4, 226; MARSSON, N. Br. Arch. 62, 8. — Bei 14tägigem Kochen von rectificirtem Bernsteinöl mit Salpetersäure von 1,3 spec. Gew. wird saures Destillat erhalten, das Essigsäure, Metacetsäure und Buttersäure hält, während sich aus dem Rückstand weißgelbes Harz ausscheidet, von dem Wasserzusatz noch mehr fällt. Marsson. Der Gegenwart dieser flüchtigen Säuren verdankt der künstliche Moschus thellweis seinen Geruch. Marsson. - 7. Rectificirtes Bernsteinöl und Bernsteineupion lassen Kalium unverändert. Elsner, Pelletier u. Walter. Auch wässriges Kali und Ammoniak verändern gereinigtes Bernsteinöl nicht.

Verbindungen. Löst sich in 30 Th. Weingeist von 0,855 spec. Gew. bel der Wärme der Hand, ebenso in 2 Th. Weingeist von 0,8 spec. Gew., Anthon, in 15 Th. Weingeist von 0,85 spec. Gew. Zeller. — Die gesättigte Lösung scheldet beim Erkälten Oel ab, das sich beim Erwärmen wieder löst. Anthon. — Rohes Bernsteinöl tritt an Weingeist von 0,83 dunkelgelbes, balsamartiges, durchdringend riechendes Oel (75,33 C,

14,04 H, 10,63 O) ab, aus dem Rest zieht Aether durchsichtiges, knetbares Harz (78,60 C, 12,82 H, 8,58 0) und lässt gelben, krystallischen, ohne Flamme verbrennenden Rückstand (79,87 C, 14,92 H, 5,21 O). DRAPIEZ (Schw. 30, 119).

Löst sich leicht in Aether, Elsner, Döpping, in 2 Th. Aether,

Anthon, in flüchtigen und fetten Oelen, Elsner.

Bernsteinöl löst beim Erwärmen viel Schwefel, der beim Erkälten auskrystallisirt, reichlich Federharz, sehr wenig Bernstein. Döpping.

#### 2. Brenzliches Birkenöl.

Sobrero (1842). N. J. Pharm. 2, 207; Ann. Pharm. 44, 121. — N. J. Pharm. 3, 288,

Essence de bouleau.

Findet sich in dem durch trockne Destillation von Birkenrinde in Russland gewonnenen Theer. - Wird der Theer für sich destillirt, das auf dem wässrigen Destillat schwimmende saure Oel mit Kalilauge wiederholt behandelt und im Kohlensäurestrom rectificirt, so geht bei 156° farbloses Oel über von 0,847 spec. Gew., das 88,05 Proc. C und 11,95 H halt, also C20H16 (Rechnung 88,23 C, 11,77 H) ist, dem sich bei fortgesetzter Destillation und steigendem Siedpunct sauerstoffhaltige und kohle- und wasserstoffärmere Oele

beimengen.

Das bei 156° übergegangene Oel erstarrt bei 16-17° theilweis, hat 4,975 Dampfdichte (Rechnung = 4,7144, vergl. VII, 231), riecht wie Terpenthinöl, jedoch schwächer und unangenehm. - Es nimmt an der Luft Sauerstoff auf und verharzt, gibt beim Destilliren mit Salpetersäure grünes, bei 100° unter Entfärbung harzige Flocken ausscheidendes Oel und 1-2 Procent Blausäure; färbt sich belm Destilliren mit einem Gemenge von 2 Maafs Salpetersäure und 8 Maafs Wasser gelblich, braun, verdickt sich und sinkt im Destillat unter. Verschluckt 32 Proc. Salzsäuregas, schwarz werdend, ohne jedoch künstlichen Campher zu bilden und löst sich wenig in Wasser, leicht in Weingeist und Aether.

#### 3. Kantschin.

HIMLY (1835). Diss., Götting. 1835, 47; Ann. Pharm. 27, 41; Ausz. Repert. 60, 105.

Caoulchine. - Von Himly entdeckt und untersucht.

Vorkommen und Gewinnung. Im Kautschuköl, neben vielen andern Materien, Himly; vergl. unten. Man schüttelt durch gebrochene Destillation gewonnenes Kautschuköl von 140-280° Siedpunct wiederholt mit verdünnter Schwefelsäure, wäscht es mit Wasser, dann nach-einander mit Kalilauge und mit Wasser und destillirt es mit Wasser mehrere Male. Das Uebergegangene wird nach dem Entwässern mit Chlorcalcium für sich rectificirt nnd dabei der zwischen 160 und 175° übergehende Theil aufgefangen, aus dem durch wiederholtes Rectificiren und Beseitigen der unter 166° und über 174° übergehenden Antheile zwischen 168 und 171° siedendes Kautschin erhalten wird. Durch oft wiederholtes fractionirtes Destilliren kann dieses auf 171° Siedpunct gebracht werden, oder man reinigt es, indem man durch Einleiten von trocknem Salzsäuregas in das erkältete und vorher über Chlorcalcium getrocknete Oel (wo es schwarzgrün wird), salzsaures Kautschin darstellt, dieses nach mehrtägigem Stehen vom Harz abgiefst, in absolutem Weingeist löst und mit Wasser fällt.

Das wiederum entwässerte salzsaure Kautschin wiederholt über Aetzkalk oder Baryt, dann über Kalium destillirt, so lange sich dieses noch färbt, liefert reines Kautschin.

Eigenschaften. Wasserhell, dünnflüssig. Macht auf Papier Fettflecke, die, schwachen Geruch hinterlassend, bald verschwinden. 1st zwischen den Fingern rauh anzufühlen. Sehr schwach lichtbrechend. — Spec. Gew. 0,8423 bei 16°. Siedpunct 171°,5 bei 0,75 M. Druck. Erstarrt nicht bei —39°. Dampfdichte = 4,461. Leitet die Electricität sehr wenig. Riecht wie Apfelsinenöl, doch weniger angenehm, schmeckt eigenthümlich gewürzhaft, brennend, nicht bitter. Neutral.

			HIMLY.		Maafs.	Dampfdichte.
20 C 16 H	120 16	88,23 11,77	87,00 11,56	C-Dampf H-Gas	20 16	8,3200 1,1088
C20H16	136	100,00	98,56	Kautschindampf	2	9,4288 4,7144

Zersetzungen. 1. Verflüchtigt sich zum Theil an der Luft, lässt einen durch Sauerstoffaufnahme erzeugten Rückstand; wird bei längerem Stehen an der Luft anhaltend bitter schmeckend und verwandelt sich schliefslich in gelbes; zähes, bitteres Harz (welches Stickstoff zu enthalten scheint). - In nicht fest verschlossenen, lufthaltigen Flascheu 1 Jahr lang aufbewahrtes Kautschin scheidet keine Krystalle ab, wird aber gelb, bitter schmeckend, in Weingeist und Aether weniger als vorher löslich; es entwickelt mit Kalium oft bis zum Auskochen Gasblasen, entfärbt sich größtentheils beim Schüttein mit wässrigem Kali und gibt an dieses eine bittere Substanz ab. - Wasserstoffsuperoxyd verwandelt es in Harz. - 2. Färbt sich mit Chlor braun, erhitzt sich bis zur Entzündung, entwickelt Salzsäure und bildet Chlorkautschin. — 3. Entwickelt mit Brom unter Aufbrausen Hydrobrom, bleibt aber farblos und durchsichtig; entzieht wässrigen, weingeistigen und ätherischen Bromlösungen das Brom leicht, damit schwere Oeltropfen bildend. Mit 1/5 Maass Wasser vermischtes Kautschin macht die Farbe des Broms verschwinden, bis auf 100 Th. Kautschin 248 Th. Brom verbraucht sind. G. Williams (Chem. Gaz. 263, 365; J. pr. Chem. 61, 20). — 4. Färbt sich mit Iod, besonders beim Erhitzen, schwarzbraun, entwickelt, auf Iod getropft, Hydriod unter Aufkochen, aber ohne Entzündung; entzieht wässrigen, weingeistigen und ätherischen Iodlösungen das Iod, damit Iodkautschin bildend. Iodkautschin ist ein schwarzbraunes Oel, das beim Destilliren Hydriod entwickelt, sich beim Erhitzen mit Vitriolöl, Brom, Chlor, rauchender Salpetersäure oder Kall leicht zersetzt, sich kaum in Wasser, aber in Weingeist und Aether löst. Kautschin bildet beim Destilliren mit überschüssigem Iod farbloses, wohlriechendes Oel, dem ähnlich, welches durch Vitriolol aus Kautschin erzeugt wird, und entwickelt zugleich viel Hydriod. - 5. Färbt sich mit Stickoxyd allmählich gelblich, mit salpetriger Säure gelb und grün und wird allmählich in ein sehr scharf und bitter schmeckendes, gelbes, in Weingeist und Aether lösliches Harz verwandelt. — 6. Wird von verdünnter Salpetersäure nicht verändert; färbt sich mit concentrirter Salpetersäure rosenroth, gelb, blau, dann plötzlich wieder gelb unter Entwicklung von Wärme, salpetriger Säure und Bildung eines gelben Harzes; rauchende Salpetersäure wirkt noch heftiger als concentrirte ein. - Das sich bildende gelbe Harz ist bei 0° spröde, bel mässigem Erwärmen zähe, fadenziehend, schmitzt bei stärkerem Erhitzen,

entwickelt, sich aufblähend, weiße, stark widrlg riechende Nebel und verbrennt endlich mit Flamme, viel schwammige Kohle hinterlassend; entwickelt, mit Kali, Kalk oder Baryt destillirt, brenzlich riechendes Ammoniak; löst sich sehr leicht in wässrigem Kali, kohlensaurem Kali, Ammoniak, leicht in kaltem und helfsem Weingeist, aus letzterer Lösung sich durch Wasserzusatz als gelbes Pulver ausscheidend; liefert bei wiederholtem Destilliren mit rauchender Salpetersäure Kleesäure. — 7. Erhitzt sich allmählich mit concentrirter wässriger Chlorsäure, Chlorkautschin und Ueberchlorsäure bildend. - 8. Wird von Iodsäure zersetzt. - 9. Bildet, mit Chromsäurekrystallen gekocht, gelbes Harz. - 10. Entwickelt, wenn es auf Vitriolöl getropft wird, unter Erhitzen schweflige Säure und bildet eine braune, schmierige Säure, welche mit kohlensaurem Baryt ein lösliches Barytsalz liefert, das, mit schwefelsauren Salzen zersetzt, in Wasser lösliche, nicht krystallische Salze bildet. - Färbt sich mit Vitrlolöl rothbraun bis schwarz, wird dickflüssig, entwickelt schweflige Säure und scheldet nach 24stündigem Stehen farbloses, aufschwimmendes Oel ab, welches unreines Euplon zu sein scheint. — Dieses Oel, mit Wasser gewascheu, mit Chlorcalcium entwässert, hat 0,86 spec. Gew., siedet bei 203°, riecht dem Steinöl ähnlich, schmeckt gewürzhaft, ist unverändert flüchtig, neutral; wird nur von rauchender Salpetersäure zersetzt, verschluckt wenig Salzsäuregas, wird von Vitriolöl nur beim Kochen wenig verändert und ist in jeder Menge Weingeist löslich. — Die darunter befindliche dickflüssige, saure Schicht scheidet auf Zusatz von Wasser in der Ruhe ein auf dem sauren Wasser schwimmendes Oel ab. Dieses riecht vom Kautschin verschieden, gewürzhaft nach Rosmarin, löst sich in Weingeist, noch leichter in Aether, liefert beim Destilliren stark riechendes, in Weingeist und Aether leicht lösliches, durch rauchende Salpetersaure und heifses Vitriolol zersetzbares Oel und ein Harz, welches sich aus seiner Aetherlösung durch Zusatz von Weingeist als gelbes, schon unter 100° schmelzendes, geruch- und geschmackloses Pulver abscheidet. - Verdünnte Schwefelsäure wirkt nicht auf Kautschin. - 11. Färbt sich, mit Selensäure von 2,23 spec. Gew. gekocht, braun unter allmählicher Zersetzung. — 12. Wird durch Phosphorsäure oder phosphorige Säure nicht zersetzt. — 13. Wird durch trocknes Salzsäuregas unter Wärmeentwicklung braun gefärbt und in salzsaures Kautschin verwandelt. — 14. Wird in ähnlicher Weise von Hydrobrom und Hydriod zersetzt. — 15. Färbt sich mit Arseniksäure gelb, beim Kochen schwarzen, in Wasser unlöslichen Rückstand hinterlassend. — 16. Entwickelt, mit Kalium destillirt, wenige Gasblasen, bedeckt dieses dabei nach längerer Zeit mit gelber Haut, bleibt dann unverändert; bleibt ebenso unverändert durch Natrium, Kali, Natron, Baryt, Kalk. - 17. Verwandelt Kupferoxyd beim Kochen in Oxydul, übermangansaures Kali beim Kochen in Mangansuperoxyd; wirkt nicht desoxydirend, selbst nicht beim Kochen auf Bleioxyd, Mennige, Bleisuperoxyd, Quecksilberoxyd, chromsaures Kali. - 18. Entwickelt beim Erhitzen mit Dreifach-Chlorgold und Zweifach-Chlorplatin Salzsäure und bildet Chlorkautschin. - 19. Färbt sich mit Dreifach-Chlorantimon gelb, beim Kochen dunkelbraungrün, bildet unreines salzsaures Kautschin. Ebenso entsteht beim Kochen mit Sublimat, nicht mit Calomel, unreines salzsaures Kautschin. - 20. Bildet mit Eisenchlorid ein schwarzbraunes Gemenge.

Verbindungen. Verschluckt in 14 Tagen 45 Maass Sauerstoff, ohne gesättigt zu sein, in 3 Wochen bei 20° 2 Maass Wasserstoff.

Löst sich in 2000 Th. Wasser. - Kautschin löst in der Kälte wenig, beim Erwärmen mehr Wasser, das sich beim Erkalten wieder abscheidet. — Es lässt sich entwässern durch Schütteln mit Chlorcalcium, aber nicht durch Destilliren damit.

Verschluckt nicht Kohlenoxyd, Sumpfyas, Vinegas, dagegen 11 Maafs Kohlensäure. — Mit Kohlensäure gesättigtes Kautschin verschluckt Sauerstoff und entwickelt in 3 Wochen 6 Maafs Kohlensäure.

Löst in der Kälte wenig, in der Hitze mehr *Phosphor*. — Die helfse, im Dunkeln leuchtende Lösung scheidet den Phosphor beim Erkalten anfangs in geschmolzenen Kügelchen, zuletzt in kleinen Rhombendodecaedern gröfstentheils aus. — Löst in der Kälte wenig, in der Hitze ½ Th. Schwefel. — Die helfse Lösung scheidet beim Erkalten feine glänzende Nadeln, zuletzt Oktaeder aus, und hält noch mehr Schwefel gelöst, als Kautschin beim Schütteln mit Schwefel in der Kälte aufzunchmen vermag. — Verschluckt *Hydrothion* nicht, aber löst Schwefelkohlenstoff nach jedem Verhältniss. — Selen und selenige Säure lösen sich nicht in Kautschin.

Mit Salzsäure. — Salzsaures Kautschin. Monochlorhydrate de caoutchine liquide. Gerhardt. — Man sättigt durch Eis abgekühltes Kautschin vollständig mit trocknem Salzsäuregas, und schüttelt die dunkelbraune, nur in dünnen Schichten durchsichtige, an der Luft stark rauchende Flüssigkeit mit Wasser, um freie Salzsäure zu entfernen.

aber widrig gewürzhaft, dem Thymian ähnlich, andauernd; schmeckt milde,

aber widrig.

			HIMLY.
20 C	120	69,6	70,08
17 H	17	9,9	9,67
CI	35,5	20,5	20,30
C20H16,HC1	172,5	100,0	100,05

Verbrennt beim Enlzünden mit stark rußender rother, grüngesäumter Flamme. — Entwickelt beim Destilliren Salzsäuregas. — Verliert durch Chlor und Brom Salzsäuregas und verwandelt sich in Chlor- oder Bromkautschin. — Wird durch Vitriolöl zersetzt unter Entwicklung von Salzsäure. — Wird durch wässriges Kali oder Natron nicht zersetzt, gibt aber beim Destilliren über Stücke Kali, Natron, Kalk und Baryt an diese seine Salzsäure ab.

Löst sich in absolutem Weingeist, Aether und Essigvinester; die Lösungen scheiden durch Zusatz von schwachem Weingelst oder Wasser alles salzsaure

Kautschin aus.

Mit *Hydrobrom* gibt Kautschin eine dem salzsauren Kautschin entsprechende Verbindung; mit *Hydriod* ebenfalls, jedoch nicht leicht.

Kautschin löst in der Kälte wenig *Iodschwefel*; die Lösung entwickelt beim Kochen Hydrothion und lässt schwarzen, dicken Rückstand. — Löst wenig *Iodphosphor*; die braune Lösung wird durch Zusatz von Wasser entfärbt. — Entzieht wässrigem *Bromiod* alles Bromiod, braungrünen Balsam bildend, in dem durch metallisches Silber weder Brom noch Iod zu erkennen ist. — Löst nicht in der Kälte, dagegen beim Erwärmen *Iodquecksilber* mit gelber Farbe, die Lösung scheidet beim Erkalten fast alles Iodquecksilber in gelben, später wieder roth werdenden Schuppen aus.

Verschluckt in 5 Wochen 5 Maafs Stickstoff, wenig Stickoxydul, färbt sich mit Stickoxyd nach einiger Zeit gelblich. — Verschlucht 3 Maafs Ammoniakgas. — Verbindet sich nicht mit wässrigem Ammoniak. — Verschluckt nicht Cyangas, dagegen Blansüuregas und fast jede Menge Chlorcyan.

20\*

Löst in der Hitze nur wenig *Iodkohlenstoff* und scheidet ihn beim Erkalten in glänzenden Blättern aus. — Mit Iodkohlenstoff gekocht, wird das Kautschin gebräunt. — Löst leicht *Chlorkohlenstoff*, *Chlorschwefel*, *Chlorphosphor*. — Mischt sich mit *Xanthogensäure* nach jedem Verhältniss.

Löst sich etwas in concentrirter Ameisensäure und Eisessig.

— Die heiß bereiteten Lösungen scheiden beim Erkalten fast alles gelöste Kautschin, Ameisensäure und Essigsäure enthaltend, aus. — Löst sehr wenig Aepfelsäure, gar keine Kleesäure, Citronen- und Weinsäure. — Bei längerem Kochen erzeugen alle diese Säuren mit Kautschin klebrige, braune Materie. — Löst besonders beim Erwärmen reichlich Benzoesäure, die beim Erkalten der Lösung sich theilweis krystallisch ausscheidet. — Löst nicht Gerbsäure, Schleimsäure, Bernsteinsäure.

Kautschin löst sich in jeder Menge absolutem Weingeist, Aether, Essigvinester, nicht in Chlorvinafer. Aus weingeistiger Lösung scheidet sich durch Zusatz von schwachem Weingelst das Kautschin theilweis, von Wasser vollständig aus; aus ätherlscher Lösung scheidet Wasser erst nach vorherigem Zusatz von Weingelst Kautschin aus. Die weingelstige Lösung brennt angezündet mit glänzend weifser Flamme und bei richtigem Verhältniss ohne zu rußen.

Löst sich in flüchtigen und fetten Oelen. — Kautschin löst wenig Celin, reichlich Cholesterin, Paraffin, Stearinsäure; gemeinen Campher bei Mittelwärme reichlich, beim Kochen nach jedem Verhältelss, ihn beim Erkalten theilweise ausscheidend. — Löst bei längerem Stehen oder Kochen Drachenblut, die meisten Harze, Bernstein und Copal nach Zusatz von absolutem Weingeist, Copaivabalsam, größentheils Perubalsam. — Macht Kautschuck aufquellen, löst es beim Kochen, die Lösung gibt, in dünnen Schichten verdunstet, sehr lange klebrig bleibendes Kautschuck, das seine Klebkraft erst beim Kochen mit Wasser verliert. — Je mehr Euplon das Kautschin noch enthält, desto besser löst es Kautschuck.

Kautschin löst *Chinin* und *Narcotin*, schwieriger *Cinchonin* und *Morphin*, gar nicht *Salicin* und *Brucin*. Himly.

# Anhang zu Kautschin.

Chlorkautschin.

Himly (1835). Dissertation. Götting. 1835, 79.

Chlorocaoulchine. — Bildet sich beim Einwirken von Chlor auf Kautschin; beim Kochen des Kautschins mit Chlorgold oder Chlorplatin.

Darstellung. Man leitet trocknes Chlorgas in einen Kolben, auf dessen Boden sich Kautschin befindet, lässt die Chlorentwicklungsröhren jedoch nicht Ins Kautschin reichen, sondern einige Linien über demselben münden, kühlt das Gemenge anfangs mit Els ab, wäscht das vollständig mit Chlor gesättigte, anfangs braune, später farblose, dickflüssige, viel Salzsäure entwickelnde Oel mit sehr schwacher Sodalösung, dann mit Wasser und entwässert es schliefslich durch Trocknen über Vitriolöl.

Eigenschaften. Wasserhell, dickflüssig; spec. Gew. 1,433. — Wird beim Erkälten nicht krystallisch. Riecht eigenthümlich stark, ätherisch, schmeckt unerträglich, anhaltend, scharf brennend. Neutral.

Zersetzungen. 1. Entwickelt belm Destilliren heftig reizende Salzsäuredämpfe. — 2. Wird bei längerem Kochen mit Vitriolöl unter Salzsäureentwicklung verkohlt. — 3. Liefert beim Destilliren über Kali, Kalk, Baryt verschiedene ölige Producte.

Verbindungen. Löst sich in heißer Salpetersäure und heißem Vitriolöl. beim Erkalten sich unverändert ausscheidend.

Löst sich wenig in Wasser, leicht in Weingeist und Aether und ist aus weingelstiger Lösung durch Wasser fällbar.

1 21 J. J. B. D. St. 11 12

# Borneol oder Borneolalkohol. $C^{20}H^{18}O^2 = C^{20}H^{16}.2HO.$

PRLOUZE (1841). Compt. rend. 11, 365; Ann. Pharm. 40, 326; Ausz. J. pr. Chem. 22, 379; J. Pharm. 26, 645; Repert. 72, 364.
GERHARDT. N. Ann. Chim. Phys. 7, 286. Ann. Pharm. 45, 38; Ausz. Compt. rend. 14, 832; J. pr. Chem. 27, 124; ferner 28, 46.
BERTHELOT. N. Ann. Chim. Phys. 56, 78; Ausz. Compt. rend. 47, 265; Ann. Pharm. 110, 267; Chimie pure 1, 64; Ann. Pharm. 112, 363.

Insbesondere für die Modification des Borneols:

JEANJEAN. Compt. rend. 42, 857; ferner 43, 103; J. pr. Chem. 69, 204; Ann. Pharm. 101, 94; Chem. Centralbl. 1856, 575 u. 672.

Oxyde de Bornène, LAURENT, Camphol, Alcool campholique, BERTHELOT. Fester Borneocampher, Camphre solide de Bornéo; Baroscampher, Sumatra-campher, Dryobalanppscampher; Camphora Sumatrana, C. borniensis, C. Ma-layana. — Capuhr Barruhs der Eingeborenen.

Vorkommen und Bildung. 1. In den Höhlungen alter Stämme von Druobalanops Camphora Colebrooke, eines auf Sumatra, besonders in der Provinz Baros wachsenden, spärlicher auf Borneo vorkommenden Baumes. DE VRIESE (Nederlandsch Kruidkundig Archiff 3, 1; Hockers Jour. of Botany 1852, 33 u. 68; Ausz. Pharm. J. Trans. 12, 22), V. KESSEL (Wien. Acad. Ber. 8, 418). — Wird aus den Spalten im Stamm umgehauener Bäume mit kleinen Hölzern oder Nägeln herausgekratzt. DE VRIESE. — Ist in den Höhlungen des Stammes meistens zugleich mit Campheröl (VII, 291) enthalten, findet sich krystallisch sublimirt in dem oberen Theil der Stammhöhlungen, wenn diese nicht ganz mit dem Oele erfüllt waren, Motley (Pharm, J. Trans. 12, 300).

2. Baldrianöl enthält Borneol (und die VII, 290 angeführten Bestandtheile), welches beim Rectificiren der flüchtigsten Antheile über Kalihydrat zuweilen, aber nicht immer in den Hals der Retorte sublimirt, daher es zufällig aus dem Valeren durch Kalihydrat entstanden zu sein scheint, wie auch Borneol (VII, 290) beim Hinstellen von Valeren mit Kalilauge und Destilliren des Gemenges zuweilen reichlich, in anderen Fällen nur spärlich erhalten wird. Gerhardt. Die so erhaltenen Krystalle sind kein Borneol, sondern im Baldrianöl fertig gebildeter oder aus Valerol beim Destilliren entstehender Baldriancampher, C<sup>24</sup>H<sup>20</sup>O<sup>2</sup>. PIERLOT (N. Ann. Chim. Phys. 56, 291). Hiergegen sprechen GRRHARDT'S Analysen, auch erhielten Er und Rochleden mittelst Salpetersäure gemeinen Campher aus Baldrianol, der wohl nur aus Borneol entstanden sein kann. Kr.

3. Aus gemeinem Campher. Beim Erhitzen von gemeinem Campher mit weingeistigem Kali wird Borneol gebildet, entweder unter Sauerstoffentwicklung (C20H16O2+2HO=C20H18O3+2O), oder unter gleichzeitiger Bildung von Camphinsäure (2C20H16O2+2HO=C20H18O2+C20H16O4), langsam bei 100°, rascher bei höherer Temperatur. Berthelot. Werden 2 Th. gemeiner Campher mit 1 Th. Kall- oder Natronhydrat und 5-6 Th. Weingeist im zugeschmolzenen Rohr 8 bis 10 Stunden im Oelbade auf 180 bis 200° (oder mehrere Wochen auf 100°) erhitzt, so scheldet Wasser aus dem Product Oel und festes Gemenge von Borneol mit gemeinem Campher, von welchem Gemenge das abgehobene und abfiltrirte Oel bei gebrochener Destillation unter 230° noch mehr übergehen lässt, während später zähes Oel folgt und Rückstand bleibt. Dieses Gemenge lässt sich durch Auspressen und Subilmiren von Oel reinigen, und hält dann etwa 10 Proc. gemeinen Campher mit 90 Proc. Borneol. Soll ersterer entfernt werden, so erhitzt man das Gemenge mit 2 Th. Stearinsäure mehrere Stunden auf 200° (oder mehrere Tage auf 160 bis 180°), wodurch der gemeine Campher verflüchtigt wird, zerlegt das rückständige stearinsaure Borneol durch Erhitzen mit ½ Th. fein gepulvertem Natronkalk bei 120° und sammelt das unter Zurückbleiben von stearinsaurem Kalk in den Retortenhals sublimirende Borneol, das etwa ½0 vom angewandten Campher beträgt.

Weifse, durchsichtige, leicht zerreibliche, kleine Eigenschaften. Krystalle, Pelouze, Gerhardt, Berthelot, 6seitige, rhomboedrische Säulen, PELOUZE. - Natürliches Borneol bildet kleine ovale und runde oder platte weisse, dünne, ½ Zoll im Durchmesser haltende Stücke, mit sehr kleinen, schmutzigweißen Körnchen gemengt. v. Krssel. - Leichter als Wasser. Pelouze. — Nach Christison schwerer als Wasser (N. Br. Arch. 48, 32). Schmilzt bei 198°, Pelouze, weniger leicht als gemeiner Campher. Gerhardt. — Siedet unzersetzt bei 212°, Pelouze, wenig unter 220°. BERTHELOT. - Weniger flüchtig als gemeiner Campher, Gebhardt, Motley, sublimirt schon bei gewöhnlicher Temperatur, siedet nicht weit von seinem Schmelzpunct entfernt. Berthrlot. — Rotationsvermögen des natürlich vorkommenden Borneols 33°,4 rechts, Biot (Compt. rend. 11, 370), des künstlich erzeugten 44°,9 rechts. Berthelot. — Borneol, aus von Bernsteinöl gewonnenem Campher bereitet, zeigt 10mal schwäch eres Rotationsvermögen rechts als künstliches Borneol. Вкитиклот. — Riecht nach gemeinem Campher und zugleich nach Pfesser, Pelouze, Gerhardt, Ber-THELOT, angenehmer, Motley; schmeckt brennend, wie flüchtiges Oel. PELOUZE

			GERHARDT. Mittel.	BERTHELOT.
20 C	120	77,92	77,69	77,6
18 H	18	11,69	11,85	11,6
20	16	10,39	10,46	10,8
C20H18O2	154	100,00	100,00	100,0

GERHARDT untersuchte aus Baldrianöl, Berthelot aus gemeinem Campher erhaltenes Borneol. — Verhält sich zu gemeinem Campher wie Weingelst zu Aldehyd. Gerhardt, Berthelot.

Zersetzungen. 1. Wird durch Erhitzen mit mäßig concentrirter Salpetersäure unter Entwicklung rother Dämpfe in ein auf der Säure schwimmendes Oel verwandelt, aus dem Wasser gemeinen Campher abscheidet. Gleiche Zersetzung findet langsam in der Kälte, schneller und heftig mit concentrirter Salpetersäure statt. (C20H1602 = 2H+C20H1602). PELOUZE, BERTHELOT. — 2. Zerlegt sich beim Destilliren mit wasserfreier Phosphorsäure in Wasser und einen Kohlenwasserstoff, C20H16, PELOUZE, der nach GERHARDT identisch mit Seinem Borneen und dem von PELOUZE ist. (Vergl. VII, 290). — 3. Bildet beim Erhitzen mit wässriger concentrirter Salzsäure salzsaures Borneol. Schwach erwärmtes Borneol oder kaltes weingelstiges verschlucken nur wenig Salzsäuregas. Berthelot. — 4. Bildet bei längerem Erhitzen im zugeschmolzenen Rohr bei 200° mit Benzoesäure benzoesaures Borneol, mit Stearinsäure stearinsaures Borneol. Berthelot.

Borneol löst sich wenig, Pelouze, nicht in Wasser, Berthelot. - Es löst sich leicht in Weingeist und Aether. Pelouze, Berthelot. — Aus einer Lösung von 2 Th. Borneol in 10 Th. absolutem Weingeist scheiden 100 Th. Wasser nach 3tägigem Stehen 1,2 Th. Borneol ab und beim Schütteln der Flüssigkeit mit Aether nimmt dieser noch 0,6 Th. Borneol auf. BERTHELOT.

# Mit Borneol isomere Verbindungen.

#### 1. Links-Borneol.

Findet sich in dem durch Gährung von Krappzucker gewonnenen Weingeist und wird durch Sammeln der beim Stehen herauskrystallisirenden Blättchen und bei der nach VII, 292 geleiteten gebrochenen Destillation erhalten. Zwischen Fliesspapier zu pressen, dann durch Waschen mit viel Wasser und wiederholtes Umkrystallisiren aus Aether zu reinigen. JEANJEAN. - Scheint aus dem Borneen des Krappfuselöls (VII, 292) entstanden zu sein. JEANJEAN.

Eigenschaften. Dem Borneol ähnliche Krystallblättchen, oder weißes, nach Pfeffer und gemeinem Campher riechendes Pulver, das polarisirtes Licht ebensoweit nach links ablenkt, als gemeines Borneol nach rechts.

	JEANJEAN.		
		Mittel.	
20 C	77,92	77,76	
18 H	11,69	12,05	
2 0	10,39	10,19	
C20H18O2	100,00	100,00	

Zersetzungen. 1. Links-Borneol wird durch siedende Salpetersäure in linksdrehenden, dem gewöhnlichen Campher isomeren Campher verwandelt. — 2. Liefert beim Destilliren mit wasserfreier Phosphorsäure oder Chlorzink einen an Citronen- und Bergamottöl erinnernden Kohlenwasserstoff. JEANJEAN. (Vergl. Valeren VII, 290.)

Verbindungen. Wenig löslich in Wasser. - Rotirt, auf Wasser geworfen, wie Campher. - Löst sich leicht in Essigsäure, in Weingeist und Aether. Jeanjean.

# 2. Cajeputöl.

PFAFF. System der Mat. med. LEVERKÖHN. Repert. 34, 129. SCHÖNFELDER. Repert. 36, 132.

GUIBOURT. J. chim. méd. 7, 586; Repert. 39, 261.

DÖBEREINER. Schw. 63, 484.

BLANCHET. Ann. Pharm. 7, 161. STICKEL. Ann. Pharm. 19, 214. ZELLEB. Stud. über äther. Oele. Landau 1850.

Essence de cajepul; Oleum cajepuli.

Vorkommen. In den Blättern (auch Blüthenspitzen, Lesson) von Mela-leuca trinervis, M. leucadendron Dec., M. Cajepuli Boab.

Gewinnung. Man destillirt die Blätter (nachdem sie eine Nacht über fest In Säcke eingedrückt sich erhitzt haben, Rumpн) mit Wasser. - Das mit dem

Oel übergehende Wasser röthet Lackmus. Schönfelden. — Aus den Blättern von Melaleuca hypericifolia erhielt Stickel beim Destilliren mit Wasser 0,4 Proc. Cajeputöl.

Eigenschaften. Blassgrün, Gärtner, Blanchet, Stickel, grasgrün, Döbereiner, grünlichgelb bis blassgrün, Zeller; vergl. unten. — mit Wasser rectificirt die ersten 3/4 wasserhell, das letzte 1/4 grün, Schönfelder, die ersten 7/8 wasserhell, das letzte 1/5 blass- bis dunkelolivengrün, Guibourt, wasserhell, Döbereiner, Blanchet, — mit Thierkohle geschüttelt, wasserhell, Vasmer (Br. Arch. 37, 248) —; durchsichtig, Döbereiner, Blanchet, Stickel, dünnflüssig, Peaff. Spec. Gew. 0,978 bei 9°, Gärtner, 0,915, Schönfelder, 0,9492 bei 18°, Döbereiner, 0,9274 bei 25°, Blanchet, 0,916—0,919 bei 18°, 0,913 bei 24° Guibourt, 0,91—0,94, Zeller, mit Wasser rectificirt erstes Destillat 0,907, Schönfelder, 0,897, Leverköhn, 0,9196, bei 25° Blanchet, letztes 0,917, Schönfelder, 0,92, Leverköhn. Siedpunct 175°, Blanchet. — Erstes Destillat 173, letztes 175°, Blanchet, flüchtigstes nahe bei 100°. Döbereiner. — Riecht durchdringend campherartig, Peaff, gewürzhaft, rectificirt schwächer. Blanchet. — Cajeputöl von Amboina riecht terpenthin-, campher-, pfesserminz-, rosenartig, von Paris bezogen, rauten- und rosmarinartig; riecht mit Wasser rectificirt durchdringend, mehr terpenthinartig als sauer, letzteres Destillat wenlger durchdringend, mehr nach Rosen- und Aloeholz. Guibourt. — Schmeckt brennend, Peaff, erwärmend. Blanchet. — Neutral gegen Lackmus. Schönfelder. Zeller.

			BLANCHET.	
20 C	129	77,92	78,00	
18 H	18	11,69	11,48	
20	16	10,39	10,52	
 C20H18O2	154	100,00	100,00	

Besteht aus 2 flüchtigen Oelen, Leverköhn, aus gleichen Atomen Dadyl (VII, 231) und Wasser = C10H8,HO. Blanchet. — Küufliches Cajeputöl enthält in der Regel Kupfer gelöst, wodurch seine ursprüngliche grüne Farbe vermehrt wird, Stickel, denn es findet sich auch ohne Kupfergehalt grünlich gefärbt. Guibourt. — Das Kupfer, welches beim Versenden in kupfernen Flaschen in das Oel gelangt, lässt sich nach Döberkiner nicht immer in demselben durch Schütteln mit wässrigem Ammoniak an dessen blauer Färbung erkennen, wird auch nicht leicht durch Kallum, Elsen oder Zink daraus niedergeschlagen, sondern besser durch den electrischen Strom erkannt. Legt man in mit Wasser gemengtes Cajeputöl die Poldrähte einer Volta-Säule, so bedeckt sich bei einem Kupfergehalt des Oels der Draht des + Pols mit Kupferoxyd, der Draht des — Pols entwickelt Wasserstoff; bei Zusatz von wässrigem Ammoniak wird an beiden Polen Gas entwickelt, am — Pol bilden sich außerdem Flocken von Kupfer und das Oel wird gelb. — Das gelöste Kupfer lässt sich beim Schütteln des Oels mit wässrigem Blutlaugensalz an dem rothen Niederschlag von Cyanelsenkupfer erkennen. Guibourt. — Kupfer lässt sich aus dem Oel entfernen durch Destilliren, da es nur in das letztere Destillat übergeht, Schönfelder u. A., durch Schütteln mit Thierkohle, Vasmer (Br. Arch. 37, 248). — Ein Pariser Cajeputöl enthielt nach Guibourt 0,022 Proc. Kupfer.

Zersetzungen. 1. Rohes Cajeputöl gibt beim Erhitzen farbloses Destillat und lässt Ammoniak blau färbendes, beim Entzünden vollständig verbrennendes Harz, Blanchet, mit Wasser destillirt, dunkelgrüne, nach Aloeholz oder Elemi riechende, syrupdicke Masse, die fast so schwer wie Wasser ist. Guibourt. — 2. Löst Iod ohne Ex-

plosion, Blanchet, wenig gelbrothe Dämpfe und wenig Wärme entwickelnd; rectificirtes Oel bildet mit Iod grünlichbraunes, in trockne brockliche Masse übergehendes Gerinusel, Zeller. - 3. Färbt sich, mit gleichviel Salpetersäure gemengt, braun bis schwarzbraun, ohne seinen Geruch zu verlieren, BONASTRE (J. Pharm. 11, 129), bläulichroth unter heftiger Gasentwicklung beim Erwärmen, Zeller, unter Prasseln weiches, gelbes Harz bildend, Hasse (Crell. Ann. 1785, 1, 422). — Salpetersäure wirkt nicht auf Cajeputöl. Blanchet. — 4. Färbt sich mit kaltem Vitriolöl gelb, Blanchet, orange, dann carminroth unter Entwicklung schwefliger Säure, Döbereiner, braunroth, allmählich schwarzbraun werdenden Balsam bildend. Pfaff. — 5. Verschluckt Salzsäuregas, sich blau, violett, zuletzt amethystroth färbend. - Durch Salzsäuregas amethystroth gefärbtes Cajeputöl wird an feuchter Luft violett, scheidet mit Weingeist vermengt, schweres Oel ab und wird schmutzig gelb. Döbereiner. — 6. Kalium entzieht dem Cajeputöl Sauerstoff, ohne es zu bräunen. Blanchet. - Es wirkt nicht stärker auf Cajeputol, wie auf Terpenthinöl ein; die anfänglich schwache Gasentwicklung lässt bald nach. Döbk-RRINER. - 7. Grünes Cajeputöl wird durch wässriges Ammoniak gelb, Döbereiner, zuweilen ganz farblos, Guibourt, während auch das Ammoniak farblos bleibt, Döbereiner, oder grünlichblau bis blau wird (bei Kupfergehalt des Oels?), GUIBOURT. - 8. Wird, mit wässrigem Blutlaugensalz geschüttelt, entfärbt oder grünlichgelb, rothes Pulver (bei Kupfergehalt?) abscheidend. Guibourt. - 9. Gibt, mit Nitroprussidkupfer gekocht, schwarzen Niederschlag und färbt sich braun. HEPPE (N. Br. Arch. 89, 57). — 10. Löst bei anhaltendem Schütteln <sup>1</sup>/<sub>12</sub> Sublimat unter Abscheidung von Calomel sich blaubraun, später immer dunkler färbend. Simon (Pogg. 37, 557). — 11. Löst Kupfer beim Aufbewahren in kupfernen Gefäsen und wird grün. Guibourt. Löst sich leicht in Weingeist. Guibourt. Zeller.

#### 3. Corianderöl.

TROMMSDORFF. N. Br. Arch. 2, 114.

KAWALIEB. Wien. Acad. Ber. 9, 313; J. pr. Chem. 58, 226; Ausz. Ann. Pharm. 84, 351; Chem. Centralbl. 1852, 746; N. J. Pharm. 23, 479.

Vorkommen und Gewinnung. Im Coriander, den Früchten von Coriandrum sativum L. Man destillirt die zerstofsenen Früchte mit Wasser.

Eigenschaften. Farbloses, Trommsdorff, blassgelbliches Oel, Kawalier. Spec. Gew. 0,859, Trommsdorff, 0,871 bei 14°, Kawalier. Siedpunct 150° (aber nicht constant). Kawalier. — Riecht dem Coriander ähnlich, aber angenehmer, schmeckt gewürzhaft, nicht brennend, Trommsdorff, dem Coriander ähnlich. Kawalier. Neutral. Trommsdorff.

			NAWALIER.						
			a.	b.	c.	d.			
20 C	120	77,92	77,82	77,73	85,67	85,47			
18 H	18	11.69	11,67	11,63	11,58	11,59			
2 0	16	10,39	10,51	10,64	2,75	2,94			
C50H18O5	154	100,00	100,00	100,00	100,00	100,00	_		

a. rectificirtes, über Chlorcalcium getrocknetes Oel, b. dessen flüchtigstes Product; beide nach Kawalika dem flüssigen Terpenthincampher isomer. c. flüchtigstes Product eines nur mit Chlorcalcium entwässerten, nicht bis zum Sieden erhitzten Oeles, d. das bei  $230^{\circ}$  davon abdestillirte Oel; beide nach KAWALIBB nach der Formel  $C^{80}H^{66}O^2=4(C^{20}H^{16})+2HO$  oder  $2(C^{20}H^{16})+2(C^{20}H^{16})$ , HO) zusammengesetzt.

Zersetzungen. 1. Explodirt mit Iod lebhaft. Trommsdorff. — 2. Bildet mit 2 Th. rauchender Salpetersäure gelbes, Hasse (Crell. Ann. 1785, 1, 422), grünliches, eigenthümlich riechendes Harz und erhitzt sich heftig. Trommsdorff. — 3. Gibt, mit Vitriolöl gemengt, safrangelbe, allmählich dunkelrothe, zuletzt braunrothe Flüssigkeit, die beim Erhitzen rasch verkohlt. Trommsdorff. — 4. Wiederholt über wasserfreier Phosphorsäure destillirt, verwandelt es sich in gelbliches, widerlich riechendes, dem Terpenthinöl isomeres Oel (88,28 Proc. C und 11,78 H haltend). KAWALIER.

Verbindungen. Mit Salzsäure. C40H35Cl20, KAWALIER. — Man leitet trocknes Salzsäuregas in mit Eis erkältetes Corianderöl, wäscht das nach dem Sättigen flüssig bleibende Oel mit wässriger Soda, dann mit Wasser und entwässert es durch Schütteln mit Chlorcalcium. KAWALIER.

Berechnung nach Ka	WALIER,		KAWALIER,
40 C	240	67,81	67,51
35 II	35	9,89	10,00
2 C1	71	20,04	20,40
0	8	2,26	2,09
$\overline{(C^{20}H^{16},HO+HCI)+(C^{20}H^{16},HCI)}$	) 354	100,00	100,00

Corianderöl löst sich leicht und reichlich in Eisessig, Weingeist, Aether und fetten Oelen. Trommsdorff.

#### 4. Osmitesöl.

v. Gorup-Brsanez (1854). Ann. Pharm. 89, 214; Ausz. J. pr. Chem. 61, 513; Chem. Centralbl. 1854, 299.

Essence d'osmitopsis.

Vorkommen. In der Osmitopsis asteriscoïdes, einer südafricanischen Pflanze.

Eigenschaften Gelb oder schwach grünlich; bei 178—188° übergegangen, farblos, dünnflüssig, zwischen den Fingern rauh anzufühlen. Spec. Gew. 0,931 bei 16°,2; 0,921 bei 178—188° rectificirt. Siedpunct nicht constant, hauptsächlich zwischen 176—178°. Beginnt bei 130° schwach zu sieden, siedet regelmäßig bei 176°, destillirt zu 2/3 Th. bei 178° rasch über. Erstarrt nicht beim Erkälten. Riecht durchdringend, unangenehm nach Campher und Cajeputöl, bei 178—188° rectificirt, feiner; schmeckt brennend, im Schlunde kratzend. Neutral.

		Gor	RUP-BESANEZ.
20 C	120	77,92	77,36
18 H	18	11,69	11,53
20	16	10,39	11,11
C20H18O2	154	100,00	100,00

Zersetzungen. 1. Rohes Oel lässt beim Destilliren schließlich zwischen 188—206° gelbliches Destillat übergehen, dann sublimirt zwischen 207—208° Campher, während dunkles Harz bleibt. — 2. Bleibt mit kalter Salpetersäure unverändert, entwickelt mit heifser stürmisch Salpetergas. — 3. Färbt sich mit Vitriolöl braun. — 4. Entwickelt wenig Gas mit Kalium unter Oxydation desselben. —

5. Bildet, mit weingeistigem Kali destillirt, keinen Kohlenwasserstoff. - 6. Reducirt aus ammoniakhaltigen Silberlösungen nur bei längerem Kochen Metall. - 7. Löst Iod ohne Explosion.

Verbindungen. Löst sich nach allen Verhältnissen in Aether und Weingeist. Ist in Wasser fast unlöslich, ertheilt ihm jedoch unter Trübung den Geruch des Oels.

## Campher (gemeiner Campher). $C^{20}H^{16}O^2 = C^{20}H^{16}O^2$

HÄNEL (1703). Diss. de camph. Lugd. B. 1703. Demachy. Dessen Laborant im Grossen 1, 242. Ferber. Beiträge zur Mineralgeschichte 1, 370. Kosegarten. Diss. de camphora etc. Gött. 1785.

BOUILLON LAGBANGE. Crell. Ann. 1799, 2, 301. SAUSSURK. Ann. Chim. Phys. 13, 275; Schw. 28, 389; ferner 29, 173; N. Tr.

5, 2, 112. Dumas. Ann. Chim. Phys. 48, 430; ferner 50, 225; Pogg. 26, 531; Ann. Pharm.

6, 259; Schw. 66, 89.

LIEBIG. Pogg. 20, 45; Ann. Chim. Phys. 47, 95.

BLANCHET U. SELL. Ann. Pharm. 6, 304.

BLANCHET U. SELL. Ann. Pharm. 6, 304.

LAUBENT. Ann. Chim. Phys. 63. 207; Ann. Pharm. 22, 135; J. pr. Chem. 11, 287. — Compt. rend. 10, 532; J. pr. Chem. 20, 498. — Rev. scient. 11, 263; J. pr. Chem. 28, 333. — N. Ann. Chim. Phys. 7, 291. — Compt. Chim. 1845, 150. — Compt. rend. 20, 511. — Rev. scient. 19, 159.

MARTIUS. Ann. Pharm. 25, 305; ferner 27, 44. — N. Repert. 1, 541.

DUMAS u. STASS. N. Ann. Chim. Phys. 1, 48; Ann. Pharm. 38, 184.

DELALANDE. N. Ann. Chim. Phys. 1, 120; J. pr. Chem. 23, 387; Ann. Pharm. 38, 337.

DUTROCHET. Compt. rend. 12, 2 u. 29 u. 126 u 598.

CLAUS. Petersb. Acad. Bull. 9, 229; Rev. scient. 9, 181; J. pr. Chem. 25, 257; N. Br. Arch. 30, 170.

GERHARDT. N. Ann. Chim. Phys. 7, 282; J. pr. Chem. 28, 46; Ann. Pharm. 45, 34.

ROCHLEDER. Ann. Pharm. 44, 1 u. 3 u. 9.

DÖPPING. Ann. Pharm. 49, 353.

BINKAU. N. Ann. Chim. Phys. 24, 337; J. pr. Chem. 46, 296; Ann. Pharm. 78, 276; Ausz. Repert. 110, 176; Pharm. Centralbl. 1849, 56; Compl. rend. 27, 184.

BERTHELOT. N. Ann. Chim. Phys. 56, 78; Ausz. Compt. rend. 47, 266; Ann. Pharm. 110, 367.

### Insbesondere für Modificationen des Camphers:

DESSAIGNES u. CHAUTARD. N. J. Pharm. 13, 241; J. pr. Chem. 45, 45; Ausz. Ann. Pharm. 68, 342.

CHAUTABD. Compt. rend. 37, 166; N. J. Pharm. 24, 168; J. pr. Chem. 60, 139;

Poyg. 90, 622; Ausz. Chem. Centralbl. 1853, 636; N. Br. Arch. 76, 168.

JEANJEAN. Compl. rend. 42, 857; ferner 43, 103; Inst. 1856, 176 u. 260;
J. pr. Chem. 69, 204; Ann. Pharm. 101, 94; Chem. Centralbl. 1856, 575 u. 672.

Camphora, Camphre; Laurus Campher, Camphre droit; Kislencampher oder chinesischer oder Formosa-Campher; Tubbencampher oder balavischer; hollandischer, japanischer Campher. Oxyde de camphene. Вектиклот. Al-dehyde campholique. Вектиклот. — Den Griechen und Römern unbekannt; kam erst durch die Araber nach Europa; wurde zuerst von Artius gegen Ende des 5. Jahrhunderts erwähnt, von Agricola (de natura fossilis) für Erdharz, von Andern für ein Harz oder Gummi eines Baumes gehalten.

Vorkommen. In allen Theilen des in China und Japan einheimischen Campherbaumes (Laurus Camphora. L.); wird an Ort und Stelle gewonnen durch Auskochen der zerkleinerten Theile des Laurus mit Wasser in Kesseln, die mit Binsen oder Reisstroh und mit irdenem Helm bedeckt sind, wobei roher Campher in das Stroh sublimirt, der (meistens in Europa) durch Sublimation für sich oder mit Kreide oder Kalk in raffinirten Campher verwandelt wird. — Im Treibhause gezogener Campherbaum lieferte ebenfalls Campher. Göpper (N. Br. Arch. 20, 93).

Bildung. 1. Beim Erhitzen von Borneol mit mäßig starker Salpetersäure. Pelouze (Compt. rend. 11, 365; Ann. Pharm. 40, 326; J. Pharm. 26, 645). Es bildet sich ein auf der Säure schwimmendes Oel, aus dem Wasser den Campher abscheidet, Priouze. — 2. Beim Einwirken von Platinmohr auf Camphen (VII, 256). BERTHELOT (Compt. rend. 47, 266). — 3. Beim Destilliren von Baldrianöl mit rauchender Salpetersäure nach ROCHLEDER, nicht nach Pierlot (N. Ann. Chim. Phys. 56, 291). Vergl. VII, 309). — 4. Beim Eintropfen von Salveiöl in rauchende Salpetersäure bildet sich eine Lösung, aus der beim Destilliren mit Wasser gemeiner Campher sublimirt. Rochleder. — 5. Beim Destilliren von Rainfarnöl mit 2fach-chromsaurem Kali und Schwefelsäure. Persoz (Compt. rend. 13, 433). Vohl (N. Br. Arch. 74, 16; Pharm. Centr. 1853, 319). - 6. Bei der Einwirkung von Chlorgas auf Sassafrasöl. Faltin (Ann. Pharm. 87, 376). — 7. Beim Destilliren von Bernstein mit Salpetersäure wird gemeiner Campher gebildet, durch Neutralisiren des Destillats mit Kalilauge und Ausziehen mit Acther zu gewinnen. Dör-PING. — 8. Beim Erhitzen von Campheröl (VII. 291) mit Salpetersäure erhielt Macfarlane gemeinen Campher. Liebig (Ann. Pharm. 31, 72).

Eigenschaften. Weiße, durchscheinende, gewöhnlich krystallischkörnige, zähe Masse aus Octaedern oder Octaedersegmenten bestehend. Durch langsames freiwilliges Sublimiren während dreier Jahre gebildet, vollkommen klare, 6seitige Tafeln, deren einige einen Durchmesser von 7–8 Millimeter bei einer Dicke von 2 Millimeter erreichen, gewöhnlich aber nur ½ bis ½ Millimeter dick. 3 und 1axiges System. Combination der Endfläche p (Fig. 133) mit der Pyramide r und der 6seltigen Säule s (Fig. 135). p:r=118°9′, daraus folgt r:r an der Basis = 123°,42′. Doppelbrechend und zwar negativ. Descloizraux. Lässt sich mit dem Nagel eindrücken, mit dem Messer schneiden, nicht für sich, wohl aber mit Weingeist befeuchtet pulvern, leicht zu kleinen, eckigen Stücken zerbröckeln. — Bildet dentritische Krystalle; Licht und Lösungsmittel haben auf seine Krystallform Einfluss. Reinige (N. Br. Arch. 48, 307). — Eine Lösung von wenig Campher in einem Tropfen Weingelst, lässt, auf einer Glasplate verdunstet, Krystalle, welche im polarisirten Lichte unter dem Microskope schön farbig erscheinen (Unterschied von künstlichem Campher), Balley (Sill. Am. J. Mai. 1851; Chem. Centralbl. 1851, 592). — Spec. Gew. 0,9887, Brisson, 0,9968, Newton; 1,00 bei 0 bis 0°,6, 0,998 bei 6°,25, 0,992 bei 10 bis 12°,5. Brisson (N. Br. Arch. 48, 327). — Schwimmt in kleinen Stückehen bei 15° auf Wasser, hat mit diesem gleiches specifisches Gewicht bei 6°,25 und schwimmt darauf wieder bei 11°. Brisson. — Campher folgt bei der Temperatur, bei der das Wasser seine größte Dichtigkeit besitzt, nicht demselben Ausdehnungsgesetz wie Wasser, sondern zicht sich beim Erniedrigen der Temperatur fortwährend zu-

sammen, MUNCKE (Repert. 48, 246). — Schmilzt bei 150°, VENTURI, 175° GAY-LUSSAC, 142°,2, THOMSON (Ann. Phil. 1820, 392); kocht bei 204°, GAY-LUSSAC, 204°,4, THOMSON, lässt sich unzersetzt sublimiren; verdampft schon bei gewöhnlicher Temperatur an der Luft. - Dampfdichte = 5,468. Dumas. Dampfspannung bei 15°,5 = 0,004 Meter Quecksilberhöhe. - Rotationskraft 37°,4 rechts; sie nimmt ab bei zunehmender Verdünnung seiner Lösung. Bei zunehmender Verdünnung der Lösung von Campher in Essigsäure war die Rotationskraft 36°,2 bis 30°,6 rechts, in absolutem Weingeist 37°,28 bis 34°,23 rechts. Biot (N. Ann. Chim. Phys. 36, 257; Compt. rend. 35, 233; Ann. Pharm. 84, 160). — Die Rotationskraft des Camphers vergrößert sich mit der Brechbarkeit der Lichtstrahlen mehr als die der meisten anderen Körper. Anntsen (N. Ann. Chim. Phys. 54, 417). — Nur der durch Wärme geschmolzene, nicht der feste, krystallisirte Campher wirkt auf polarisirtes Licht. Descloizeaux (N. Ann. Chim. Phys. 56, 220). Riecht eigenthümlich, gewürzhaft, durchdringend. Der Camphergeruch wird durch Zusatz von Moschus verdeckt, Fleischmann (Repert. 104, 252; Pharm. Centralbt. 1850, 432); Campher verliert seinen Geruch vollständig beim Mengen mit Asa foetida, Galbanum, Sagapen, Animé. Tolubalsam; er verliert ihn theilweis, wenn er mit Drachenblut, Olibanum. Mastix, Bénzoë, Opoponax, Tacamáhac, Gujac, Ammoniacyummi gemengt ist; der Geruch des Camphers verschwindet nicht, wenn er mit Jalappenharz, Gummigutt, Euphorbium, Bdellium, Bernstein, Myrrhe, Scammonium, Sandarach, Fichtenharz, Colophonium und Chinaharz gemengt wird. Planche (N. Br. Arch. 22, 107). — Luft- und lichtbeständig. Schmeckt erwärmend, bitter und brennend. — Kleine Stückchen Campher zeigen, auf Wasser geworfen, eine rotirende Bewegung. Als Ursache dieser Erscheinung sehen an: 1) Eine zwischen dem Campher und den Wänden des mit Wasser gefüllten Gefässes stattfindende electrische Strömung, Romiku (Mem. de l'Acad. 1756). - 2) Ein riechendes, elastisches Fluidum, welches, die Camphertheilchen umgebend, die Einwirkung des Wassers und der Luft auf den Campher erschwert. Parvost (Ann. Chim. 21, 255). — 3) Die Anziehung des Camphers für Luft und Wasser und gleichzeitige Lösung desselben in dem einen und dem anderen. Fourcroy. - 4) Die Expansion eines vom Campher dampfförmig ausströmenden, von der Wasseroberstäche angezogen werdenden und hier eine dünne Schicht bildenden Oeles, welche sich in Zurückstofsung aller auf dem Wasser schwimmenden fremden Stoffe äufsert. VENTURY (Ann. Chim. 21, 2262), CORRADORY (Ann. Chim. 37, 38).—5) Die Ausströmung des Camphers selbst in das Wasser und in die Luft, Serullas (J. Phys. 91, 172).—6) Die Verdampfung des Camphers und seine gleichzeitige Lösung in den nächstliegenden Wassertheilchen. MATTEUCI (Ann. Chim. Phys. 53, 216).—7) Die Anzlehung des Wassers auf Campher und die Abstofsung des letzteren gegen das Wasser, zwei entgegengesetzte Directionen einer und derselben Kraft. welche in einer Curve wirkt, deren große Achse mit einem ihrer Enden mit den Nachbarkörpern correspondirt, von denen diese Kraft ausgeht. Dutrochet.

20 C 16 H 2 O		120 16 16	78,94 10,53 10,53	74,38 10,67 14,61	:. 2. Göbet 74,67 11,24 14,09	л. 3. Тном 73,8 14,4 11,8	11,14	5. Dumas. 78,03 10,39 11,58
C20H16	02	152	- 100,00	99,66	100,00	100,0	100,00	100,00
	6. Lı	EBIG.	7. BLANCH u. Sell,		URENT.	9. Dumas	u. Stass.	10. CLAUS.
C	8	1,76	78,33		7,93	78,91	79,04	79,59
H		9,74	10,61		0,53	10,65	10,55	10,52
0	1	8,50	11,06		1,54	10,44	10,41	9,99
	10	0,00	100,00	10	0,00	100,00	100,00	100,00

	11. GERHARDT.	12. ROCHLEDER.		13. VOHL.
		a.	b.	147 1 120 1
С Н О	78,3 10,8 10,9	78,84 10,40 10,76	79,15 10,37 10,48	81,05 10,96 7,99
	100,0	100,00	100,00	100,00
		Maafs.	Dampfdio	
	C-Dampf H-Gas O-Gas	20 16 1	8,230 1,108 1,109	88
	Campherdampi	f 2 1	10,448 5,224	1- 4 16 376

.5

1. enthält aufserdem 0,34 N; 2. Schw. 40, 356; 3. Ann. of Phil. 1820, 392; 4. Phil. Trans. 1822, 11; Schw. 39, 335; 11. aus Borneol von Baldrianol; 12. a aus Baldrianol, b aus Salveiöl; 13. aus Ralnfarnol erhalten.

Der Campher sollte nach Saussunk aus der Vereinigung von 1 At. Kohlenoxyd und 5 At. Oelgas entstanden sein, nach Liebig's erster Analyse der Formel C12H9O, nach Dumas der Formel C10H8O entsprechen und aus 1 Maafs Camphogene und 1/2 Maafs Sauerstoff bestehen, während Blanchet u. Skll darin ein Multiplum des Radicals C4H3 mit Sauerstoff verbunden aunahmen. Gemeiner Campher verhält sich zum Borneol, wie Aldehyd zum Weingelst. BERTHELOT.

Zersetzungen. 1. Beim Durchleiten durch eine glühende Glas- oder Porzellanröhre liefert Campherdampf brennbares, mit 2 Maafs Sauerstoff zu 1,45 Maafs Kohlensäure verpussendes Gas, Cruikshank, flüchtiges, leicht in Weingeist lösliches, campherhaltiges Oel, brennbares Gas von 0,8397 spec. Gew., wovon 1 Maass beim Verpussen 1,4554 Maass Sauerstoff verschlucken und 0,955 Maafs Kohlensäure erzeugen; es scheidet sich keine Kohle aus dem Campherdampf ab. SAUSSURE.

2. Campher verliert bei anhaltendem Durchleiten des electrischen Stromes seinen Geruch vollständig; der geruchlos gewordene Campher bleibt, selbst dem Einfluss des electrischen Stromes entzogen und mit dem Boden in Berührung, einige Zeit geruchlos, nimmt erst nach einiger Zeit wieder Geruch 77 18690 JUNE

an. LIBRI (Ann. Chim. Phys. 37, 100; Schw. 53, 175).

3. Beim Entzünden verbrennt Campher mit rußender Flamme zu Kohlensäure und Wasser. - Es bildet sich zugleich wenig Camphersäure (?GM.) und Kohle bleibt zurück. Bouillon-Lagrange. - Platinschwamm, auf Campher gelegt, beginnt beim Entzünden des Camphers zu glühen, glüht auch nach dem Ausblasen der Flamme fort und durchbohrt den Campher, während Campherdämpfe in der Umgebung ein baumförmig krystallisches Sublimat absetzen. Stratingh (Repert. 21, 410), van Dyk (Repert. 21, 235).

4. Wird durch feuchtes *Chlor* unter Salzsäureentwicklung in eine flüssige Verbindung (salzsauren Campher) übergeführt. Claus. - Chlor in weingeistigen Campher geleitet, zersetzt den Weingeist und zugleich langsam den Campher. Claus. - Schmilzt in Chlorgas zu einer Flüssigkeit, die kaum schwerer als Wasser ist, rechts rotirt, an der Luft Chlor abdunstet, dabei rechts rotirenden Campher hinterlässt, im Sonnenlichte leicht explodirt und Campher abscheidet. DEVILLE (Ann. Chim. Phys. 75, 58). --Brennender Campher erlischt im Chlorgase, aber verbrennt darin mit dunkelrother Flamme und scheidet Kohle ab, wenn er mit Stanniol umwickelt und dieses mit Spiefsglanzfeile bestreut ist. Meerten u. Stratingh (Schw. 3, 442; N. Tr. 16, 300).

6. Entwickelt erst beim Erwärmen mit *Iod* Hydriodgas, Colin u. GAULTHIER, erst nach längerer Einwirkung. Guyot (J. Phys. 5, 233).

Vergl. Iodcampher.

7. Verwandelt sich bei anhaltendem Kochen mit Salpetersäure

in Camphersäure. Bouillon-Lagrange.

8. Mit 4 Th. Vitriolöl 12—13 Stunden auf 100° erhitzt, zersetzt sich der Campher in Camphren (VI, 518), schwesligsaures Gas und Kohle. Chautard (Compt. rend. 44, 66; J. pr. Chem. 71, 310). — Bei 1stündigem Erhitzen des Camphers mit überschüssigem Vitriolöl verwandelt er sich in ein flüchtiges Oel, das die chemischen Elgeuschasten und die Zusammensetzung des Camphers, jedoch geringeres Rotationsvermögen besitzt und, mit Kali auf sat 200° erhitzt, sich in sesten Campher verwandelt, dessen Rotationsvermögen kleiner als das des ursprünglichen Camphers, größer als das des ölsörmigen ist, Drlalande (Insl. 307, 399); das von Delalande erhaltene Oel ist wahrscheinlich Cyme, Gerhardt (Traité 3, 694), ist Campher enthaltendes Camphren. Chautard. — Campher bildet, mit Vitriolöl erhitzt, unter Entwicklung schwesligsauren Gases braune Masse, aus der Wasser braune Materie fällt; bei weiterem Erhitzen geht schwessigsaures Gas, Wasser und ein nach Psessenund Campher riechendes gelbes Oel über und zuletzt Hydrothion, welches sich mit der schwessligen Säure zersetzt; als Rückstand bleibt schwarzbraune Masse, von der sich 49 Th. in kochendem Wasser oder in Weingeist lösen, 51 Th. unlöslich zurückbleiben. Hatchett, Chenkberul (Ann. Chim. 73, 68; Gilb. 44, 164). — Beim Erhitzen von Campher mit Wasser und wenig Schwessiure röthen die entweichenden Dämpse Lackmus. Buchner (Repert. 9, 284).

9. Zerlegt sich beim Destilliren mit wasserfreier Phosphorsäure in Wasser und Cyme. (C<sup>20</sup>H<sup>16</sup>O<sup>2</sup> = 2HO+C<sup>20</sup>H<sup>14</sup>). Delalande (N. Ann. Chim. Phys. 1, 368). Mit concentrirter, gewässerter Phosphorsäure erhizt, verdampft Campher größtentheils unzersetzt, und die Säure färbt sich endlich

schwarzbraun, Buchner (Repert. 22, 420).

10. Dreifach-Chlorphosphor oder Chlorgas verwandeln Campher in Vierfach- oder Sechsfach-Chlorcampher, je nach der Menge des zugeleiteten Chlors. Claus. — Mit Fünffach-Chlorphosphor destillirt, zersetzt sich Campher in eine krystallische Substanz, die wie einfach-salzsaures Terpenthinöl aussieht und riecht, in Weingeist wenig löslich ist, bei wiederholtem Destilliren ein nach Terpenthin riechendes, gechlortes, wahrscheinlich nach der Formel C<sup>20</sup>H<sup>15</sup>Cl zusammengesetztes Oel gibt und selbst C<sup>20</sup>H<sup>16</sup>Cl<sup>2</sup> ist; sie bleibt in der gleichzeitig übergegangenen Chlorphosphorsäure gelöst, wird aus dieser Lösung durch Wasser gefällt und nicht durch weingeistiges Kali zersetzt. (C<sup>20</sup>H<sup>16</sup>O<sup>2</sup>+PCl<sup>5</sup>=PCl<sup>3</sup>O<sup>2</sup>+C<sup>20</sup>H<sup>16</sup>Cl<sup>2</sup>). Gerhardt (Traité 3, 694). — Mit Dreifach-Bromphosphor zersetzt sich in Brom gelöster Campher unter Erhitzung und Hydrobromgasentwicklung in öligen Bromcampher. Claus.

11. Campher wird durch Chlorchromsäure entzündet. Thomson

(Pogg. 31, 607; Phil. Trans. 1827).

12. Durch Fünffach-Chlorantimon wird Campher bei 100° unter heftigem Aufschäumen und plötzlicher Salzsäureentwicklung in eine rothbraune, dickflüssige Masse verwandelt. — Diese scheidet beim Schütteln mit Wasser braungefärbtes Algarothpulver aus, während Salzsäure und wenig Chlorantimon in Lösung gehen. Der weingeistige Auszug des niedergefallenen Algarothpulvers lässt beim Verdampfen weiches, angenehm, aber nicht campherähnlich riechendes, scharf und kratzend schmeckendes lärz, das beim Destilliren Salzsäuregas entwickelt und ein anfangs farbloses, später gefärbtes, wohlriechendes, pfefferähnlich schmeckendes Oel unter Zurücklassung einer voluminösen, glänzenden Kohle gibt. — Aether entzieht dem mit Weingelst erschöpften Algarothpulver noch ein schwarzbraunes Harz. Claus.

13. Beim wiederholten Ueberleiten von Campherdampf unter etwas Druck über erhitztes Kalk-Kalihydrat bildet sich campholsaures Kali. (C<sup>20</sup>H<sup>16</sup>O<sup>2</sup> + KO,HO = C<sup>20</sup>H<sup>17</sup>KO<sup>4</sup>). Delalande (N. Ann. Chim. Phys. 1, 120; Ann. Pharm. 38, 327). — Campher verwandelt sich bei 8—10stündigem Erhitzen im Oelbade auf 180—200° im zugeschmolzenen Rohr mit weingeistigem Kali oder Natron in Borneol (VII, 309), dem gewöhnlich noch wenig Campher beigemengt ist. Berthelot.

14. Campher reducirt wässriges übermangansaures Kali bei anhaltendem Kochen unter Bildung von camphersaurem Kali. Cloez

u. Guignet (Compt. rend. 46, 1110; J. pr. Chem. 75, 177).

15. Leitet man Campherdampf durch ein mit Kalkstücken gefülltes, rothglühendes Rohr, so geht schwach gefärbtes, stark und eigenthümlich riechendes Oel über, leichter als Wasser, nach dem Rectificiren bei 75° siedend und löslich in Weingeist und Aether, nicht in Wasser. Dieses ist Fremy's Camphron = C<sup>60</sup>H<sup>44</sup>O<sup>2</sup> und hält 85,03 Proc. C, 16,25 H und 4,72 O (Rechnung 85,71 Proc. C, 10,47 H und 3,82 O). — Bei Anwendung von sehr stark glühendem Kalk wird das Camphron weiter in Kohlenoxyd, Kohlenwasserstoff und in Naphtalin zerlegt. Fremy (Ann. Chim. Phys. 59, 16; J. pr. Chem. 5, 355; Ann. Pharm. 15, 286).

16. Bei langsamem Ueberleiten von Campherdampf über rothglühendes Eisen werden Wasser und Fune (V, 621) oder demselben isomeres Oel erhalten, das bei 140° kocht, blassgelb, leichter als Wasser ist und eigenthümlich gewürzhaft riecht. (Zusammensetzung vergl. V, 624.) — Bei sehr starker Hitze entsteht gleichzeitig Naphtalin. D'ARCET (Ann. Chim Phys. 66, 110; J. pr. Chem. 13, 248; Ann. Pharm.

28, 83).

17. Mit 2 Th. Thonerde oder Thon gemengt und destillirt, zersetzt sich Campher in Kohlensäure, Kohlenwasserstoff, brenzliches Oel und zurückbleibende Kohle. — Es bildet sich zugleich wenig Camphersäure (? Gm.). BOUILLON-LAGRANGE.

18. Zersetzt sich mit schmelzendem Chlorzink in Wasser und

Cyme (VII, 176).  $C^{20}H^{16}O^2 = 2HO + C^{20}H^{14}$ . Gerhardt.

19. Entwickelt, mit Sublimat im Glasrohre erhitzt, terpenthinähnlichen Geruch und Salzsäuregas, schwarzbraune Masse hinterlassend, die, mit Weingeist erschöpft, Kohle und Calomel hinterlässt. Claus.

Verbindungen. Mit Wasser. — Campher löst sich in 1000 Th. Wasser, Giese; die Lösung nimmt Geruch und Geschmack des Camphers an, trübt sich mit wässrigem Kali, nicht mit wässrigem Ammoniak oder Natron. Im Papinischen Topf mit Wasser erhitzt, löst sich der Campher, wahrscheinlich durch Zersetzung, in größerer Menge in Wasser auf, ohne sich beim Erkalten abzuscheiden. Pfaff (Syst. d. Mat. med.). — Stärkere Säuren, nicht aber Kohlensäure, vermehren seine Löslichkeit in Wasser. Giese, Brandes. — In kochendem Wasser verfüchtigt sich Campher größtentheils mit den Wasserdämpfen. Buchner (Repert. 9, 284).

Mit Phosphor schmilzt Campher beim Erwärmen zusammen; die Verbindung sublimirt ohne Entzündung und Leuchten. — Das Sublimat leuchtet nicht bei Handwärme, aber beim Reiben. — In Campherdampf schmilzt Phosphor beim Erwärmen, ohne zu leuchten.

J. DAVY (N. Ed. Phil. J. 15, 48; Schw. 68, 384).

Mit Schwefel lässt sich Campher zusammenschmelzen. — Campher verschluckt bei Mittelwärme und Druck reichlich schwefligsaures Gas, bildet, damit gesättigt, farblose Flüssigkeit, die schwerer als Wasser ist, an der Luft schwefligsaures Gas abdunstend Campher hinterlässt, auf Zusatz von Wasser Campher abscheidet und lod löst. — Die Menge des vom Campher verschluckten schwefligsauren Gases ist von Druck und Temperatur abhängig. BINEAU.

100 Th. Campher verschlucken bei 6,70 M. Druck schwefligsaures Gas:

bei  $4^{\circ}$  = 70,5 Th. n  $8^{\circ}$  = 58,6 n n  $10^{\circ}$  = 54,0 n n  $12^{\circ},5$  = 48,9 n n  $14^{\circ},0$  = 46,8 n n  $15^{\circ},5$  = 44,3 n n  $20^{\circ},0$  = 37,3 nn  $24^{\circ}$  = 33,1 n

Campher löst sich in 0,36 Th. kaltem oder wenig erwärmtem Vitriolöl zur dunkelbraunen, in der Wärme wie Pech fließenden, in der Kälte gestehenden, in Weingeist löslichen Flüssigkeit, Wenzel; in 4 Th. Vitriolöl bei 100° zur dunkelgelben Flüssigkeit, Chautard (Compt. rend. 44, 56; J. pr. Chem. 71, 310); aus der Lösung scheidet sich anfangs auf Zusatz von Wasser der Campher wieder aus. Wenzel. Chautard. — Verbindet sich, gut erkältet, mit wasserfreier Schwefelsäure langsam, fast ohne Gasentwicklung zur braunen, weichen Masse, aus welcher Wasser den meisten Campher unverändert abscheidet. Bineau. — Verschluckt kein Hydrothiongas. Bineau. — Löst sich in Schwefelkohlenstoff zu einer mit Weingeist, nicht mit Wasser mischbaren Flüssigkeit, die durch letzteres auch nicht gefällt wird. Lampadius. Gleiche Theile 100 und Campher bilden, zusammengerieben,

Ideache Theile 10d und Campher bilden, zusammengerieben, Iodcampher. Claus. — Iod und Campher verbinden sich nicht bei gewöhnlicher Temperatur, erst nach längerer Zeit wird das Gemenge flüssig und entwickelt Hydriod, ohne den Camphergeruch zu verlieren. Guvot (J. Phys. 5, 233). — Campher löst in der Kälte wenig Iod, schmilzt, damit erwärmt, zu einer dunkeirothbraunen, nach dem Erkalten erstarrenden, nach ihren Bestandtheilen riechenden Masse zusammen, Wincklen (Repert. 32, 273); gibt, mit 1/10 Iod zusammengerieben, schwarzbraune, Wasser gelb färbende Masse.

VOGET (N. Br. Arch. 16, 155).

Campher löst sich reichlich und unzersetzt in Brom, Claus, zu einer fast geruchlosen, beim Abkühlen krystallisch erstarrenden Masse, Balabo (Ann. Chim. Phys. 32, 377), zu schön krystallischem Bromcampher. Laurent. — Bei ¼jährigem Außbewahren der Lösung scheiden sich nach Claus daraus braune, an der Luft zerfließende Krystalle aus, die schon Laurent beobachtete und die von ihm als eine Bromverbindung angesehen werden. (vgl. vii, 324). — Die Lösung des Camphers in Brom wird durch Phosphor unter Bildung von Dreifach-Bromphosphor, Hydrobromentwicklung und heftiger Erhitzung in flüssigen Bromcampher umgewandelt. Claus.

Campher verschluckt wenig trocknes Chlor im Sonnenlicht und wird dabei nach einigen Wochen gelb. Claus. — Bei 170° geschmolzener Campher verschluckt kein Chlor, sondern verflüchtigt sich unzersetzt. Claus. — Mit Salzsäuregas verbindet sich Campher, je nach Temperatur und Druck. Bineau.

```
100 Th. Campher verschlucken nach Binkau Salzsäuregas:
                30
                     und 0,738 Meter Druck = 26,0 Th.
          bei
                           0,232
0,740
0,230
                 3°
                                                   = 17,0
                70
                                                  = 24,0
= 16,3
            "
                        "
                                     11
                                             **
                7°
                                                              "
            "
                        29
                                     19
                                             "
                90
                           0.288
                                                  = 15,8
                        "
                                     "
                                             n
                                                              22
                13°
                           0,322
                                                  = 15.3
                        "
                                             "
                                                              "
                                                                         417 5/49
                15°,5
                           0,744
                                                  = 20.5
                        "
                                     n
                                             "
                                                              "
            31
               18°,5
                                                  = 20.4
                           0.735
            11
                        11
                                     21
                                             22
                                                              33
                20°,0
                                                  = 20.0
                           0,740
                        "
                                     33
                                             11
                                                              33
                24°,0
                           0,747
                                                  = 19.0
                                     23
                       - 22
                                             32
```

Campher verschluckt kein Salzsäuregas mehr:

100 Maafs Campherdampf verschlucken 23,6 Maafs Salzsäuregas. Bineau. — Campher verschluckt bei 10° und 0,726 Meter Druck 144 Maafs Salzsäuregas und zerfliefst damit zu einer wasserhellen Flüssigkeit, Saussune, Deville (Ann. Chim. Phys. 75, 58), welche schwächeres Rotationsvermögen als Campher zeigt. Deville. — Campher löst sich in 2,6 Th. concentrirter Salzsäure und wird aus der Lösung durch Wasserzusatz gefällt. Wenzel.

Kieselflusssäuregas wird von Campher nicht verschluckt. BINEAU. Campher nimmt kein Salpetergas auf. BINKAU. - Bildet mit Salpetergas und Sauerstoff, oder mit Untersalpetersäuredampf eine blassgelbe, bel einem Gehalt von wenig salpetriger Säure grünliche Flüssigkeit, welche an trockner Luft rothe Dämpfe entwickelt, bis sie mit einer Campherdecke bedeckt ist, mit Wasser sich in Campher und Zersetzungsproducte der Untersalpetersäure umwandelt, mit Weingeist und Aether unter Gasentwicklung, ebenso mit Untersalpetersäure sich mengt, bei gewöhnlicher Temperatur 1/10 Icd löst und bei 18° gesättigt aus 79 Proc. Campher und 21 Proc. Untersalpetersäure besteht. — Die Untersalpetersäureverbindung des Camphers entwickelt in schwefligsaurem Gas Untersalpetersäure, die schwefligsaure Verbindung des Camphers braust, mit Untersalpetersäure übergossen, stark auf: in beiden Fällen entsteht eine krystallische Verbindung, die leicht gelb wird, rothe Dampfe entwickelt, leicht zerfliefst und mit Wasser in Campher, Vitrlolol, Salpetersäure und Salpetergas zerfällt. BINEAU. - Löst sich in kaller concentrirter Salpetersaure, bildet damit ein farbloses oder gelbliches Oel (salpeter-Saures Campheröl), aus dem sich auf Zusatz von Wasser Campher ausscheidet.

— Löst sich in ½ Th. kalter rauchender Salpetersäure. Wenzel. Das beim Erhitzen von 1 Th. Campher mit 16 Th. verdünnter Salpetersäure sich erhebende Campheröl hält 72,3 Proc. Campher und 27,7 Proc. Salpetersäure. BRANDES. Das so gebildete Campheröl wird durch Salzsäure roth, dann gelb, Bouillon-Lagrange; es löst von den Metallen fast nur Quecksilber, weil es sie sogleich mit Campher überzieht und ist mit Weingeist mischbar. WENZEL. - Campher verchluckt etwa 1 Maafs Ammoniakgas. SAUSSUBE.

Campher ist in wässrigen Alkalien unlöslich und verbindet sich auch nicht mit den übrigen Metalloxyden. — Aus einem innigen Gemenge von Campher mit kohlensaurem Kalk oder kohlensaurer Bittererde soll Wasser dreimal so viel Campher aufnehmen als es beim Schütteln mit Campher allein aufnimmt.

Campher löst sich wenig in Essig, aber in ½ Theil concentrirter Essigsäure, eine dickliche, scharf schmeckende, leicht entzündliche, vollständig verbrennliche Flüssigkeit bildend. Pfaff (Syst. d. Mat. med.). — Beim Lösen von Campher in mäßig starker Essigsäure löst er sich nur in der concentrirten auf, eine wässrige Flüssigkeit abscheidend, die etwas Essigsäure und eine Spur Campher enthält. Vauquelin (Schw. 35, 437). — Löst sich langsam, doch reichlich in kalter Baldrian-

säure, die farblose dickflüssige Lösung ist unzersetzt destillirbar und scheidet, mit 30 Th. Wasser vermischt, Campher aus. Trommsdorff.

Campher löst sich bei 12° in 5/6 Th. Weingeist von 0,806 spec. Gew. Saussure. Die farblose Lösung (Camphergeist, Spiritus vini camphoratus) schmeckt scharf, scheidet, warm bereitet, beim Erkalten einen Thell des gelösten Camphers aus; gibt beim Destilliren übergehenden Weingelst und zurückbleibenden Campher, scheidet auf Zusatz von Wasser Campher aus. — 3 Th. Weingeist, welche bei gewöhnlicher Temperatur 1 Th. Sublimat lösen, nehmen bei Zusatz von 1 Th. Campher 2, von 3 Th. Campher 3, von 6 Th. Campher 6 Th. Sublimat auf. Karls (Pogg. 10, 608). — 16 Th. Weingeist von 0,865 spec. Gew. lösen 7 Th., nach Zusatz von 4 Th. Campher 9,6 Th. Sublimat; durch Schütteln mit fein gepulvertem Sublimat löst man endlich 25 Th. Campher und 16,5 Th. Sublimat in 4 Th. Weingeist. Die Lösung lst syrupdick, von 1,326 spec. Gew., scheidet wenig Calomel ab, verhält sich, mit Weingeist verdünnt, gegen Ammoniak, Kali, Iodkalium wie Sublimatlösung, scheidet, mit Wasser vermischt, Campher ab, setzt, mit Wasser übergossen längere Zelt hingestellt, Campher mit Sublimatkrystallen ab, riecht, mit Chlorgas gesättigt, stark nach Chlorvinafer, lässt dann beim Verdunsten braunes, auf Zusatz von Weingelst Calomel abscheidendes Magma, dessen weingeistige Lösung mit Wasser braunen Campher abscheidet, eingedampft braunes, sublimathaltiges Harz gibt, beim Destilliren sich bräunt, ein nach Chlorvinafer und Campher riechendes, sublimatfreies, auf Wasserzusatz Campher abscheidendes Sublimat liefert und schwarzen Rückstand lässt, der Calomel enthält. Simon (Pogg. 37, 553).

Campher löst sich in viel weniger als seinem gleichen Gewicht Holzgeist. Gm. — Löst sich reichlich in Aceton. Trommsdorff. —

Löst sich in <sup>1</sup>/<sub>3</sub> Chloroform. Smith (N. J. Pharm. 15, 441).

In Aether lösen sich reichliche Mengen Campher; er erhöht die Löslichkeit des Aethers für Sublimat. — 4 Th. Aether lösen für sich 1 Th. Sublimat; bei Zusatz von 1,33 Th. Campher lösen sie 1,33, bei 4 Th. Campher 2, bei 8 Th. Campher 4 und bei 16 Th. Campher 8 Th. Sublimat. Karls (Pogg. 10, 608). — Löst sich in Naphtaarten leicht.

Löst sich leicht in flüchtigen Oelen; aus einer heifsen Lösung krystallisirt ein Theil beim Erkalten. — Löst sich reichlich in Fune.

MANSFIELD (Chem. Soc. 1, 263).

Löst sich in fetten Oelen und Fetten; in einigen Harzen.—Campher mit einigen Tropfen Mandelöl und ½ Sublimat bis 112° erwärmt, zersliefst nach ½ Stunde, wird braun, entwickelt Salzsäure, löst sich in mehr Mandelöl vollständig, in Weingeist unter Hinterlassung von Calomel. Simon (Pogg. 37, 553).

# Anhang zu gemeinem Campher.

### 1. Iodcampher.

CLAUS (1842). J. pr. Chem. 25, 264.

Bildet sich beim Zusammenreiben gleicher Theile Iod und Campher. — Braunes, dickflüssiges Gemisch. — Verdunstet an der Lu/t rascher als seine Bestandtheile für sich. Liefert beim Destilliren unter Entwicklung von Hydriodgas ein braunes, dünnflüssiges, herbe, widrig und terpenthinähnlich schmeckeudes (brenzlich riecheudes, Guyot, J. Phys. 5, 233) Destillat, welches aus Camphin, wenig Colophen (VII, 264), Camphokreosot (vgl. unten), aus concentrirter, wässriger Hydriodsäure, etwas unzersetztem Campher und freiem Iod besteht, während in der Retorte schwarzes, mit Kohle, wenig Camphin, Colophen, Camphokreosot und Iod verunreinigtes Camphoresin zurückbleibt.  $2(C^{20}H^{16}O^2+J=1$  At. Camphin ( $C^{16}H^{16}$ ), 3 At. Wasser, 1 At. Hydriod, 1 At.

Camphoresin (C20H12), 2 At. Kohlenstoff und 1 At. Sauerstoff, der zur Bildung des Camphokreosots verwandt wird.)? - Wässrige Alkalien scheiden aus Iodcampher unveränderten Campher ab.
Iodcampher ist unlöslich in Wasser, leicht löslich mit hyacinthrother

Farbe in Weingeist und Aether. CLAUS.

#### 2. Bromcampher.

LAURENT (1840). J. pr. Chem. 20, 498. - Rev. scient. 11, 263; J. pr. Chem. 28, 333; Compt. rend. 10, 532. CLAUS. J. pr. Chem. 25, 260.

Bromure de camphre. Camphre bromuré; Oxyde de camphene bromur é. LAURENT.

Bildung. Beim Lösen von Campher in Brom. LAURENT. - Bei allmählichem Zusatz von Phosphor zu einer Lösung von Campher in Brom bildet sich öliger Bromcampher, den Wasser aus der Lösung ausscheidet. CLAUS.

Darstellung. Man löst Campher in kaltem Brom, trennt die sogleich oder nach einigen Stunden (jedoch nicht immer) sich abscheidenden Krystalle von der Mutterlauge, presst sie schuell zwischen Papier und bewahrt sie vor Luftzutritt geschützt auf. LAUBENT. -- Die warme Lösung des Camphers in Brom scheidet beim Erkälten unveränderten Campher aus. LAURENT.

Eigenschaften. Rothe, grade rhombische, oder rechtwinklige Säulen.

			LAURENT.	131	- 61
C20H16O2	152	51,2	- 100	Add to 1	16
Br <sup>2</sup>	160	48,8	51,2	A 70	
C20H16O2,Br2	312	100,0			1 12

Wegen der leichten Zersetzbarkeit des Bromcamphers hält CLAUS LAU-BENT'S Analyse und Formel für unrichtig.

Zersetzungen. Bromcampher zersliefst an der Lust, entwickelt Brom und lässt Campher. — Gibt beim Destilliren Brom, Campher, wenig Hydrobrom und gebromtes Oel. — Zersliefst in wässrigem Kali und scheidet nach längerem Schütteln Campher ab. - Löst sich in Wasser; die rothe Lösung scheidet allmählich Campher ab. LAURENT.

# 3. Vierfach-Chlorcampher. C20H12Cl4O2.

CLAUS (1842). J. pr. Chem. 25, 259; Rev. scient. 9, 181.

Camphre quadrichloré.

Man sättigt eine Lösung von Campher in 3 Th. Dreifach-Chlorphosphor vollständig mit Chlor, erwärmt die anfangs sich unter Salzsäureentwicklung erhitzende Lösung zuletzt auf 100°, wäscht das klare, blassgelbe, balsamdicke Product mit Wasser und wässriger Soda, sammelt den dabei sich als rahmähnliche Masse abscheidenden gewässerten Chlorcampher und befreit ihn durch Erhitzen im Wasserbade und durch längeres Hindurchleiten trockner Luft vollständig von Wasser. - So können auch, je nach Menge des eingeleiteten Chlors, andere Chlorcampher erhalten werden, wahrscheinlich 1-6 At. Chlor enthaltend. CLAUS.

Eigenschaften. Grünliches, fast farbloses, klares, salbenartiges Oel, bei 100° von Baumölconsistenz. Riecht angenehm gewürzhaft, schmeckt campher-

artig bitter, hintennach scharf und kratzend.

			CLA	Us.
20 С 12 Н 4 СІ	120 12 142	41,38 4,13 48,97	a. 44,52 4,54 45,12	b. 51,0
 2 0	16	5,52	5,82	
C20H12Cl4O2	<b>2</b> 90	100,00	100,00	A- Strong

a. nicht vollständig mit Chlor gesättigt, ist ein Gemenge von C20H13Cl3O2 -+C20H12Cl4O2, b. hei vollständigem Sättigen mit Chlor aus einer zuletzt auf

100° erwärmten Campherlösung in Dreifach-Chlorphosphor erhalten. CLAUS.

Zersetzungen. Entwickelt beim Erhitzen über 100° Salzsäuregas, liefert gechlortes, angangs farbloses, später blassrosenrothes, grünes, zuletzt schwarzbraunes Oel und lässt Kohle. Mit Chlorcampher getränkter Docht brennl, so lange er in einer Flamme ist, und verlischt beim Herausnehmen. Wird erwärmt durch Chlor in Sechsfach-Chlorcampher umgewandelt. Wird durch einen Tropfen Fünffachchloranlimon purpurroth, dann indigblau, häufig auf Wasserzusatz grün. CLAUS.

Verbindungen. Vierfach-Chlorcampher ist in Wasser unlöslich, aber bildet damit eine rahmähuliche Masse; löst sich leicht in Weingeist und Aether.

# 4. Sechsfach-Chlorcampher. C20H10Cl6O2.

CLAUS (1842). J. pr. Chem. 25, 259; Rev. scient. 9, 181.

Oxyde de chlocamphalose, LAURENT.

017 1 3

Man leltet anhaltend Chlorgas durch auf 100° erwärmten Vierfach-Chlorcampher. - Farblose Masse von Wachsconsistenz, sonst dem Vierfach-Chlorcampher ähnlich.

20	16	4,42	4,36
6 C1	213	59,47	57,74
10 H	10		3,10
20 C	120	33,42	34,80
San I			CLAUS.
	6 C1	10 H 10 6 Cl 213	10 H 10 2,79 6 Cl 213 59,47

Wird durch weiteres Einleiten von Chlor nicht verändert. CLAUS.

### Mit gemeinem Campher isomere Verbindungen.

### 1. Links-Campher.

Vorkommen. Im Oel von Malricaria Parthenium, Dessaignes u. Chau-TARD.

Bildung. Beim Kochen des Links-Borneols aus Krappspiritus mit Salpetersäure. JEANJEAN.

Darstellung. Man destillirt das Oel von Matricaria Parthenium gebrochen, erkältet den bei 200-220° übergebenden Theil auf -5° und presst die hierbei oft ganz erstarrende Masse zwischen Papier. Dessaignes u. Chau-

Eigenschaften. Die des Camphers. Schmilzt bei 170°, siedet bei 204°, DESSAIGNES u. CHAUTARD; aber besitzt Rotationsvermögen nach links, CHAU-TARD.

20 V)	l _			DESSAIGNES U. CHAUTARD.
-1	20 C	120	78,94	78,74
ne e gratical	16 H 2 O	16 16	10,53 10,53	$\substack{10,69\\10,57}$
Anna and	C20H16O2	152	100,00	100,00

Zersetzungen. Bildet bei anhaltendem Kochen mit Salpetersäure Links-Camphersaure, CHAUTARD.

# 2. Nicht drehender Campher.

Scheidet sich aus den flüchtigen Oelen mehrerer zur Familie der Labiaten gehörenden Pflanzen aus. Proust. - Der aus Lavendelöl sich abscheidende Campher (78,14 C, 10,47 H, 11,39 O, DUMAS) hat kein Rotationsvermögen, Biot (Compt. rend. 15, 710).

### 3. Wermuthöl.

LEBLANC. N. Ann. Chim. Phys. 16, 333; Ausz. Compt. rend. 21, 379.
ZELLEB. Stud. über äther. Oele. Landau 1850.
SACHSE. Zeitschr. Pharm. 5, 14.

Essence d'absinthe.

Vorkommen und Gewinnung. Im Wermuth, Artemisia absinthium. L.
— Man destillirt frisches oder getrocknetes blühendes Kraut mit Wasser. —
Man gewinnt 0,312 Proc. Oel. Buchner. Martius (Repert. 39, 239).

Eigenschaften. Dunkelgrün, Leblanc, schmutziggrün, Martius, dunkelgelbbraun. Zeller. — Wird auch bei wiederholtem Rectificiren nicht farblos. Leblanc. — Die grüne Farbe des Oels wird durch einen eigenthümlichen Farbstoff bedingt; beim Destilliren von Wermuthöl mit Citronen- und Nelkenöl und Wasser geht anfangs farbloses Wermuthöl, zuletzt grünes Nelkenöl über. Sacise. — Spec. Gew. 0,973 bei 24°, Leblanc, 0,90—0,96; aus Blättern 0,92, aus Blüthen 0,94. Zeller. Geht zwischen 180—205°, nach wiederholtem Rectificiren über Kalk fast völlig gegen 205° über. Rotationsvermögen 20°,67 rechts. Dampfdichte — 5,3. Leblanc. Riecht durchdringend stark nach Wermuth, schmeckt brennend, Leblanc, eigenthümlich ätherisch, scharf und bitterlich. Martius. Neutral. Zeller.

			LEBLANC.
20 C	120	78,9	78,9
16 H	16	10,	
20	16	10,	6 10,5
C <sub>50</sub> H <sub>16</sub> O <sub>5</sub>	152	100,0	100,0
		Maafs.	Dampfdichte.
C-Dampf		20	8,3200
H-Gas `		16	1,1088
0-Gas		1	1,1093
Wermuthöl-	Wermuthöl-Dampf		10.5381
	_	1	5,2691

51. 2066

Zersetzungen. 1. Wird an der Luft dunkler und dickflüssiger. - 2. Verdickt sich mit *Iod* ohne Fulmination und Erwärmung. — Aelteres und der Luft ausgesetzt gewesenes Oel entwickelt mit Iod Wärme und Dämpfe bis zur Sublimation. Frisches Blätteröl lässt grasgrünen, syrupdicken Rückstand, älteres Oel braune, dickere und Blüthenöl zähe, festwerdende Masse. Zeller. — 3. Nimmt 2,156 Th. Brom auf und färbt sich dunkler KNOP (Chem. Centr. 1854, 498). — 4. Wird durch Salpetersäure mit Heftigkeit in nicht krystallisches Harz zersetzt. Leblanc. - Färbt sich mit 1/4 Th. Salpetersäure von 1,25 spec. Gew. in elnigen Minuten grün, dann dunkelblau und schwarzbraun. Voger (Br. Arch. 19, 169). Zeller. — 5. Färbt sich mit Vitriolöl schwärzlich, Leblanc, blau bis dunkelviolett. Zeller. — 6. Verliert bei wiederholtem Destilliren über wasserfreie Phosphorsäure Wasser und liefert flüchtiges Camphogen (C<sup>20</sup>H<sup>14</sup>). Leblanc. — 7. Verliert durch Fünffachchlorphosphor seinen Sauerstoff und tauscht 1 At. H gegen 1 At. Cl aus (C20H16O2+  $PCl^{5} = C^{20}H^{45}Cl + HCl + PO^{2}Cl^{3}$ ). Cahours (Compt. rend. 25, 725). – 8. Wird nicht von wässrigem Kali, wohl aber von erhitztem Kalioder Natronkalk theilweis zersetzt, indem es sich schwärzt, theilweis unverändert überdestillirt. Leblanc. — 9. Wird durch zweisachchromsaures Kali und Schwefelsäure in dunkles, flockiges Harz
sogleich verwandelt. Zeller. — 10. Gibt beim Kochen mit Nitroprussidkalium braunschwarzen Absatz. Heppe (N. Br. Arch. 89, 57).

Verbindungen. Löst sich in jeder Menge absolutem Weingeist

und in Weingeist von 0,85 spec. Gew. Zeller.

# 4. Flüchtiges Oel von Pulegium micranthum.

BUTTLEROW (1854). Petersb. Acad. Bull. 12, 241; Ausz. Pharm. Centralbl. 1854, 359.

Vorkommen. In dem in südlichen Steppen Russlands, besonders um Sarepta und Astrachan wachsenden Pulegium micranthum.

Eigenschaften. Gelblich, rectificirt farblos oder schwach gelblich, dünnflüssig; spec. Gew. 0,932 bei 17°. Beginnt bei 202° zu sieden, siedet ziemlich constant bei 227°. — Erstarrt nicht bei —17°. — Riecht und schmeckt dem Pfesserminz- und Krauseminzöl, zugleich dem Salveiöl ähnlich.

			Butti	EROW.
20 C	120	78,94	78,45	78,16
16 H	16	10,53	10,63	10,69
2 0	16	10,53	10,92	10,15
C20H16O2	152	100,00	100,00	100,00

Zersetzungen. 1. Nimmt an der Luft Sauerstoff auf, wird dickflüssig, specifisch schwerer und bräunlichgelb, ohne Kohlensäure zu entwickeln. — 2. Bildet mit rauchender Salpetersäure hauptsächlich Essigsäure neben geringen Mengen Metacetsäure und anderen Fettsäuren. — 3. Färbt sich mit Salzsäuregas braun, ohne fest zu werden. — 4. Verwandelt sich beim Kochen mit concentrirtem wässrigen Kali in braunes, amorphes, saures, in Wasser unlösliches, in Alkalien und Weingeist lösliches, sprödes Harz (77,96 C, 3,59 H, 13,150) und ein flüchtiges, verändertes Oel, welches mit einer sauren, eine Fettsäure enthaltenden Flüssigkeit gemengt ist. Bräunt sich beim Zutröpfeln zu schmelzendem Kali und zersetzt sich theilweis in Essigsäure, Baldriansäure und andere Fettsäuren. — Bildet mit zweifach-chromsaurem Kali und Schwefelsäure erwärmt hauptsächlich Essigsäure und andere Fettsäuren. — Gibt beim Destilliren mit unterchlorigsaurem Kalk und Wasser Chloroform.

Verbindungen. Löst sich leicht in Weingeist, Aether und Oelen.

5. Poleyöl. — In Mentha pulegium. L. — Man destillirt das Kraut mit Wasser. — Spec. Gew. 0,9271, rectificirt 0,9255. — Siedpunct zwischen 183 und 188°.

			KANE.
20 C	120	78,94	Mittel. 77,79
16 H	16	10,53	10,85
20	16	10,53	11,36
C20H16O2	152	100.00	100.00

Kommt meistens mit Terpenthinöl vermengt vor. KANK (Lond. E. Mag. J. 13, 440; J. pr. Chem. 15, 160).

# Camphinsäure. $C^{20}H^{16}O^4 = C^{20}H^{16}, 0^4$ ?

Berthelot (1858). N. Ann. Chim. Phys. 56, 94; Ausz. Ann. Pharm. 112, 367.

Acide camphique.

vergl. VII, 309. — Bildet sich neben Borneol bei 8—10stündigem Erhitzen von gemeinem Campher mit weingeistigem Kali auf 180 bis 200° in zugeschmolzenen Röhren. Man erschöpft den Inhalt der Röhren mit Wasser, filtrirt unzersetzten Campher und Borneol ab, concentrirt die Kali und camphinsaures Kali enthaltende Lösung durch Abdampfen, nachdem sie vorher annähernd mit Schwefelsäure neutralisirt war, gießt die Mutterlauge von dem darin nach dem Erkalten sich ausscheidenden schwefelsauren Kali ab, bringt sie zur Trockne, zieht den Rückstand mit Weingeist aus, dampft die weingeistige Lösung im Wasserbade ab, erschöpft den Rückstand wieder mit Weingeist und zerlegt das nach dem Eindampfen der weingeistigen Lösung als Syrup zurückbleibende camphinsaure Kali mit verdünnter Schwefelsäure.

Mehr oder weniger gefärbtes, beinahe festes Harz. Ist nur schwer

rein zu erhalten.

Liefert beim *Erhitzen* Oel, krystallisches, nicht saures Sublimat und Theer, schwammige Kohle hinterlassend. Bildet, mit *Salpeter-säure* erhitzt, eine Nitroverbindung.

Wenig oder gar nicht in Wasser löslich. — Verbindet sich mit Basen zu Salzen. Camphinsaures Kali ist ein nicht krystallistrbarer, zerfliefslicher Syrup, ebenso camphinsaures Natron; beide lösen sich wenig in concentrirten wässrigen Alkalien und scheiden sich aus diesen Lösungen beim Eindampfen als in reinem Wasser leicht lösliche Harzselfen aus. — Camphinsaures Zink. — Blei. Eisen., Kupfer., Silberoxyd und Eisenoxydul werden aus wässrigen Metallsalzen durch concentrirtes wässriges camphinsaures Natron als Niederschläge gefällt, die in viel Wasser und auch in Essigsäure löslich sind.

Camphinsäure ist leicht in Weingeist löslich. Berthelot.

# Salzsaures Borneol oder Chlorbornafer. $C^{20}CIH^{17} = C^{20}H^{16}.HCI.$

BERTHELOT. N. Ann. Chim. Phys. 56, 78.

Camphol chlorhydrique.

Man erhitzt Borneol mit 8—10 Th. wässriger, concentrirter Salzsäure in zugeschmolzenen Röhren 8—10 Stunden lang auf 100°, wäscht das Product mit verdünntem wässrigen Kali, dann mit Wasser und krystallisirt es aus Weingeist um. — Gleicht in seinen meisten Eigenschaften dem einfach-salzsauren Terpenthinöl. Rotationsvermögen rechts, schwächer als das des Borneols, verschieden von dem des einfach-salzsauren Terpenthinöls.

20 C 17 H	120	69,56 9,85	BERTHELOT.
Cl	35,5	20,59	20,0
C20H16,HC1	172,5	-100,00	149 Levis 2-180

Dem einfach-salzsauren Terpenthinöl isomer (VII, 250).

Schmilzt und sublimirt beim *Erhitzen*, wenig Salzsäure verlierend. Liefert, mit *Aetzkalk* geglüht, Borneol, Chlorcalcium zurücklassend.

Verbindet sich schon bei gewöhnlicher Temperatur mit zweifachsalzsaurem Terpenthinöl zu einer in warmer Hand schmelzenden Verbindung.

Benzoesaures Borneol oder Benzbornester.

 $C^{34}H^{22}O^4 = C^{14}H^5O^3, C^{20}H^{17}O.$ 

BERTHELOT. N. Ann. Chim. Phys. 56, 78.

Camphol benzoique.

Man erhitzt Borneol mit Benzoesäure in zugeschmolzenen Röhren 8—10 Stunden lang auf 200°, wäscht das Product mit wässrigem kohlensauren Kali und Aetzkali, um überschüssige Benzoesäure zu entfernen und erhitzt das zurückbleibende Gemenge von Borneol oder benzoesaurem Borneol so lange auf 150°, als es noch campherartig riecht. — Farbloses, geruchloses, neutrales, in Weingeist und Aether lösliches Oel — Bildet, mit Natronkalk auf 120° erhitzt, Borneol und benzoesaures Natron. Berthelot.

#### Anhang zum Stammkern C20H16.

Flüchtige Oele, die sich noch nicht ins System einreihen lassen, nebst den sich aus ihnen abscheidenden Camphern.

#### (Alphabetisch geordnet.)

- 1 Acacienöl. Der ätherische Auszug der Blüthen von Acacia alba. L. lässt bei freiwilligem Verdunsten gelbe, warzenförmige, an den Fingern klebende, stark und anhaltend nach Acacien riechende Masse, die ein Zersetzungsproduct des Oels zu sein scheint. Diese Masse llefert beim Destilliren unangenehm riechendes brenzliches Oel, ist in kochendem Weingeist löslich, und scheidet beim Erkalten wie Wachs sich verhaltende Flocken ab. FAVNOT (1838, J. Chim. méd. 14, 212).
- 2. Flüchtiges Oel (Aceite de amacéy). In den Zweigen eines unbekannten, in der Umgegend Bogota's wachsenden Baumes. Fließt beim Abschneiden der Zweige freiwillig aus, so dass in wenigen Minuten etwa ein Litre Oel erhalten wird. Gelblich, dünnflüssig, beim Erkälten auf einige Grade unter 0° nicht erstarrend. Riecht dem Pomeranzenblüthöl, mehr noch dem Rosenöl und der Essence de cicari ähnlich, schmeckt aufangs süßs, hinterher scharf und bitter. Dient in Bogota zur Verfälschung des Copalvabalsams. Lenov (1846. N. J. Pharm. 9, 107).
- 3. Alyxiencampher. Scheidet sich auf der Innenselte der Rinde von der auf Java und Amböina wachsenden Alyxia Reinwardlii Blume aus. Weiße, haarförmige, angenehm den Tonkabohnen ähnlich riechende, schwach gewürzhaft schmeckende, neutrale Krystalle. Sublimirt beim Erwärmen anf 75—87° ohne zu schinelzen, schmizt und bräunt sich bei stärkerem Erhitzen. Destillirt theilweis mit Wasserdampf über. Färbt sich mit Salpelersäure von 1,2 spec. Gew. gelb, ohne sich zu lösen. Löst sich sehr wenig in kallem, leichter in warmem Wasser, scheidet sich aus der erkälteten Lösung nicht

wleder aus. — Löst sich leicht in wässrigem Kali, kohlensaurem Kali, Ammoniak, ohne sie zu neutralisiren; ferner leicht in Essigsäure, Weingeist von 0,85 spec. Gew., Aether und Terpenthinöl. Neus v. Esenbeck (Br. Arch. 28, 1).

- 4. Amberkrautcampher. In allen Thellen von Teucrium Marum. L. Man destillirt das trockne Kraut mit Wasser und cohobirt das Destillat über neue Mengen frisches Kraut. Weiße, krystallische, durchsichtige, spröde, aus dünnen Blättchen bestehende, in Wasser untersinkende Masse. Riecht unangenehm, schmeckt gewürzbaft. BLRY (1827. N. Tr. 14, 2, 87).
- 5. Flüchtiges Ameisenöl. In den Waldameisen, Formica Rufa. L. (vergl. IV, 226). Man destillirt sie mit Wasser oder Weingeist, cohobirt das Destillat wiederholt, Marggraf, Nölle, und sammelt das aufschwimmende Oel. Man gewinnt 0,12 Proc. Oel, Nölle, 1 Proc. Hermbstädt. Wasserhell, riecht angenehm, Nölle, schmeckt nicht brennend. Marggraf. Löst Phosphor, ohne selbst leuchtend zu werden, Marggraf (Chym. Schriften 1, 342); löst sich selbst in absolutem Weingeist nur schwierig. Marggraf, Nölle (N. Br. Arch. 31, 183).
- 6. Angelikaöl. Beim Ausziehen der zerkleinerten Wurzeln von Angelica sativa. M. mit Weingeist, Einengen der Lösung, Fällen mit Wasser und Destillation des ausgeschiedenen Balsams mit Kalihydrat wird farbloses Oel erhalten, leichter als Wasser, von durchdringendem Geruch und campherartigem Geschmack. Dasselbe Oel wird durch Destilliren der zerkleinerten Wurzel mit Wasser und Rectificiren des erhaltenen Oels über Kalihydrat erhalten, während angeliksaures Kali bleibt. Beide Oele färben sich an der Luft und verharzen. A. Buchner (Repert. 76, 161). Durch Destilliren erheiten Buchholz u. Brandes (N. Tr. 1, 2, 138) 0,7, John (Chem. Tab. 4, 17), 0,66 Proc.
- 7. Angusturaöl. Aus der Angusturarinde, der Rinde von Galipea officinalis, Hanc. wird durch Destilliren mit Wasser 0,75 Proc. Oel erhalten. Hell weingelt; spec. Gew. 0,934; Siedpunct 266°. Lässt sich nicht mit Wasser oder Kochsalzlösung rectificiren. Riecht eigenthümlich gewürzhaft, dem Llebstock ähnlich, schmeckt anfangs milde, hinterher kratzend. Hält 79,60 Proc. C, 12,31 H und 8,09 0, ist daher vielleicht C¹³H¹²O=C⁵H⁴+C⁵H⁵O, aber ein Gemenge von sauerstoffhaltigem und sauerstofffreiem. Oel. Herzog (N. Br. Arch. 93, 146). Wird durch schmelzendes Kalihydrat anscheinend nicht angegriffen. Verbindet sich nicht mit 2fach-schwefligsauren Alkalien. Kraut.
- 8. Animeöl. In der Anime, dem Harz des Lokustbaumes, Hymenaea Courbaril. L. Man destillirt das Harz für sich. Farbloses, stark, nicht angenehm riechendes, brennend schmeckendes Oel. Verdampft ohne Rückstand, färbt sich mit Vitriolöl dunkelpomeranzengelb, löst sich klar in Weingeist. Paoli (Brugn. Giorn. 16, 326).

#### 9. Asarumöl.

GRÄGER (1830). Diss. inaug. de asaro europ. Göttingen 1830. Zeller. Br. Arch. 36, 266. — Stud. über äther. Oele. Landau 1850. Sell u. Blanchet. Ann. Pharm. 6, 296.

Essence d'asarum. — In der Haselwurz, der Wurzel von Asarum europaeum. L. — Man erschöpft sie mit Weingeist, trennt die untere Schichte des Auszuges, welche aus Oel und Haselwurzeampher besteht, von der oberen, destillirt sie, rectificirt die zurückbleibende, ölige, dicke Masse über Kalkhydrat, trennt das Oel von dem sich nach einiger Zeit aus dem Destillat ausscheidenden Haselwurzeampher und entwässert es durch Chlorcalcium. Sell u. Blanchet.

Eigenschaften. Gelblich, GBÄGER, grüngelb, ZELLER, dickflüssig, lelchier als Wasser, GRÄGER; spec. Gew. 1,018, ZELLER, riecht baldrienähnlich, schmeckt brennend scharf, GRÄGER; ist neutral. ZELLER. Hält 75,41 Proc. C, 9.76 H und 14.83 O, aber noch Haselwurzcampher gelöst. SELL u. BLANCHET.

Asarumöl entwickelt mit Iod gelbrothe Dämpfe, gelbbraunes Harz bildend.

— Bildet mit Salpetersäure beim Erhitzen unter Gasentwicklung gelbbraunes festes Harz. — Wird durch Vitriolöl braun bis blutroth gefärbt und verharzt. Zellen. — Löst sich wenig in Wasser, leichter in Weingeist, Aelher, flüchtigen und fetten Oelen. Grägen.

# 10. Basilicumcampher. $C^{20}H^{22}O^6 = C^{20}H^{16},6HO$ ?

BONASTRE (1831). J. Pharm. 17, 647. DUMAS. U. PELIGOT. Ann. Chim. Phys. 57, 334; J. pr. Chem. 4, 386; Ann. Pharm. 14, 75.

Essence de basilic.

Beim Destilliren von Basilicumkraut, Ocymum basilicum. L. mit Wasser, erhält man etwa 1,56 Proc. Oel, gelbgrün, leichter als Wasser, RAYBAUD (J. Pharm. 20, 447), das beim Aufbewahren fast ganz zu krystallischem Basilicumcampher erstarrt. Bonastre.

Festes Oel: Aus Weingelst krystallisirt, 4seitige, nach dem Oel schwach riechende und schmeckende Säulen; aus Wasser krystallisirt, weisse, durch-

sichtige, fast geschmacklose Tetraeder. Bonastar. Neutral.

			DUMAS U. PRLIGOT.
20 C	120	63,15	63,8
22 H	22	11,58	11,5
6 0	48	25,27	24,7
С20Н16,6НО	190	100,00	100,0

Ist isomer oder identisch mit krystallisirtem Terpenthincampher (VII, 247). Dumas u. Peligot.

Verbrennt beim Anzunden mit Geruch und Rauch; röthet sich mit Vi-

triolol. BONASTRE.

Löst sich wenig in kallem, leicht in heissem Wasser, in Salpetersäure, Essigsäure, wässrigem Ammoniak, unvollständig in kallem, vollständig in heissem Weingeist, kaum in 6 Th. Aether. Bonastre.

- 11. Bibergeilöl. Im Bibergeil, Castoreum. Man destillirt es unter stetem Zurückglesen des Destillats wiederholt mit Wasser, Bohn, oder zieht mit kaltem Aether aus, verdampft den Auszug und destillirt den Rückstand wiederholt mit Wasser, so lange noch Oel übergeht. Brandes (N. Br. Arch. 1, 183). Blassgelb, Bohn, Brandes, dickflüssig, Bohn, schwerer als Wasser, Brandes, leichter als Wasser, Bohn, riecht stark nach Bibergeil, Bohn, Brandes, schweckt scharf und bitter. Bohn. Verwandelt sich in Berührung mit dem gleichzeitig übergegangenen Wasser innerhalb 6 Wochen theilweis in ein auf dem Wasser schwinnendes, beim Destilliren Harz hinterlassendes, an der Luft, besonders im Lichte bald vollständig verharzendes, bei Luftabschluss im Dunkein unverändert bleibendes Oel. Brandes. Löst sich wenig in Wasser, leicht in Weingeist. Bohn.
- 12. Beifusöl. In der Beifuswurzel, Artemisia vulgaris. L. Man destillirt sie zerkleinert mit Wasser. Blassgrünlichgelb, butterartig, krystallisch, leichter als Wasser, siedet über 100°; riecht durchdringend eigenthümlich, schmeckt ekelhaft bitterlich, anfangs brennend, dann kühlend. Neutral. Ist schwer entzündlich, verbrennt aber, angezündel, mit hellgelber, russender, ekelkasten Geruch verbreitender Flamme. Verdickt sich schueil mit verdünnter Salpetersäure, salpetrige Säure entwickelnd und zähes, brau-

- nes, in Weingelst lösliches Harz ausscheidend. Löst sich leicht in Weingeist, Aether, Rosmarinöt, Terpenthinöt, Mohnöt. Bertz u. Elikson (1826. Taschenbuch 1826, 61).
- 13. Bingelkrautöl. Im Bingelkraut, Mercurialis annua. L. Man destillirt trocknes Kraut mit Wasser (frisches Kraut liefert kein Oel) Ist mit vielen weißen Krystallen gemengt, färbt und verdickt sich beim Aufbewahren. RAYBAUD (1834. J. Pharm. 20, 461).
- 14. Birkenblätteröl. In den Blättern der Birke, Betula alba. L. Man destillirt sie mit Wasser, erhält 0,36 Proc. Oel auf milchigem Destillat schwimmend. Farblos, dünnflüssig, letztes Destillat gelblich und dickflüssig, leichter als Wasser, wird bei ()° etwas trübe und dickflüssig, ist bei —5° kaum noch flüssig, bei —10° fest, nicht krystallisch, durch die Wärme der Hand schmelzbar. Riecht lieblich balsamisch, andauernd, jungen Birkenblättern und Rosenöl ähnlich, reizend. Schmeckt anfangs milde süßlich, dann eigenthümlich balsamisch, scharf, erhitzend. Färbt sich mit der Zeit blassgelb, macht auf Papier wachsartigen Fleck, der, mit kochendem Wasser ausgezogen, eine beim Erkalten weiße Flocken abscheidende Lösung gibt. Es scheint im Oel ein wachsartiger Stoff gelöst zu sein (Betulin. Gm.). Löst sich in 8 Th. Weingeist von 0,85 spec. Gew. bei 12°,5 klar auf, die Lösung wird bei ()° trübe; löst sich langsam in Aelher, bei ()° langsam sich ausscheidend. Grassmann (Repert. 33, 337).
- 15. Flüchtiges Oel der Bohnen. Bildet sich in gepulverten trocknen Bohnen (*Phaseolus communis. L.*): 1. beim Befeuchten mit Wasser, 2. beim Abdampfen ihres weingeistigen Auszuges und Vermischen des Rückstandes mit Mandelmilch. Mit Weingeist erschöpftes Bohnenmehl bildet beim Befeuchten mit Wasser kein Oel. Ed. Simon (1842. N. Br. Arch. 29, 186).
- 16. Flüchtiges Oel des Botanybayharzes. Man destillirt Botanybayharz (von Xanthorroea arborea R. Brown) mit 6 Th Wasser. Farblos, riecht angenehm, schmeckt sehr scharf gewürzhaft. Trommsdorff (1826. Taschenbuch 1826, 9).
- 17. Campher von Buphthalmum maritimum. In den Blüthen des an den Küsten Griechenlands wachsenden Buphthalmum maritimum. Man destillirt die angenehm rosenartig riechenden Blüthen mit Wasser, cohobirt das Destillat und sammelt die aus dem bis etwa 0° abgekühlten, rosenartig riechenden Destillat sich abscheidenden Krystalle. Gelbe, seidenglänzende, spießige, in der Wärme der Hand zu einem gelblichen, angenehm, aber nicht stark riechenden Oel schmelzende Krystalle. Röthet schwach Lackmus. Löst sich in Weingeist; die Lösung wird durch Wasser getrübt. Landeren (1843. Repert. 79, 233).
- 18. Cardamomenöl. Essence de cardamom. In den Cardamomen, den Samen von Elettaria Cardamomum. Whit u. Mal. Man destillirt sie mit Wasser. Im Wasser ist zugleich Essigsäure enthalten. Wunder (J. pr. Chem. 64, 499). Blassgelb, Neumann, Zeller, spec. Gew. 0,92—0,94, schmeckt und riecht nach den Samen. Neutral. Zeller. Besteht wahrscheinlich aus einem flüssigen und festen Oel, da Dumas u. Peligot (Ann. Chim. Phys. 57, 334; J. pr. Chem. 4, 386; Ann. Pharm. 14, 75) darin farblose Säulen fanden, die nach denselben aus 64,0 Proc. C, 11,4 H, 24,6 O bestehen und nach der Formel C<sup>20</sup>H<sup>16</sup>,6HO zusammengesetzt, also mit Terpenthincampher isomer oder identisch sind. Cardamomenöl wird durch Iod unter Entwicklung gelbrother und grauer Dämpfe röthlichgelbbraun und dickflüssig. Liefert mit Salpetersäure blassbräunlichgelbes Harz. Zeller. Hasse. Färbt sich mit Vitriolöt rothbraun, mit chromsaurem Kali und Schwefelsäure grünlichbraun. Zeller. Löst sich in Weingeist von 0,85 spec. Gew. Zeller (Stud. über älher. Oele. Landau 1850).

#### 19. Cascarillöl.

TROMMSDORFF (1833). N. Tr. 26, 2, 136. VÖLKEL. Ann. Pharm. 35, 306; Repert. 80, 169.

Essence de cascarille.

In der Cascarillrinde, der Rinde von Croton Elateria. Schw. — Man destillirt sie zerkleinert mit Wasser. — Man erhält 0,35 Proc. Oel, BLEY (Repert. 48, 97), 0,87 Proc. TROMMSDORFF.

Eigenschaften. Dunkelgelb, Trommsdorff, Völkel (bisweilen blau oder gelb, oder grünlich, Trommsdorff), erstes Destillat farblos, dünnflüssig und lichtbrechend, die spätern Destillate gelblich, dickflüssiger, das letzte sehr dickflüssig. Völkel. — Spec. Gew. 0,938, Trommsdorff; 0,909, erstes Destillat 0,862. Völkel. — Siedpunct 180° und steigend, des ersten Destillats 173°. — Riecht gewürzhaft, nach Campher, Thymian und Citronen, Trommsdorff, angenehm, letztes Destillat weniger angenehm, Völkel, schmeckt gewürzhaft, bitterlich. Trommsdorff.

	VOL	VOLKEL.		
	a.	b.		
C	84,69	80,90		
H	10,49	10,27		
0	$4,\!82$	8,83		
	100,00	100,00		

a. mit Wasser rectificirt erstes Destillat, b. letztes Destillat. Das rohe Oel besteht aus wenigstens zwei Oelen, deren flüchtigstes wahrscheinlich sauerstofffrel ist. VÖLKEL.

Zersetzungen und Verbindungen. Wird von stärkeren Säuren zerstört, aber nicht von Alkalien zersetzt. Völkkl. — Liefert mit rauchender Salpetersäure, ohne sich zu entzünden, gelbes, wohlriechendes Harz. Trommsdorff. Löst sich leicht in Weingeist, die Lösung röthet Lackmus. Trommsdorff.

- 20. Culilawanöl. In der Culilawanrinde von Cinnamomum Culilawan. Nees. Man destillirt sie mit Wasser. Farblos, schwerer als Wasser, riecht nach Cajeput- und Nelkenöl. Liefert ohne Entzündung, aber unter Erwärmung mit rauchender Salpetersäure kermesrothe Flüssigkeit, die beim Vermischen mit Wasser ziegelrothes Harz abscheidet, Schloss; bläht sich beim Erhitzen mit 5 Th. rauchender Salpetersäure stark auf, entwickelt Salpetergas und gibt bei wiederholtem Destilliren ½ Th. des Oels betragende Kleesäure, Daryk.
- 21. Curcumaöl. In der Wurzel von Curcuma longa L., der langen Gilbwurzel. Man destillirt sie zerkleinert mit Wasser und cohobirt das Destillat mehrere Male. Citronengelb, dünnflüssig, von durchdringendem Geruch und brennendem Geschmack. Vogel u. Prlitter (1815. J. Pharm. 1, 291).
- 22. Dahliaöl. In den Georginenknollen, den Wurzeln mehrerer Arten der Georgina. Man destillirt sie, zu Brei zerquetscht, mit Wasser. Leichter als Wasser, riecht sehr stark, wie die Knollen; schmeckt süßlich, hinterher im Halse wenig scharf. Verwandelt sich mit der Zeit in ein rothbraunes, in Weingelst unlösliches Harz. Senkt sich in Wasser allmählich zu Boden, wird butterartig, undeutlich krystallisch, schmilzt beim Erhitzen und bildet beim Erkälten lange Säulen von Benzoesäure, während das davon getrennte Oel nicht weiter krystallisch wird. Bildet mit Wasser eine beständige, trübe, durchs Filter fließende Emulsion. Löst sich in Weingeist; die Lösung lässt das Oel nach dem Verdunsten bernsteingelb zurück. Payen (1824. J. Pharm. 9, 384; 10, 239; Ausz. Repert. 20, 337).

#### 23. Dostenöl.

KANE (1838). Lond. Ed. Mag. J. 13, 439; J. pr. Chem. 15, 157; Ann. Pharm.

ZELLER. Stud. über äther. Oele. Landau 1850.

Origanumöl; Essence d'origan.

Vorkommen und Gewinnung. Im braunen Dosten, Origanum vulgare. L. - Man destillirt das blühende Kraut mit Wasser.

Eigenschaften. Blass- bis braungelb, Zeller; spec. Gew. 0,909, Brande; 0,8901—0,909, rectificirt 0,8673, Kane; 0,87—0,97, Zeller; Siedpunct fast constant 161°, KANR. — Riecht stark nach dem Kraut, schmeckt scharf ge-würzhaft. Neutral. Zeller.

		K A	1-15		
С Н О	86,71 11,11 2,18	86,08 11,44 2,48	86,33 11,44 2,23	86,18 11,64 2,18	11 PO - 11
	100,00	100,00	100.00	100,00	-

Ist ein Gemenge von Oel und Campher, der Formel C50H40O entsprechend. KANE.

Zersetzungen. 1. Scheidet bei längerem Stehen Campher ab. - 2. Verpufft mit Iod unter starker Erhitzung, Entwicklung violetter und gelbrother Dämpfe und wird dickflüssig. Zeller - 3. Färbt sich mit Salpetersäure bräunlichroth bis gelbbraun, beim Erhitzen heftig Gas entwickelnd und festes, gelbes Harz hinterlassend. HASSE. ZELLER. — 4. Färbt sich mit Vitriolöl dunkelblutroth. — 5. Wird mit zweifach-chromsaurem Kali und Schwefelsäure dunkelbraun. Zeller. — 6. Trennt sich beim Erwärmen mit concentrirtem wässrigen zweifach-schwefligsauren Ammoniak oder Natron in einen flüssigbleibenden, den Camphenen zugehörigen Kohlenwasserstoff und eine feste, weisse Masse, die, mit Weingeist, Aether und Wasser gewaschen, als amorphes, welfses, weder Schwefel, noch Ammoniak oder Natron enthaltendes Pulver erscheint. ROCHLEDER (Wien. Acad. Ber. 13, 169; J. pr. Ch. 64, 29; Chem. Centr. 1854, 723).

Verbindungen. Löst sich in 12-16 Th. Weingeist von 0,85 spec. Gew. trübe auf. ZELLER.

- 24. Edelschafgarbenöl. Aus Achillea nobilis L. Man destillirt das blühende Kraut oder Blüthen, Kraut oder Samen mit Wasser. - Man gewinnt aus trocknen Blüthen 0,24, aus trocknem Kraut 0,26, aus Samen 0,19 Proc. Oel. — Blassgelb, dickflüssig, spec. Gew. 0,983, aus Kraut gewonnen 0,970; riecht sehr kräftig, felner, aber ähnlich wie Schafgarbenöl, campherartig, schmeckt gewürzhaft, campherartig, bitterlich. — Gibt mit Iod eine durch Zusatz von Wasser braunes, brennend schmeckendes Harz abscheidende Lösung ohne Explosion und Erwärmung. — Färbt sich mit rauchender Sal-petersäure unter Erhitzung gelb, verdickt und scheidet auf Zusatz von Wasser weiches, aufschwimmendes Harz ab. — Wird durch Vitriolöl rothbraun, dickflüssig; das Gemenge scheidet auf Wasserzusatz schmutziggelbes, weiches Harz aus. - Löst sich leicht in Aether, Weingeist, flüchtigen und fetten Oelen. BLEY (N. Br. Arch. 2, 124).
- 25 Flüchtiges Oel der Eicheln. Man destillirt zerstofsene Eicheln, die Früchte von Quercus Robur und pedunculata Willd, nach vorherigem Maceriren mit Wasser. — Butterartig, leichter als Wasser, riecht eigenthum-lich stark. — Scheint aus einem in Aether und einem in Weingeist von 0,85 spec. Gew. löslichem Oele zu bestehen. BENNERSCHEIDT (1831. Br. Arch. 36, 255).

- 26. Flüchtiges Hanföl. Im Hanf, Cannabis saliva. Man destillirt das frische, eben verblühte Hanfkraut und sammelt die auf milchigem, Kohlensäure enthaltenden Destillat schwimmenden Oeltropfen. Man gewinnt 0,3 Proc. Oel. Blassgelb, leichter als Wasser, riecht dem frischen Kraut ähnlich, schmeckt gewürzhaft, nicht brennend aber stark; sein Dampf bewirkt beim Einathmen Kopfweh, schwache Betäubung, ebenso einige Tropfen innerlich eingenommen, Wärme im Schlund und Magen, Eingenommenheit des Kopfes, Schwindel, keine Unterleibsbeschwerden. Bohlig (Jahrb. pr. Pharm. 3, 4. Repert. 80, 308).
- 27. Fliederblüthenöl. Hollunderblüthenöl. In den Fliederblüthen von Sambucus nigra. - Man destillirt getrocknete Blüthen mit Wasser und destillirt das Destillat wieder mehrere Male über stets frischen Mengen Blüthen, oder schüttelt sehr concentrirtes Fliederwasser mit Aether und lässt den Aether verdunsten. - Sie geben kaum 0,32 Proc. Oel. PAGENSTRCHER.- Butterartig, LRWIS; krystallisch von Wachsconsistenz, grünweiß, Eliason, hellgelb, dünnflüssig, schwimmt auf Wasser, riecht stark nach den Blüthen, PAGENSTECHER, schmeckt bitterlich brennend, hinterher kühlend. Eliason, Pagenstecher. -Das Oel wird an der Luft dunkelbraun und dickflüssig. Chlorgas erzeugt in concentrirtem Fliederwasser anfangs dicke Nebel; später dunkelgelbe Färbung der darauf schwimmenden, zuletzt zu Boden fallenden Oeltropfen, während das Wasser starken Rettiggeruch annimmt, nach der Sättigung nur wenig Salzsäure enthält, beim Abdampfen in gelinder Wärme scharf beissend schmeckendes, mit Krystallen gemengtes, chlorhaltiges Oel hinterlässt. -Brom wirkt wie Chlor, liefert ein bromhaltiges, braunes, in Wasser untersinkendes Oel. - Mit Salzsäure vermischtes Fliederwasser gibt beim Verdampfen etwas Salmiak; sein Ammoniakgehalt ist ein Zersetzungsproduct von einem Blüthenbestandthell; das Oel ist ammoniakfrei. PAGENSTECHER (Repert. 73, 35). - Löst sich felcht in absolutem Weingeist und Aether, schwer in Weingelst von 0,85 spec. Gew., Rosmarinöl und Wasser; die wässrige Lösung ist neutral. Eliason (N. Tr. 9, 1, 246). Durch Destilliren von frisch getrockneten Fliederblüthen mit Wasser erhielt Fr. Müller (N. Br. Arch. 45, 153) gelbes Wasser, das mit Alkalien dunkler wurde, allmählich gelbliche, nicht krystallische Flocken absetzte, die, durch Aether aufgenommen, diesen gelb färbten und bei freiwilligem Verdunsten des Aethers als gelbliche, durchsichtige Schuppen zurückblieben, in kohlensaurem Kali mit gelber Farbe löslich, durch Essigsäure fällbar.
- 28. Gagelöl. Aus Myrica Gale. L. Man destillirt frische Blätter mit Wasser und cohobirt das Destillat mehrere Male. (Man gewinnt 0,65 Pr. Oel). Bräunlichgelb, spec. Gew. 0,876, bei 17°,5 theilweis erstarrend, bei 12°,5 sich in dickliche, wenig krystallische, mit durchsichtigen, gelblichen, zähen Blättehen vermengte Masse umwandelud. Riecht eigenthümlich balsamisch, augenehm, schmeckt anfangs milde, dann vorübergehend brennend und anhaltend zusammenziehend. Neutral. Enthält gegen 70 Proc. Campher; besteht aus 81,75 Proc. C, 3,00 H, 15,05 O. Löst Iod ohne Explosion, wird dadurch dickflüssig, olivengrün. Verwandelt sich mit rauchender Salpetersäure bei gewöhnlicher Temperatur, mit gewöhnlicher Salpetersäure beim Erwärmen auf 100° unter Entwicklung salpetriger Säure in goldgelbe, beim Erkalten sich trübende, in Wasser nicht klar lösende, dickliche Flüssigkeit. Gibt mit Vitriolöl dunkelbraunes Gemenge. Löst sich in 40 Th. Weingeist von 0,875 spec. Gew. bei 15°, reichlicher in Aelher. Rabenhorst (Berl. Jahrb. 35, 2, 220; Repert. 60, 214).
- 29. Galgantöl. In der Galgantwurzel, dem Mittelstock von Alpinia Galanga Swartz. Man destillirt sie gepulvert mit Wasser. Das mit dem Oel überdestillirende Wasser riecht und schmeckt nach der Wurzel und enthält kohlensaures Ammoniak. Gelblichweifs, rectificirt wasserheil, Vockl, braungelb, Raybaud (J. Pharm. 20, 455), leichter als Wasser, Vogkl, Raybaud (J. Pharm. 20, 455), leichter

BAUD, nicht sehr flüchtig, riecht cajeputölähnlich. - Hält 73.91 Proc. C. 11,67 H und 14,42 O, ist daher dem Cajeputöl (VII, 312) ähnlich zusammengesetzt. - Verliert an der Luft seinen Geruch und wird dickflüssig. - Löst sich theilweis in wässrigem Kali, vollständig und leicht in Weingeist und Aether. A. Vogel jun. (Repert. 83, 22).

- of the best with the 30. Hedwigiaöl. — Im Balsam der Hedwigia balsamifera oder Bursera balsamifera. - Man destillirt den Balsam mit Wasser. Gelbes, durchsichtiges, auf Wasser schwimmendes, angenehm terpenthinähnlich riechendes, brennend schmeckendes Oel. — Färbt sich mit 1/4 Th. Salpetersäure erst fleisch-, dann karmesin-, dann dunkelamaranth-roth, nach 24 Stunden braun, entfärbt sich wieder beim Vermischen mit Wasser; färbt sich beim Kochen mit 2 Th. Salpetersäure gelb und verharzt. — Färbt sich mit Vitriolöl erst gelb, dann gelbroth, nimmt bald breuzlichen Gernch und Geschmack an. Färbt sich mit Salzsäure erst rosen-, dann amaranthroth. - Löst sich erst in mehr als 4 Th. Weingeist vollständig, nach jedem Verhältniss in Aether. Bonaster (1826. J. Pharm. 12, 488).
- 31. Campher der Himbeeren. Man destillirt ausgepresste Himbeeren mit Wasser, sammelt die sich nach langer Zeit aus dem Destillat scheidenden Flocken, löst sie in Aether und lässt die Lösung freiwillig verdunsten. Kleine Blättchen, die theils auf Wasser schwimmen, theils darin untersinken. - Verdampft leicht beim Erwarmen. Färbt sich mit kaltem Vitriolöl gelblich, ohne den Geruch zu verlieren, mit heifsem violetibraun, viel schweflige Säure entwickelnd. — Löst sich in Wasser, in wässrigem Ammoniak, in wässrigem Kali heim Erhitzen mit Veilchengeruch. Löst sich in Weingeist und Aether. BLRY (1837. N. Br. Arch. 132, 48).

# 32. Hyssopöl.

-1113

12 mm 1 mm 12 mm 12 mm

STENHOUSE (1842). Phil. Mag. 20, 274; J. pr. Chem. 27, 255; Mem. chem. Soc. 1, 43. Harry Edings L. A milita

ZELLER. Stud. über äther. Oele. Landau 1850.

Ysopöl, Essence d'hysope.

Vorkommen und Gewinnung. Im Hyssop, Ysop, Hyssopus officinalis. L. - Man destillirt frisches Kraut oder frische Blätter mit Wasser. - Man gewinnt viel Oel. STENHOUSE.

Eigenschaften. Wasserhell, Stenhouse, grünlichgelb. Zeller. - Spec. Gew. 0,88-0,98. Zeller. - Geht zwischen 142-162°,8, zuletzt gefärbt über. - Riecht eigenthümlich, schmeckt scharf, campherähnlich. Stenhouse. -Neutral. STENHOUSE, ZELLER. of other property finding STRNHOUSE

		DIENHOUSE	٠.	mediation of
	a.	b.	C.	าง " อสบัวสรัฐสัติ ของอสประสารประชา
О Н С	84,18 11,05 4,82	81,29 10,95 7,76	80,31 10,45 9,24	1
	100,00	100,00	100,00	1 3 1 2 1 2 1 2 1 2 1 2 1 2 1 2 1 2 1 2

a. bei 142°, b. bei 148°,3, c. bei 168°,3 übergegangen. - Ist ein Gemenge mehrerer, wenigstens zweier Oele. Stenhouse.

Zersetzungen. 1. Wird an der Luft allmählich gelblich und verharzt. STENHOUSE. - 2. Wird durch Iod unter Erwärmung und Entwicklung gelbrother Dämpfe röthlichgelbbraun gefärbt und verdickt. Zelles. - 3. Liefert, mit Salpetersäure erhitzt, gelbes Harz, Zeller (mit 2 Th. rauchender Salpetersäure unter Prasseln schmieriges Harz, Hassk, Crell. Ann. 1785, 1, 422). - 4. Wird von Vilriolöl dunkelgelebraun, balsamartig verdickt. Zeller. 5. Auf schmelzendes Kalihydrat getropft, verwandelt es sich größtentheils in bräunliches Harz und ein flüchtiges, nicht wie Hyssop riechendes Oel, welches auch bei wiederholtem Destilliren über Kalihydrat nicht sauerstofffrei wird. (86,65 C, 11,41 H, 1,94 O). Stenhouse.

Verbindungen. Löst sich leicht in absolutem Weingeist, klar in 1-4 Th. Weingeist von 0,85 spec. Gew. schwach opalisirend in mehr Weingelst von 0,85 spec. Gew. Zeller.

- 33. Jasmincampher. Scheidet sich aus Jasminöl beim Erkälten auf 6°,5 krystallisch ab, wird durch Pressen zwischen Papier, Lösen in Weingeist und Umkrystallisien gereinigt. Wasserhelle, glönzende Blättchen oder weiße, durchscheinende Krumchen; talgartig weich, leichter als Wasser, schmilzt bei 12—15°, riecht schwach, apgenehm, schmeckt erwärmend, campheractig. Brennt beim Anzünden mit heller Flamme wie Rosencampher. Bildet mit Iod beim Erwärmen braune bis dunkelrothe, bei stärkerem Erhitzen wieder grasgrün werdende Flüssigkeit. Verfüssigt sich mit concentrirter Salpetersäure ohne Gasentwicklung, Färbung oder Kleesäurebildung. Färbt sich mit concentrirter Salzsäure wenig gelb unter Blasenbildung und theilweiser Lösung. Oxydirt Kalium nicht. Löst sich weuig in Wasser, Ihm Geruch ertheilend, gar nicht in Essigsäure, ziemlich leicht in Weingeist, Aether, flüchligen und felten Oelen. Hkrbehgen (Repert. 48, 108). (Da Jasminöl meistens fettes Oel enthält, ist der Jasmincampher vielleicht eine feste Fettsäure. Gm.)
- 34. Unächtes Jasminöl. In den Blüthen des Pfeifenstrauchs oder unächten Jasmins, Philadelphus coronarius. L. Sie verlieren ihren Geruch beim Trocknen, geben, mit Wasser destillirt, mehr widrig als angenehm riechendes Wasser, das nach längerer Zeit rosenähnlich riecht. Man erschöpft frische Blüthen im Verdrängungstrichter mit Aether, hebt die obere ätherische Schicht von der unteren schleimigen, wässrigen Flussigkeit ab, destillirt vorsichtig den Aether davon ab, sammelt den Rückstand in einer Schale und filtrit ihn nach dem Erkalten; hierbei bleibt auf dem Filter gelbe, butterartige, belm Waschen mit kaltem Weingeist ihren Geruch verlierende Masse und es läuft wässrige, stark nach den Blüthen riechende Flüssigkeit ab; letztere schüttelt man mit Aether, trocknet den abgehobenen Aether mit Chlorcalcium und lässt ihn freiwillig verdunsten. Goldgelbes Oei; riecht in Masse betäubend, im verdünnten Zustande lieblich. Buchner (N. Br. Arch. 8, 70).

# 35. Ingweröl.

BUCHHOLZ (1817). Almanach 1817, 111.

MORIN. J. Pharm. 9, 253; Repert. 20, 376.

PAPOUSEK. Wien. Acad. Ber. 9, 315; J. pr. Chem. 58, 228; Ausz. Ann. Pharm. 84, 352.

Essence de gingembre.

01

Vorkommen und Gewinnung. Im Ingwer, den Wurzelknollen von Zingiber officinale. Rosc. – Man destillirt sie zerkleinert mit Wasser.

Eigenschaften. Gelblich (roth, Neumann, grünlichblau, Моніп), sehr dünnflüssig. Buchholz. — Spec. Gew. 0,593. — Siedpunct 246°. — Riecht stark nach Ingwer, schmeckt brennend gewürzhaft (ziemlich milde, hinterher etwas beißsend und bitterlich, Buchholz). Рароизкк.

1.50	man to a com En	itwässert.		PAPOUSEK.
400	480 C	480	81,49	81,03
	69 H	69	11,72	11,58
31 10	50	40	6,79	1,39
101 7 1	C80H64+5H	0 589	100.00	100-00

So pach Papousek, wenn es bel schwachem Erwarmen langsam unter 150 abdestillirt ist.

Zersetzungen. 1. Färbt sich bei stärkerem Erhitzen dunkler und scheidet Wasser aus. - 2. Verwandelt sich bei wiederholtem Destilliren über wasserfreie Phosphorsäure in gelbliches, dem Terpenthinöl (C20H46) isomeres Oel (87,99 C und 11,88 H).

Verbindungen. Mit Salzsäure. — C80H67C13=3(C20H16,HC1) + C20H16. — Man leitet Salzsäuregas bis zur Sättigung in erkältetes Ingweröl, wäscht und destillirt das braune Product mit Wasser und entwässert es mit Chlorcalcium. PAPOUSEK

			PAPOUSEK.	10
80 C	480	73,45	73.39	
67 H	67	10,25	10,36	
3 C1	106,5	16,30	16,25	
3(C <sup>20</sup> H <sup>16</sup> ,HCl)+C <sup>20</sup> H <sup>16</sup>	653,5	100,00	100,00	miles
Co most Denovemen			17	

So nach Papousek,

36. Jonquillenöl. - Aus Narcissus Jonquilla. L. - Man legt frische, eben geöffnete Jonquillenblüthen lose in einen Verdrängungsapparat, erschöpft sie in diesem mit langsam durchfliefsendem Acther, trennt die durchgelaufene gelbe ätherische, auf einer grünlichen wässrigen, etwas Salz enthaltenden Lösung schwimmende Aetherschicht von der letzteren, destillirt sie im Wasserbade, presst die rückständige Lösung von den beim Destilliren und nach dem Erkalten sich warzenförmig abscheidenden Jonquillencampher ab und lässt den Aether davon freiwillig verdunsten. - Aus völlig aufgeblühten Jonquillenblüthen wird Jonquillencampher erhalten in gelblichen, geruchlosen, sublimirbaren Warzen. — Gelb, butterartig, in der Handwärme schmelzend, angenehm stark nach den Blüthen riechend. Siedpunct über 100°. — Wird beim Aufbewahren allmählich undurchsichtig, selbst bei 100° nicht schmelzbar, mengt sich mit gelbem, körnigen Jonquillencampher, der bei seiner Lösung in Aether sich abscheidet. Schwärzt metallisches Eisen bei unmittelbarer Berührung.

Braunes Jonquillenöl. — Ist in besonderen Zellen der Jonquillenblüthen enthalten, die der Aether nicht durchdringt. - Man erschöpft mit Aether ausgezogene Jonquillenblüthen mit Weingeist und destillirt den Welngeist vom Auszuge ab. - Braunes, dickflüssiges, unangenehm thranahnlich riechendes, wenige gelbe Krystalle abscheidendes, in Aether lösliches Oel. — Verbindet sich mit Alkalien und färbt sich damit dunkler. Robiquet (1835. J. Pharm. 21, 334).

# 37. Campher aus Iris florentina.

A. Vogel. J. Pharm. 1, 483. Dumas. J. Pharm. 21, 191; J. pr. Chem. 4, 434; Ann. Pharm. 15, 158.

Wird Iriswurzel mit Wasser destillirt, so schwimmt auf dem Uebergegangenen Campher in weißen Schuppen, Voget, durch Filtriren zu trennen. DUMAS. Perlglänzend, krystallisch, blättrig. DUMAS.

Berechnung	nach Dumas.		DUMAS.	a di
16 C	96	66,67	67,2	11 1.28.
16 H	16	11,11	11,5	1 494, 7 34, 4
4 O	32	22,22	21,3	OF REAL PORCE
C16H16O4	144	100,00	100,0	

Löst sich nicht in Wasser. Dumas. — Löst sich leicht in Weingeist, die Lösung riecht angenehm nach Veilchen, wird durch Wasser milchig. Vogel.

39. Kaffeeöl. – Im gerösteten Kaffee. – Man lässt gelinde gerösteten Kaffee mit 10 Th. Wasser übergossen 2 Stunden stehen und destillirt darauf das Ganze aus einer Retorte, welche mit 4, durch Röhren mit einander verbund enen Voriagen in Verbindung steht, sammelt den Inhalt der dritten Vorlage, der aus festem, geruchlosen Oel und stark gewürzhaft nach Kaffee riechendem, wässrigen Destillat besteht, schüttelt letzteres 5mal nacheinander mit je ½ Maaſs Aether, hebt diesen jedesmal nach ⅓ stündigem Stehen ab und lässt ihn freiwillig verdunsten. — Vortheilhaft füllt man die zweite und dritte Vorlage mit Chlorcalciumstücken, verbindet sie mit der vierten mittelst eines Chlorcalciumrohrs, kühlt diese auf 20—30° während des Destillirens ab, zieht ihren Inhalt wie vorhin mit Aether aus und lässt diesen freiwillig verdunsten. — Es destillirt gleichzeitig ein flüchtiger, brenzlicher Kohlenwasserstoff über und sammelt sich in der letzten Vorlage in um so größerer Menge an, je stärker der Kaffee geröstet wurde. — Pomeranzengelbes, sehr stark nach Kaffee riechendes Oel. — Besteht aus zwei Oelen, von denen das eine weniger flüchtig und flüssig als das andere ist und durch Veränderung des andern wohlrlechenden gebildet zu sein scheint. Payen (Compt. rend. 23, 244; J. pr. Chem. 38, 478; N. Ann. Chim. Phys. 26, 116 Ausz. N. J. Pharm. 10, 270).

#### 39. Kalmusöl.

TROMMSDORFF (1809). Ann. Chim. 81, 332; A. Tr. 18, 2, 122. SCHNEDERMANN. Ann. Pharm. 41, 374. ZELLER. Slud. über äther. Oele. Landau 1850.

#### Essence d'acore.

Vorkommen und Gewinnung. In den Kalmuswurzeln, den Wurzelstöcken von Acorus Calamus. L. — Man destillirt frische oder nicht zu alte getrocknete, zerkielnerte Wurzeln mit Wasser. — Man gewinnt 1 Proc. Oel, Martius (Repert: 39, 240), 1,09 Proc., Blek (Repert. 48, 96), von trocknen einjährigen Wurzeln 1,36, von frischen, wenig getrockneten Wurzeln 0,73 Proc. van Hees (Pharm. Centralbl. 1817, 380).

Eigenschaften. Blass- bis dunkelgelb, Trommsdorff, Martius, hell-bräunlichgelb, Blry, blass- bis röthlichgelb und braun. Zrller. (Flüchtigstes Oei farbios. Schnedermann). — Spec. Gew. 0,599 bei 25°, Trommsdorff, 0,89—0,94, Zrller, 0,950—0,984. van lires. — Siedpunct 195° (nachdem der flüchtigste Theil des Oels abdestillirt ist). Schnedermann. — Riecht stark durchdringend, der Wurzel ähnlich, schmeckt gewürzhaft bitter, brennend, schwach campherartig. Trommsdorff. — Neutral. Zeller.

# SCHNEDERMANN, a. b. C 80,82 79,53 H 10,89 10,28 O 8,29 10,19 100,00 100,00

a. bei 195°, b. bei 260° übergegangen. Besteht aus verschiedenen, nicht zu trennenden Oelen: das flüchtigste mit 1½ Proc. Sauerstoff ist im reinen Zustande wahrscheinlich C<sup>20</sup>Hi<sup>6</sup>, das schwerer flüchtige, bei 260° siedende ein Gemenge von Harz und Oel, das beim Erhitzen zersetzt übergeht und Harz zufücklässt. Schnedemann.

Zersetzungen 1. Wird am Licht dunkler. Trommsdorff. — 2. Verdickt sich an der Luft, wird schwach sauer, scheidet aber keinen Campher ab. Hasse (Crell. Ann. 1785, 1, 422). — 3. Entwickelt mit Iod wenig graugelbe dämpfe ohne Explosion bei schwacher Erwärmung und verwandelt sich in zähe, röthlichgelbbraune Masse. Zeller. — Nimmt 1,52 Th. Brom auf und färbt sich schwarzgrün. Knop (Chem. Centralbt. 1854, 498). — 5. Färbt sich mit Salpelersäure gelblichrothbraun, wird zu festem, Hasse, sprödem, drüchigen Harz. Zeller. — 6. Verharzt mit Vitriolöl. — 7. Färbt sich mit weingeistigem Kali röthlichgelbbraun. — 8. Gibt mit zweifach-chromsaurem Kali und Schwefelsäure dunkelbraune, dickliche, trübe Masse. Zeller.

Löst sich klar in absolutem Weingeist und in 1 Th. Weingeist von 0,85 spec. Gew.

# 40. Kamillenöl.

to the state of the

ZELLER (1827). Repert. 25, 467. — Stud. über äther. Oele. Landau 1850. STERR. Repert. 61, 85.
BORNTRÄGER. Ann. Pharm. 49, 244; Ausz. Repert. 90, 215.

Essence de camomille bleue.

Vorkommen und Gewinnung. In den Kamillen, den Blüthen von Matricaria Chamomilla. L. — Man destillirt sie frisch getrocknet mit Wasser oder mit Wasserdampf. — Man bedient sich beim Destilliren einer zinnernen Vorlage, in welcher sich alles Oel auf dem gleichzeitig übergegangenen Wasser ansammelt, während es sich in gläsernen Vorlagen zum Theil an die Wandungen derselben fest anlagert. — Das Destilliren mit Dampf ist dem mit Wasser vorzuziehen, da hierbei kein Anbrennen der stark aufquellenden Kamillen möglich ist; man muss den Dampf jedoch ununterbrochen durchleiten, um ein Zusammenkleben der Kamillen zu verhindern, welches das Durchströmen des Dampfes erschwert. Stern. — Das mit dem Oel übergelende Wasser erthält ein fast farbloses Oel, das anders als das aufschwimmende Oel riecht und dem Wasser durch Schütteln mit Aether entzogen werden kann; es bleibt nach dem Verdunsten des angewandten Aethers zurück. Borntakern. Das mit dem Oel überdestillirte Wasser enthält Essigsäure. Hautz (J. pr. Chem. 62, 317).

Die Ausbeute au Kamillenöl vermindert sich mit dem Alter der Kamillen; man erhält aus trocknen Kamillen 0,113 Proc. Gumprkeht (Br. Arch. 7, 108), aus 4jährigen Kamillen bei 4maligem Destilliren 0,04 Proc., aus frisch getrockneten bei 2maligem Destilliren mit Dampf und Aufsammeln des Destillats in zinnernen Vorlagen 0,416 Proc. Oel. Stern.

Eigenschaften. Dunkelblau, lasurblau, fast undurchsichtig, bei 12° völlig flüssig, bei 5° dickflüssig, Zeller, bei -4° honigdick, bei -6° fest, Bizio (Brugn. Giorn. 19, 360), bei -10 bis 12° fest, bei -5° wieder schmelzend. Zeller. Wird unter 0° nur dickflüssig, ohne zu erstarren. Bornträger. Spec. Gew. 0,92-0,94. — Riecht stark nach Kamillen, schmeckt gewürzhaft erwärmend. Neutral. Zeller.

		BORNTRÄGE	R.	pain, and
С Н О	a. 79,83 10,64 9,53	b. 79,56 10,83 9,61	c. 78,26	
	100,00	100,00		

a. rohes Oel; b, rectificirtes, flüchtigstes, c. zuletzt überdestillirtes Oel.
— Ist fast wie gemeiner Campher zusammengesetzt. Grahabt (Traité 4, 353).

Zersetzungen. 1. Wird an der Luft und im Lichte grün bis braun, zuletzt schmierig. — Behält seine Farbe an der Luft und im Lichte um so länger, je frischer die dazu verwandten Kamillen waren. Zeller. — 2. Lässt beim Destilliren wenig braunes Harz; destillirt mit Wasser von Anfang bis zu Ende blau gefärbt über, während das übergehende Wasser farblos ist. Borntager. — 3. Entwickelt mit Iod ohne Verpussen Wärme und weuige gelbröthliche Dämpse, wird grünlich bis gelbbraun, zähflüssig, zuletzt sest und bröcklich. Zeller. — 4. Färbt sich mit rauchender Salpetersäure dunkelbraun und lässt durch Wasser ein nach Moschus riechendes gelbbraunes Harz abscheiden, Hasse (Crell. Ann. 1785, 1, 422); färbt sich mit Salpetersäure von 1,28 spec. Gew. grün, dann dunkelrothbraun, beim Erwärmen bestig Gas entwickelnd, sprödes, brüchiges Harz hinterlassend. Zeller. — 5. Wird mit Vitrioll dunkelrothbraun, bildet weiches Harz, Zeller, das Gemenge mit Wasser gemischt, entzündet sich unter Explosion, Hasse (Crell. Ann. 1786, 2, 136). — 6. Färbt sich mit zweisach-chromsaurem Kali und Schwefelsäure gelbbraun und verdickt, Zeller.

Löst sich in 8-10 Th. Weingeist von 0,85 spec. Gew., Zeller, leicht in Aether mit blauer Farbe. Bornträgen.

# 41. Kapuzinerkressenöl.

MULLER (1838). Ann. Pharm. 25, 209; N. Br. Arch. 14, 265; Repert. 70, 286.
Bernays. Repert. 88, 382.
CLOEZ. Recueil des trav. de la Soc. d'emul. p. l. scienc. pharm. 1847, 41;

Ausz. N. J. Pharm. 12, 69.

Huile essentielle de capucine.

In der Kapuzinerkresse, Tropaeolum majus. L. — Man destillirt sie mit Wasser (besonders die Samen, Bernays), erhält 2,17 Proc. Oel, Müller. — Das mit dem Oel übergehende Wasser entwickelt beim Erhitzen mit Zink

und Vitriolöl Hydrothion, BERNAYS.

Gelb, MÜLLER, BERNAYS, schwerer als Wasser, BERNAYS, CLOEZ. Siedpunct zwischen 120—130°. Cloez. Riecht eigenthümlich, stark gewürzhaft, Augen und Nase reizend, MÜLLER, wie Knoblauchöl, BERNAYS. Schmeckt scharf brennend, MÜLLER, stechend, BERNAYS, reizt die Haut in viel höherem Grade als Senföl. MÜLLER.— Enthält Schwefel, BERNAYS, CLOEZ, aber keinen Phosphor, wie Braconnot glaubte. BERNAYS.— Wäre somit V, 223 aufzuführen gewesen. KR.

42. Flüchtiges Oel des Balsams von Lançon. — Man destillirt den Balsam mit Wasser. — Blassbernsteingelb, rectificirt farblos, durchsichtig, leichter als Wasser, erstarrt bei —12°, riecht eigenthümlich nach Lohe, schmeckt scharf, aber schwächer als Terpenthinöl, etwas bitter. Wird bei 20° mit ½ Th. Salpetersäure gemengt, in 5 Minuten rosenroth, in 10 weinroth, in 20—25 dunkelviolett, zuletzt blau. — Löst sich in 10—12 Th. Weingeist von 0,85 spec. Gew. etwas trübe, in Aether nach jedem Verhältniss klar. Bonastre (1829. J. Pharm. 15, 668).

#### 43. Lavendelöl.

THÉNARD (1811). Mém. de la Soc. d'Arc. 2, 32.

SAUSSUBE. Ann. Chim. Phys. 4, 318. — Ann. Chim. Phys. 13, 273; Schw. 29, 172. — Pogg. 25, 370; Bibl. univ. 49, 159; Ann. Pharm. 3, 163; Ann. Chim. Phys. 49, 159.

VAUQUELIN. Ann. Chim. Phys. 19, 279; Schw. 35, 435; N. Tr. 7, 1, 286.

KANE. Lond. Ed. Mag. J. 13, 444; J. pr. Chem. 15, 163; Ann. Pharm. 32, 287.

BELL. Pharm. J. Trans. 8, 276; J. chim. méd. 25, 487; Pharm. Centralbl. 1849, 191.

ZELLER, Stud, über äther. Oele, Landau 1850.

Essence de lavande; Lavandelöl; Lavendelessenz.

Vorkommen. In den Blüthen und Blättern der Lavendel, Lavandula angustifolia. Ehrhardt. — Man unterscheldet a. Lavendelöl, in den Blüthen und Blättern der Lavandula angustifolia, Ehrhardt, und b. Spiköl, Huile Caspic, in den Blüthen und Blättern der Lavandula latifolia. Ehrhardt.

Gewinnung. Man destillirt von ihren Stielen abgestreiste frische oder getrocknete Lavendelblüthen mit Wasser oder mit Dampf und benutzt das dabei neben dem Oel übergehende Lavendelwasser zu solgenden Destillationen.

— Die Ausbeute von Oel schwankt, je nach Beschassenheit der Blumen, nach der davon abdestillirten Menge Wasser, so wie nach der Größe der angewendeten Mengen; bei Anwendung kleinerer Mengen der Blumen ist der Verlust an Oel größer, als bei Anwendung größerer Mengen. — Die Güte des Oels wird bedeutend erhöhet, wenn nur die abgestreisten Blüthen ohne Stengel destillirt werden, denn der im käusslichen Oele ost bemerkbare üble Geruch rührt von den Stelen her, die, für sich destillirt, ein Oel liesern, das diesen üblen Geruch in hohem Grade besitzt. Bell. — Man gewinnt aus trocknen Blumen 1 Proc. Oel, van Hees (Pharm. Centralbl. 1847, 380), 1,4 Proc Bell.

Eigenschaften. a. des Lavendelöls: Blassgelb, sehr dünnfüssig. Spec. Gew. 0,87—0,94, Zeller; 0,893, Pfaff (Syst. d. Mat. med.); 0,936, Lewis (Thomsons's Syst.); 0,898 bet 20°, rectificirt der erste 16 Th. des Destillats 0,877, Saussure; 0,9174, bei 185—188° überdestillirt 0,8865—0,8745, Kane; käufliches Oel 0,917, selbst dargestelltes 0,892. van Hees. — Siedpunct 185 bis 188°. Kane. Dampfspannung: 7mm,3 Quecksilberhöhe bei 13°,75. Saussure. Riecht angenehm nach den Blüthen, weniger angenehm, wenn Stiele und Blüthen destillirt sind, Bell; schmeckt brennend, bitterlich, scharf und gewürzhaft. — Neutral gegen Pfianzenfarben. Zeller. Scheidet beim Erkalten Campher ab. Bizio (Brugn. Giorn. 19, 369).

b. des Spiköls: Gelb, dünnflüssig; spec. Gew. 0,87-0,89. ZELLER. - Riecht weniger angenehm als Lavendelöl, mehr terpenthinartig.

	SAUSSURE.	KAI	NR.
	a.	ъ.	c.
C	75,50	75,77	79,45
H	11,07	11,73	11,30
0	13,07	12,50	9,25
	99,64	100,00	100,00

1. 1. 2. 1

a. soll 0,36 Proc. N enthalten; b. bel 185°, c. bei 188° übergegangen. — Ist ein Gemenge von flüchtigem Oel und Campher, der Formel C¹5H¹¹0² entsprechend, von dem das spec. schwerere Oel mehr enthält. — Lavendelöl von Murcia enthält ½ Th., englisches Lavendelöl ¹¼ Th Campher. Spanisches Lavendelöl enthält ¹¼ Th. Campher. PROUST. — Der Lavendelöleampher ist dem gemeinen Campher identisch. Dumas (Ann. Chim. Phys. 50, 225).

Zersetzungen. 1. Bildet bei längerem Erhitzen über seinen Siedpunct etwas Essigsäure. GAY-Lussac (Compt. rend. 1841, 21; Instit. 369, 21). — 2. Verschluckt bei gewöhnlicher Temperatur Sauerstoffyas in bedeutender Menge und scheidet Kohlensäure aus. — Verschluckt bei 24° von Sauerstoff: in den ersten 12 Stunden nichts, in den beiden folgenden Tagen täglich 1,39 Maafs, in der folgenden Woche täglich 6,17 Maass; zusammen in 41/2 Monat 111 Maass, in folgenden 30 Monaten 8 Maass, also in 341/2 Monaten 119 Maass; hat dagegen 22,1 Maass Kohlensäure gebildet und ist etwas gelblich geworden. - Verschluckt im Schatten über Quecksilber in 4 Wintermonaten unter 12° 52 Maafs Sauerstoff und bildet 2 Maafs Kohlensäure. SAUSSURE. - Verschluckt beleuchteten Sauerstoff, enthält oxydirende Eigenschaften und röthet Lackmus. Schönbein (J. pr. Chem. 52, 187), — 3. Erhitzt sich, mit  $\frac{1}{5}$  Maaß Wasser vermischt, bei langsamem Zusatz von Brom, lässt die Farbe des Broms verschwinden, bis auf 100 Th. rectificirtes Oel 217 Th. — etwa 4 At. Brom verbraucht sind. G. Wil-LIAMS (Chem.: Gaz. 263, 365; J. pr. Chem. 61, 20). - 4. Entwickelt mit Iod sehr lebhaft gelbrothe Dämpfe, wird röthlich gelbbraun, dickflüssig, nimmt balsamisch-säuerlichen Geruch an. Zeller. Zersetzt sich nur langsam mit Iod in der Kälte, Guyor (J. chim. méd. 12, 487), bildet nach 1-2 Stunden ein dickes, im übrigen Oel sich leicht lösendes Gemenge. Guvor (J. phys. 5, 230). — Erhitzt sich damit explodirend, Iod verflüchtigend. WALCKER (Pogg. 6, 126). - Spiköl zersetzt sich wie Lavendelöl mit Iod, aber weniger heftig fulminirend. Zeller. - 5. Färbt sich mit Salpetersäure bräunlich bis rothlichbraun, bildet beim Erhitzen des Gemenges unter starker Gasentwicklung gelbes, weiches Harz, Zeller, und Kleesäure, v. Grotthuss (N. Gehl. 8, 709). - Spiköl wird, mit Salpetersäure gemengt, blassgelb bis gelb und beim Erhitzen unter Gasentwicklung balsamartig verdickt. Zeller. - 7. Verdickt sich mit Vitriolöl und wird dunkelrothbraun. Zellen. - 8. Wird durch Salzsäuregas schwärzlich, Thénard, röthlichschwarz bis schwarz, specifisch schwerer aber nicht fest. Saussure. - Verschluckt 68,7 Maafs Salzsäuregas, Thénard, 210 Maaís ohne gesättigt zu sein. Saussurk. — 9. Trübt sich mit Ammoniakgas, bei 20° 47 Maaís verschluckend. Saussurk. — 10. Gibt beim Destilliren mit 24 Th. Wasser und 8 Th. Chlorkalk unter Kohlensäureentwicklung aufschäumend Chloroform. Chautard (Compt. rend. 34, 485). 11. Bildet beim Destilliren mit unterbromigsgurem Kalk Bromoform. CHAU- TABD (Compt. rend. 34, 487). — 12. Färbt sich mit zweifach-chromsaurem Kali und Schwefelsäure grünlich bis braungelb, zum Theil sich verharzend. Zelleb. — 13. Gibt beim Kochen mit trocknem Nitroprussidkupfer schiefergrauen Absatz, sich je nach Menge des Oels dunkler färbend. Heppe (N. Br. Arch. 89, 57). — 14. Entfärbt sehr dünne Schichten Schwefelbei, daraus schwefelsaures Bleioxyd bildend. Williams (J. pr. Ch. 59, 504). — 15. Bräunt sich bald beim Schütteln mit ½ Sublimat, ohne viel davon zu lösen. Simon (Pogg. 37, 857).

Verbindungen. Löst sich in Eisessig. — 80 Maafs Oel mit 80 Maafs Essigsäure von 1,075 spec. Gew. geschüttelt, nehmen um 45 Maafs zu und lassen schwächere, ölhaltende Essigsäure, welche, mit 80 Maafs frischem Oel geschüttelt, 110 Maafs Essigsäure enthaltendes Oel erzeugen, während 5 Maafs noch schwächere Essigsäure, die viel durch Wasser abscheidbares Oel hält, bleiben. Das mit Essigsäure beladene Oel verliert beim Schütteln mit gleichviel Wasser die meiste, beim Schütteln mit der vierfachen Wassermenge alle Essigsäure, durch deren Vermittlung etwas Oel in Wasser gelöst wird. VAU-QUELIN.

Löst sich nach jedem Verhältniss in absolutem Weingeist und in Weingeist von 0,85 spec. Gew., Zeller, von 0,83 spec. Gew. Saussure. Löst sich in 2,5 Th. Weingeist von 0,887 bei 20°. Saussure. — Spiköl löst sich wie Lavendelöl in Weingeist. Zeller.

#### 44. Lindenblüthenöl.

BROSSAT (1820). J. Pharm. 6, 396; Ausz. Repert. 58, 105. LANDEBER. Repert. 58, 103. BUCHNER. N. Br. Arch. 8, 70. WINCKLEB. Pharm. Centralbl. 1837, 781; Ausz. Repert. 70, 161.

Vorkommen und Darstellung. In den Blüthen der Linde, Tilia europaea. L. — Man destillirt frische, eben geöffnete Lindenblüthen mit Wasser und cohobirt das milchigtrübe Destillat über neuen Mengen frischer Blüthen, Brossat, Landeren, oder mischt das Destillat mit Kochsalz, schüttelt es mit Aether, lässt die davon abgenommene Aetherschicht freiwillig verdunsten und rectificirt das zurückbleibende Oel über Chlorcalcium. Winckler. — Erschöpft man frische Lindenblüthen im Verdrängungsapparat mit Aether, entwässert die durchlaufende ätherische Lösung mit Chlorcalcium und destillirt den Aether ab, so bleibt ein beim Erkalten erstarrender, grüngelber, gewürzhaft riechender, größtenthells aus Wachs und Blattgrün bestehender Rückstand, dem Aether seinen Lindenblüthgeruch entzieht; die ätherische Lösung hinterlässt beim Verdunsten etwas Wachs und Blattgrün, aber fast gar kein Oel. Buchner. — Man gewinnt 0,1 Proc. Oel, Herberger (Repert. 66, 1), 0,042 Proc. Winckler.

Eigenschaften. Farblos, dünnflüssig, LANDERER, WINCKLER, gelblich, Brossat; leichter als Wasser, leicht flüchtig, LANDERER; riecht stark nach frischen Blüthen, WINCKLER, höchst angenehm, schmeckt süßlich. LANDERER.

Zersetzungen. 1. Röthet sich am Lichte. LANDRERE. — 2. Verändert sich wenig an der Luft. Winckler. — 3. Löst Iod ohne Erhitzung zur braunen, in Weingeist und Aether nach jedem Verhältniss löslichen Flüssigkeit. Winckler.

Löst sich in Weingeist. LANDERER.

#### 45. Lorbeeröl.

BONASTRE (1824). J. Pharm. 10, 36. — J. Pharm. 11, 3. BRANDES. N. Br. Arch. 22, 160.

Vorkommen und Gewinnung. In den Lorbeeren, den Früchten von Laurus nobilis. L. — Man destillirt zerstoßene Lorbeeren mit Wasser, Bonastur, Brandes, oder schichtet sie zerstoßen mit Stroh und destillirt sie mit Wasserdampf, Forcke (N. Br. Arch. 17, 177). — Man destillirt sie mit Wasser und etwas Vitriolöl, um durch letzteres Stärke und Schleim zu zerstören. Bonaster. — Man gewinnt 0,26 Proc. Oel, Bley (Repert. 48, 96).

Eigenschaften. Blassgelb, Bonastre, Brandes; flüchtigstes oder mit Wasser rectificirtes Oel wasserhell, fixeres gelblich, Brandes. Leichter als Wasser, Bonastie, spec. Gew. 0,914 bel 15°; des flüchtigsten Oels 0,857, des fixeren 0,885. Brandes. Bei 31° flüssig, bei 12°,5 halbfest, in der Kälte ganz fest, schmutzigweiß. Bonastre. — Riecht nach Lorbeeren; flüchtigstes Oel Cajeputöl ähnlich, fixeres ebenso, aber minder rein, mit Wasser rectificirtes zugleich campherattig, Brandes, beim Destilliren der Lorbeeren mit Schwefelsäure und Wasser erhalten, weniger angenehm, brenzlich. Bonastre, Bonastre. Ist neutral (rohes Oel schwach sauer). Bonastre.

			BRANDES			
				-		-
	a.	b.	c.	d.	e.	
c	80,60	80,55	80,56	78,85	82,14	100.6
H	11,76	11,26	9,30	11,14	11,54	
0	7,74	8,19	10,14	10,01	6,32	
	100,00	100,00	100,00	100,00	100,00	

a. beim Rectificiren des rohen Oels für sich zuerst, b. beim Rectificiren des rohen Oels mit Wasser übergegangen; c. höher siedendes, d. am höchsten siedendes, e. beim Rectificiren des rohen Oels mit concentrirtem wässrigen Kallerhaltenes Oel. — Letzteres besitzt die Zusammensetzung des rohen Campher-öls. Brandes.

Zersetzungen. 1. Verschluckt an der Luft Sauerstoff. Brandes. — 2. Gibt mit 2 Th. rauchender Salpetersäure unter Aufschäumen gelbes, weiches, auf Zusatz von Wasser sich abscheidendes Harz. Hasse (Crell. Ann. 1785, 1, 422). — 3. Scheidet beim Schütteln mit Kali nach einiger Zeit aufschwimmendes Oel und braungefärbte, nach dem Uebersättigen mit Salzsäure elnen welfsen, in Ammoniak löslichen Niederschlag erzeugende Flüssigkeit ab. Gibt beim Destilliren mit wässrigem Kali nach Campher und Cajeputöl, doch nicht sehr durchdringend riechendes, neutrales Oel (e). Brandes.

Verbindungen. Gibt, mit Ammoniak gemengt, trübe, mit Aelzbaryt geschüttelt, dickflüssige, weiße Flüssigkelt. Brandes. — Löst sich leicht in Weingeist. Das am wenigsten flüchtige Oel löst sich nur theilweis in Weingeist, wässrigem Kalt und Ammoniak, braunes Oel zurücklassend, während die weingeistige Lösung krystallische Substanz, die kalische Lösung eine beim Uehersättigen mit Salzsäure sich ausscheidende, in Weingeist und Ammoniak lösliche, die ammoniakalische Lösung eine mit Chlorcalcium weiß niederfallende Substanz aufgelöst enthält. Brandes.

Löst sich leicht in Aether, flüchtigen und fetten Oelen; löst beim Erwärmen Talg und Wachs. Brandes.

46. Campher der Maiblumen (Convaltaria Majalis. L.). — Man destillirt in den Helm der Blase gehängte frische Blumen mit der 6fachen Gewichtsmenge Wasser, sammelt den auf dem wenig trüben, nach einigen Tegen lieblich, in der Nähe jedoch unangenehm riechenden, Kopfweh erzeugenden, nicht sauer reagirenden Wasser angesammelten Campher. — Strablig krystallische Masse. Herberger (1836. Repert. 52, 397).

# 47. Majoranöl.

KANE (1838). Lond. Ed. Mag. J. 13, 439; J. pr. Chem. 15, 157; Ann. Pharm. 32, 285.
 ZELLER. Stud. über äther. Oele. Landau 1850.

- 100 5

Essence de marjolaine.

Vorkommen und Gewinnung. Im Majorankraut, Origanum majorana. L.
— Man destillirt es mit Wasser. — Ist erst durch wiederholtes Destilliren von gelöstem Campher zu befreien. KANR. — Das mit dem Oel übergehende Wasser enthält Essigsäure. HAUTZ (J. pr. Chem. 62, 317).

Eigenschaften. Gelbgrün bis braungrün, Zeller; spec. Gew. 0,8901, rectificirt 0,8673 Kane, 0,89 Zeller; Siedpunct fast constant 163°. Kane. — Riecht höchst durchdringend nach dem Kraut, schmeckt erwärmend, scharf, schwach bitterlich. — Ist schwach sauer. Zeller.

	KA	NE.
	a.	b.
C	86.32	84,48
H	86,32 11,41	10,80
0	2,27	10,80 4,72
	100,00	100,00

u. rectificirt, b. bei 173°,3 übergegangen.

Zersetzungen. 1. Scheidet beim Erkälten auf —15° Campher ab. TrommsDorff (N. Tr. 20, 2, 24). — 2. Entwickelt mit Iod unter Erhitzung ohne Fulmination gelbrothe Dämpfe, wird röthlichgelbbraun, verdickt balsamartig,
nimmt säuerlich-balsamischen Geruch an. — 3. Wird mit Sahpetersäure rothbräunlich gefärbt und unter rascher Gasentwicklung beim Erhitzen balsamartig verdickt. — 4. Färbt sich mit Vitrioiöl schwach blauröthlich. — 5. Färbt
sich mit zweifach-chromsaurem Kali und Schwefelsäure grünlichbraungelb,
harzige Flocken ausscheidend. Zelleb.

Verbindungen. Löst sich in 1 Th. Weingeist von 0,85 spec. Gew. klar, in 2 oder mehr Theilen schwach opalisirend. Zeller.

# 48. Majorancampher.

GÜNTHER (1783). Alm. 1783, 134. MULDER. J. pr. Chem. 17, 103; Ann. Pharm. 31, 69.

1 1 1 1 1 1 1

Bereits 1686 von Krüger (Miscell. Nat. Cur. Germ. Dec. 2, Ann. 5, Obs. 38), Neumann (Chymia medica 2, 1, 282) und Dehne (Crell. chem. J. 1, 41) in altem Majoranöi beobachtet.

Bildung. Beim Aufbewahren des Majoranöls in schlecht verschlossenen Gefäßen. GÜNTHER. MULDER.

Eigenschaften. Weiße, harte Krystalle, Mulder, spröde, Günther, schwerer als Wasser, Mulder; schmilzt und verflüchtigt sich vollständig, Mulder, sublimirt dabei in Blättern wie Benzoesäure. Günther. Riecht und schmeckt wie das Oei. Günther.

	MULDER.
C	60,07
H	10,70
0	29,23
	100,00

Ist nach der Formel C14H15O5 zusammengesetzt, MULDER.

Zersetzungen. 1. Verliert belm Erhitzen auf 112° ohne trübe zu werden 1,42 Proc. Wasser, Mulder, verdampft nicht so leicht als Campher. Günter. — 2. Brennt beim Entzünden mit Flamme, Mulder, die nicht rufst. Günter. — 3. Wird von Vitriolöl roth gefärbt. Mulder.

Verbindungen. Löst sich in kochendem Wasser. Günther. Mulder. — Verschluckt 12,95 Proc. Salzsäuregas, eine stark sauer rengirende Verbindung bildend, aus deren weingeistiger Lösung salpetersaures Silberoxyd Chlorsilber ausscheldet. Mulder. — Löst sich in 10 Th. concentrirter Salpetersäure. Günther. — Löst sich in wässrigem Kali. Verschluckt kein Ammoniakyas.

MULDER. - Lost sich in Weingeist und Aether, MULDER, in 10 Th. Weingeist, ohne dass die Lösung durch Wasser getrübt wird. Günther. - Löst sich in 10 Th. Terpenthinöl, in 10 Th. kochendem Mandelöl, aus letzterer Lösung nach einiger Zeit krystallisirend, Günther,

49. Massoyöl. — In der Massoyrinde von Cinnamomum Kiamis. Nees. - Man destillirt sie zerkleinert mit Wasser und trennt vom milchigen Destillat ein darauf schwimmendes und ein darin neben einem Campher untersinkendes Oel.

1. Leichtes Oel. Fast farblos, dünnflüssig, durchsichtig, riecht gewürzhaft, dem Sassafrasöl ähnlich, schmeckt scharf und stechend. - Färbt sich mit concentrirter Salpetersäure fleischroth, zuletzt kirschroth. - Löst sich

leicht in Weingeist, Aether, concentrirter Essigsäure, aus letzterer Lösung beim Vermischen mit 3 Th. Wasser sich ausscheidend. 2. Schweres Oel. Dickflüssiger, weniger flüchtig als 1; riecht schwächer und schmeckt ebenso stark als 1, nach Sassafrasöl; trübt sich und verdickt bei -10°, wird aber nicht krystallisch. - Färbt sich mit kalter Salpetersäure fleischroth, bildet, damit erhitzt, wenig Kleesäure ausscheidendes, nicht bitter schmeckendes Gemenge. - Löst sich nach allen Verhältnissen in Weingeist, Aether, concentrirter Essigsäure, aus letzterer Lösung durch Wasser fällbar. Mengt sich unvollkommen mit wässrigem Kali, Natron, Ammoniak, Baryt und Strontian, wird, mit den beiden letzteren geschüttelt, weiß, trübe und dick, trennt sich aber wieder in der Ruhe.

3. Massoycampher. — Weifses Pulver, schwerer als Wasser, weniger welch anzufühlen als fette Substanzen. — Wird durch Reiben nicht electrisch, ist geruchlos, fast geschmacklos. — Ist dem Laurin und Caryophyllin verwandt. — Wird durch Salpetersäure, vielleicht nur wegen Oelgehalts, blassgelb gefärbt. - Löst sich in helfsem Weingeist und in Aether. Bonastre

(1829, J. Pharm 15, 204).

- 50. Maticoöl. In den Blättern des in Guiana wachsende**n Piper** asperifolium. Ruiz u. Pav. - Man destillirt die Blätter mit Wasser und sammelt das im milchigen Destillate langsam zu Boden sinkende Oel. - Blassgrün, dicklich, kräftig und anhaltend riechend, anhaltend campherartig schmeckend. Wird beim Aufbewahren dicker, zuletzt krystallisch, durch Salpetersäure dunkelbernsteingelb und verharzt. - Löst sich in Vitriolöl zu einer carminrothen, durch Zusatz von Wasser milchweis werdenden Flüssigkeit. - Löst sich leicht in Weingeist und Aether, nicht in wässrigem Kali und Ammoniak. Hodges (1844. Phil. Mag. J. 25, 204; Mem. chem. Soc. 1, 123).
- 51. Oel des Meccabalsams. Von Balsamodendron gileadense. Kunth. - Man erhält durch Destilliren mit Wasser 10 Proc. Oel, Bonastre, 30 Proc., TROMMSDORFF (N. Tr. 16, 1, 72). — Wasserhell, dünnflüssig, Bonastre, Trommsdorff; spec. Gew. 0,876; erstarrt nicht bei —12°; riecht stark terpenthinartig, Bonastre, angenehm wie der Balsam, Trommsdorff, schmeckt stark, etwas stechend, nicht bitter, aber kühlend. Bonastan. Neutral. Hält 80,03 Proc. C, 11,50 H, 8,42 O. Trommsdorff. — Brennt beim Anzünden mit heller Flamme. Löst Iod mit brauner Farbe ohne Explosion. Trommsdorff. Färbt sich mit concentrirter Salpetersäure fast gar nicht, Bonastre, mischt sich ruhig damit; die Mischung erwärmt sich nach elniger Zeit, salpetrige Säure entwickelnd und scheidet auf Zusatz von Wasser sprödes, angenehm moschusähnlich riechendes, blassgelbes Harz ab. Trommsdorff. Färbt sich mit Vitriolöi safranroth, Bonaster, dunkeiroth ohne Wärmeentwicklung; die Mischung scheidet auf Zusatz von Wasser angenehm riechendes, blassgelbes Harz ab. Trommsdorff. — Löst sich trübe in 12 Th. Weingeist, Bonaster, klar nach allen Verhältnissen in Aether, leicht in Steinöl, fetten Oelen, concentrirter Essigsäure, Trommsdorff, nicht in wässrigem Kali, Trommsdorff, Natron und Ammoniak. BONASTRE (J. Pharm. 18, 97).
- 52. Meerzwiebelöl. Von Scillus maritimus. L. Man destillirt sie frisch zerquetscht mit Wasser. - Grünlichgelb, dünnflüssig, riecht unan-

genehm, andauernd, scharf, nicht so durchdringend wie Senföl, verursacht auf der Haut Brennen. — Löst sich in Weingeist; die Lösung wirkt, auf die Haut gebracht, reizend. — Ist verschieden von dem durch Destilliren der gegohrenen Meerzwiebeln mit Wasser erhaltenen Oel. LANDERER (N. Br. Arch. 95, 260).

#### 53. Meisterwurzöl.

WACKENBODER (1831). Br. Arch. 37, 341.

HIBZEL. J. pr. Chem. 46, 292; Chem. Centralbl. 1849, 37; Mitth. d. Zürich. naturforsch. Gesellsch. 1848, 27.

## Essence d'imperatoire.

Vorkommen und Gewinnung. In der Wurzel von Imperatoria Ostruthium. L. — Man destillirt sie zerkleinert mit Wasser, hebt das auf dem Destillat schwimmende Oel ab, schüttelt das Wasser mit Aether, verdampft die ätherische Lösung, rectificirt das zurückbleibende Oel mit dem vorher abgehobenen zusammen mit wenig Wasser und entwässert das überdestillirte Oel durch Schütteln mit Chlorcalcium. Hirzel. — Man gewinnt 0,78 Proc. Oel, Bartels, 0,18 Proc. Lecanu.

Eigenschaften. Wasserhell, Hirzel, blassgelb, Wackenroder, dünnflüssig (bei 200–220° überdestillirt dickflüssiger); siedet zwischen 170–220°, riecht gewürzhaft (bei 200–220° etwas brenzlich), Hirzel, durchdringend, Wackenroder; schmeckt stark erwärmend, Hirzel, campherartig, dem Mohrrübenöl ähnlich. Wackenroder.

		HIRZEL.				
			^			
	a.	b.	c.	d.		
C	85,57	84,40	81,43	81,74		
H	11,45	11,38	11,32	11,27		
0	2,98	3,82	7,25	6,99		
	100,00	100,00	100,00	100,00	-	

- a. und b. bei 170–180°, c. und d. bei 200–220° überdestillirt. Ist ein Gemenge verschiedener Hydrate eines dem Terpenthinöl isomeren Kohlenwasserstoffs der Formel:  $4(C^{10}H^8) + H0$  und  $3(C^{10}H^8) + 2H0$  entsprechend. Hibzrl.
- Zersetzungen. 1. Verbrennt beim Anzünden mit heller rußender Flamme.

   2. Verschluckt Chlor unter Entwicklung von Wärme und Salzsäuregas, sich in gelbes, dickflüssiges, im Wasser untersinkendes, eigenthümlich riechendes, beifsend schmeckendes Oel umwandeind. 3. Wird durch Brom unter Entwicklung von Hydrobrom ebenso zersetzt. 4. Gibt helm Destilliren mit wasserfreier Phosphorsäure wasserhelles, rosmarinähnlich riechendes, gewürzhaft schmeckendes Oel, welches nach seiner Zusammensetzung (87,76 C, 11,76 H) der Formel C<sup>20</sup>H<sup>16</sup> entspricht und dem Terpenthinöl isomer ist. Dieses Oel verschluckt Salzsäuregas, färbt sich dadurch rothgelb und bildet nach vollständiger Sättigung, Rectificiren mit Wasser und Entwässern mit Chlorcalcium angenehm riechendes, gewürzhaft schmeckendes, nach seiner Zusammensetzung (74,98 C, 10,86 H, 13,28 Cl) der Formel 3(C<sup>10</sup>H<sup>8</sup>) + HCl entsprechendes Oel. Hirzell.
- 54. Melissenöl. Im blühenden Kraut von Melissa officinalis. L. Man destillirt es mit Wasser. Farblos, blassgelb, von 0,85—0,92 spec. Gew., riecht eigenhümlich, färbt Lackmus schwach. Hält nach Bizio (Brugn. Giorn. 19, 360) Campher gelöst. Löst Iod unter starker Erhitzung und Entwicklung gelbrother und grauer Dämpfe und wird dickflüssig. Färbt sich mit Salpetersäure braun, entwickelt viel Gas beim Erhitzen und verharzt. Löst sich in 5—6 Th. Weingeist von 0,856 spec. Gew. Zeller (Studien über äther. Oele. Landau 1850).

- 55. Flüchtiges Oel der grünen Minze, Mentha viridis. L. Durch Destilliren mit Wasser gewonnen. Spec. Gew. 0,939, Brande; 0,9142, nach Abscheidung des darin gelösten Camphers durch Rectificiren 0,876. Kank. Kocht ziemlich constant bei 160°. Hält 84,21 Proc. C, 11,23 H, und 4,56 0, ist also 7C5H4+0. Kank (Lond. Ed. Mag. J. 13, 440; J. pr. Chem. 15, 163).
- 56. Mohrrübenöl. Aus den Wurzeln von Daucus Carota. L. Man destillirt sie frisch und zerschnitten mit Wasser, erhält 0,0114 Proc. Oel. Farblos; spec. Gew 0,8863 bei 11,2°, riecht eigenthümlich, stark durchdringend, schmeckt ebenso, zugleich erwärmend und etwas unangenehm. Löst sich weuig in Wasser, leicht in Weingeist und Aether. Wackenboder (Mag. Pharm. 33, 145).
- 57. Muscatblüthöl. In der Muscatblüthe, dem Arillus der Muscatnüsse, Myristica aromatica. Lam. Man destillirt sie zerkleinert mit Wasser und erhält trübes, gewürzhaft riechendes Wasser mit darauf schwimmendem Oelhäutchen, Hrnry (Repert. 18, 105), 4mal wiederholt cohobirt destillirt 4,7 Proc. Oel, Hoffmann (Repert. 43, 296), 7,7 Proc., von alter Muscatblüthe 4,1 Proc., Blry (N. Tr. 14, 1, 61. Repert. 48, 94). Wasserhell, spec. Gew. 0,931, riecht stark nach Muscatblüthe; schmeckt brennend gewürzhaft. Gibt mit wässrigem Natron eine seifenartige Verbindung (? Gm.), mit Ammoniak ein flüssiges, dauerhaftes Liniment.

## 58. Muscatnussöl.

BLRY. N. Tr. 14, 1, 54. — Repert. 48, 94. MULDER. J. pr. Chem. 17, 108; Ausz. Ann. Pharm. 31, 71.

In den Muscatnüssen, den Samen von Myristica aromatica. Lam. — Man destillirt sie zerstofsen mit Wasser und gewinnt 6 Proc. Oel. Bley.

Eigenschaften. Wasserhell, dünnflüssig, Hassk (Crell. Ann. 1785, 1, 422), fast farbios. Bley. Spec. Gew. 0,948, Lewis, 0,920. Bley. Riecht nach Muscatnuss und Campher, schmeckt gewürzhaft brennend. Bley. — Hält 81,13 Proc. C, 10,83 H, 8,04 O und ist ein Gemenge von Oel und Campher. Mulder. — Besteht aus zwei Oelen, von denen das eine leichter, das andere schwerer als Wasser ist. Hasse.

Zersetzungen und Verbindungen. 1. Wird an der Luft allmählich gelblich. Hasse. — 2. Erhitzt sich heftig mit rauchender Salpetersäure, gibt eine geibe, fettige Masse, Bley, ein braunes, festes Harz. Hasse. — 3. Bildet mit Vitriolöl rothbraunes, harziges Gemisch. — 4. Färbt sich beim Erhitzen mit Sublimat erst braun, dann schwarz, viele saure Dämpfe entwickelnd. J. Davy (Phil. Trans. 1822, 360). — Mit wässrigen Alkalien verbindet es sich zu einer seifenartigen Masse, Bley; löst sich leicht in Weingeist; die Lösung wird durch Wasser milchig trübe. Hasse.

# 59. Muscatcampher.

JOHN (1821). Dessen chem. Schriften 6, 61; Schw. 33, 249. BLEY. N. Tr. 14, 1, 56... MULDEB. J. pr. Chem. 17, 102; Ann. Pharm. 31, 62.

Myristicin.

Setzt sich aus Muscatnussöl ab, wird durch Umkrystallisiren aus Wasser

gereinigt

Wasserhelle, lange und sehr dünne, prismatische Tafeln mit 2flächiger Zuschärfung, bei schneller Krystallisation sternförmig vereinigte Nadela, John, zerbrechliche weiße Halbkugeln, schwerer als Wasser, Mulder, leichter als Wasser. Bley. Schmitzt über 100° und verdampft, Kohle hinterlassend, Bley, sublimirt in höherer Temperatur in sehr feinen, weißen Nadeln vollständig. Mulder. Riecht und schmeckt gewürzhaft, John, wie Muscatnussöl. Mulder.

			MULDER.
81 . 0	TOTAL STREET	1(1) <b>C</b>	62,1
10,2-		H	10,6
		0	62,1 10,6 27,3
		for a second	100.0

Entspricht der Formel C16H16O5, MULDER, C20H20O6, GM.

Liefert beim Destilliren anfangs wasserhelles, dann gelbes, flüchtiges Oel und alkalisch reagirendes, gewürzhaft brennend riechendes und schmeckendes Wasser. John. Entwickelt, in einer Glassöhre erhitzt, erst augenehm, dann fettig riechenden Dampf. — Verbrennt, auf Platinblech erhitzt, vollständig ohne Rufs, MULDER, lässt Kohle. Blev. - Färbt sich mit rauchender Salpetersäure braun und nimmt Moschusgeruch an. BLRY. - Wird durch Vitriolöl rothbraun gefärbt, BLKY, schön roth. MULDER.

Löst sich wenig in kaltem, aber in 19 Th, kochendem Wasser; die bald schwach sauer, bald schwach alkalisch reagirende heifse Lösung erstarrt beim

Erkalten krystallisch. John. Verschluckt 11,83 Proc. Salzsäuregas, schmilzt dabei zu einer durchsichtigen Masse, die, in Wasser gelöst, stark sauer reagirt und durch salpeter-saures Silberoxyd gefällt wird. Bi.kv.

Löst sich in kalter Salpetersäure und wässrigem Kali, MULDER, leicht in Weingeist und Aether, John, Mulden, in warmen flüchtigen und fetten Oelen. BLEY.

- 60. Myrthenöl. In den Blättern, Blüthen und frischen Früchten von Myrtus communis. — Man destillirt sie mit Wasser. — Gelb bis grünlichgelb, leichter als Wasser. RAYBAUD (1834. J. Pharm. 20, 463).
- 61. Nelkenwurzöl. In der Wurzel von Geum urbanum. L. Man destillirt sie mit Wasser, erhält 0,04 Proc. Oel. Grünlichgelb, butterartig, riecht mulstrig. TROMMSDORFF. Riecht nelkenähnlich, besteht theil-weis aus einem mit Alkalien sich verbindenden und aus der Lösung durch Zusatz von Säuren sich ausscheidenden sauren Oel, Buchnen (Repert. 85, 19). - Lost sich leicht in Weingeist und Aether. Trommsdorff (1818. N. Tr. 2, 1, 55).

#### 62. Neroliöl.

BONASTRE (1825). J. Pharm. 11, 529; N. Tr. 12, 1, 180, BOULLAY. J. Pharm. 14, 496. ZELLER. Stud, über äther. Oele. Landau 1850.

# Insbesondere für Orangenblüthenwasser:

ADER (1830). J. Pharm. 16, 412. LE Roy. J. chim. med. 6, 313.

WAHART DUNESMAL. J. Pharm. 16, 410; N. Tr. 23, 1, 307.

SOUBEIBAN. J. Pharm. 17, 619; N. Tr. 25, 2, 271. BOULLAY. Bull. Pharm. 1, 337.

GAISNEY. J. chim. med. 22, 352.

Pomeranzenblüthenöl, Orangenblüthenöl, Essence de néroli.

Vorkommen und Gewinnung. In den Orangenblüthen, den Blüthen von Citrus Aurantium. L. - Man destillirt sie frisch mit Wasser. - Das übergehende Oel ist ein Gemenge von in Wasser leicht löslichem, sehr angenehm riechendem und in Wasser schwer löslichem, weniger angenehm riechendem Oel, welches letztere auf dem wässrigen Destillat schwimmt und für sich gewonnen wird, Soubkiran,

Eigenschaften. Wasserhell, durchsichtig, Bonastre, gelb bis braun-röthlich. Zeller. — Spec. Gew. 0,85-0,90. Zeller. — Riecht höchst lieblich. BONASTRE. Leutral. ZELLER. Hält Nerollcampher gelöst,

Zersetzungen. 1. Färbt sich beim Aufbewahren rothgelb. Bonaster. — 2. Entwickelt mit Iod unter Aufbrausen violette und gelbrothe Dämpfe, in gelbbraune, weiche Masse sich umwandelnd. Zeller. — 3. Wird durch Salpetersäure gelb bis eisenrostfarben, nach 6 Stunden rothbraun, zuletzt geruchlos, Bonaster, beim Erhitzen des Gemenges unter lebhafter Gasentwicklung verharzt. Zeller. — 4. Färbt sich mit Vitriolöt dunkelpomeranzengelb, Paoli, dunkelrothbraun und wird dickflüssig. Zeller. — 5. Wird durch zweifach-chromsaures Kali rothbraun gefärbt und scheidet Harz aus. Zeller. — 6. Erzeugt in Berührung mit Platinmohr eine eigenthümliche Säure. Döbereneiner.

Verbindungen. Löst sich in 1-3 Theilen Weingeist von 0,85 spec. Gew. klar, in mehr Weingeist trübe auf. Zeller.

Anhang: Orangenblüthenwasser. — Pomeranzenblüthenwasser. Aqua naphae. — Das beim Destilliren der frischen Orangenblüthen mit Wasser übergehende, von aufschwimmendem Neroliöl befreite wässrige Destillat, welches vorzüglich das angenehmer riechende, flüchtigere, im Wasser am leichtesten lösliche Oel der Blüthen enthält, Soubriran, und daher nicht künstlich dargestellt werden kann durch Schütteln des Neroliöls mit Wasser, Le Roy, oder durch Schütteln von mit Neroliöl angeriebener Magnesia mit Wasser, Cottereau, oder durch Destilliren eines Gemisches von Neroliöl und Wasser. Soubriran.

Man destillirt frische, bei warmem Wetter aufgeblühte Orangenblüthen mit Wasser, bis das Destillat das 3fache ihres Gewichtes beträgt. - Anfangs geht neutrales, später Essigsäure enthaltendes Wasser über; werden von ihren Blumenblättern befreiete Bluthen destillirt, so ist das Destillat bls ans Ende neutral, riecht aber weniger angenehm. Essigsäurefreies Wasser gewinnt man belm Destilliren von Orangenbluthen mit etwa 0,75 Proc. gebrannte Magnesia beigemengt enthaltendem Wasser. - Wasserhell, riecht angenehm nach Orange-blüthen, mehr oder weniger stark, höchst angenehm, wenn aus bei warmen Wetter aufgeblühten Orangenblüthen bereitet, BOULLAY. Wird beim Aufbewahren ohne seinen Geruch zu verlieren leicht sauer, Boullay, wegen Blidung von Essigsäure. Journell (J. chim. méd. 18, 752). — Färbt sich mit Salpetersäure in wenigen Minuten roseuroth, Ader u. A., je nach Menge der Säure oder beim Erhitzen des Gemenges karmesinroth, Ader; die Farbe gleicher Maasse Salpetersäure und Orangenblüthenwasser hält sich lange unverändert, ist besonders andauernd in einem Gemenge von Salpetersäure und mit wässrigem Kali, Ammoniak oder Baryt vermischten Orangenblüthenwasser, verschwindet in diesem Gemenge beim Vermischen mit Kali, erscheint aber wieder beim Uebersättigen mit Salpetersäure. ADER, WAHART DUNESMAL. - Färbt sich mit Vitriolöl rosenroth, LE Roy, jedoch nur mit käuflichem, Salpetersäure enthaltendem, nicht mit reinem Vitriolol. ADER. - Färbt sich nicht mit Phosphorsäure und Salzsäure, ADER.

Aether, Mandel- und Ricinusöl entziehen dem Orangenblüthenwasser alles flüchtige Oel; die Aetherlösung färbt sich mit Salpetersäure sogleich rosen-roth, lässt beim Verdunsten angenehm riechendes, flüchtiges Oel. Ader, Soubeiran. — Künstliches Orangenblüthenwasser, durch Schütteln des Nerollös, oder der mit Nerollöl angeriebenen Magnesia mit Wasser, oder durch Destilliren eines Gemenges von Nerollöl mit Wasser dargestellt, unterscheidet sich von ächtem Orangenblüthenwasser durch stärkeren, aber weniger angenehmen, an der Luft leicht verschwindenden Geruch, sowie durch seine fehlende oder nur sehr geringe Röthung beim Mischen mit Salpetersäure. Ader, Soubeiran, Gaisney.

# 63. Nerolicampher.

BOULLAY (1828). J. Pharm. 14, 496.
PLISSON. J. Pharm. 15, 152; N. Tr. 20, 1, 189; Ausz. Ann. Pharm. 40, 83. —
J. Pharm. 20, 63.
LANDERER. Repert. 56, 84.

Aurade, Auradine. PLISSON.

Vorkommen und Gewinnung. Im frischen Neroliöl gelöst. - Scheidet sich bei längerem Aufbewahren des Oels, LANDERER, bei langsamem Verdunsten des weingeistigen Oels ab. PLISSON. — Man mengt Neroliöl mit Weingeist von 0,85 spec. Gew., so lange dadurch noch ein weißer Niederschlag entsteht, filtrirt nach einiger Zeit ab, wäscht ihn mit kaltem Weingeist, Bout-LAY, löst in Aether und fällt die Lösung entweder durch Weingeist, oder lässt sie au der Luft freiwillig verdunsten. PLISSON. — Frisches Neroliöl gibt 1 Proc., ein Jahr altes weniger, älteres gar keinen Nerolicampher. PLISSON.

Eigenschaften. Weiße, perlglänzende Krystalle, PLISSON, feine Nadeln, Boullay, rhombische Säulen, Landerer, dem Wallrath gleichend. Plisson. Spec. Gew. 0,913 bei 17°,5. Wird bei 50° weich, schmilzt bei 55°, erstarrt beim Erkalten zur wachsähnlichen, durchscheinenden Masse, verflüchtigt sich bei stärkerem Erhitzen und sublimirt. PLISSON. — Schmilzt bei 100°. BOUL-LAY. Geruch- und geschmacklos. PLISSON. Riecht nach Neroliöl, schmeckt

scharf, LANDERER. Neutral. PLISSON.

C	83,76	
H	15,08	
0	1,16	
	100,00	

Zersetzungen. 1. Bleibt an der Luft unverändert; verdampft beim Erhilzen in lufthaltigen Gefässen theilweis, braunen Rückstand hinterlassend. PLISson. - 2. Verflüchtigt sich theilwels beim Kochen mit Salpetersäure, bleibt zum Theil unzersetzt. Unreine Krystalle verbreiten dabei nach Moschus und Ambra rlechende Dämpfe, Plisson. Die salpetersaure Lösung scheidet auf Zusatz von Wasser Wachs aus, Landerer. — 3. Wird von Vitriolöt nur beim Erwärmen unter Entwicklung schwefliger Säure verkohlt. Pusson. — 4. Wird von Salzsäure nicht zersetzt. — 5. Kali verseift es nicht. Plisson, Boullay.

Verbindungen. Löst sich nicht in Wasser. Plisson, Boullay. Wenig in

kaltem, leicht in heifsem Weingeist, Boullay, LANDERER, in 60 Th. kochendem Weingelst von 0,9 spec. Gew., beim Erkalten in undeutlichen Schuppen sich ausscheidend Löst sich reichlich in Aether, aus der Lösung durch Zusatz von Wasser oder Weingeist fällbar. Boullay. Plisson. Löst sich in heifser Essigsäure, LANDERER, sehr leicht in heifsem Terpenthinöl, beim Erkalten sich in durchsichtigen Blättern vollständig abscheideud. Pusson.

64. Olibanumöl. - Im Weihrauch, Gummiharze von Boswelia floribunda Royle u. serrata, Stockh. - Man destillirt gepulverten Weihrauch mit Wasser und entwässert das auf dem Destillat schwimmende Oel durch Schütteln mit Chlorcalcium. - Man erhält 0,4 Proc. wasserhelles Oel von 0,866 spec. Gew. bei 24° und 162° Siedpunkt. Riecht terpenthinähnlich, aber angenehmer.

	STENHOUSE.
C	83,83
H	11,27
0	4,90
	100,00

Ist dem Oel von Mentha viridis Isomer und entspricht der Formel C35H28O, Stenhouse; enthält sauerstofffreies und sauerstoffhaltiges Oel. Löwig (Organ. Verb. 2, 1027). — Verbrennt beim Anzünden mit stark leuchtender, rufsender Flamme. — Färbt sich, mit Salpetersäure gemengt, dunkelbraun, verharzt damit beim Erwärmen unter Explosion. — Färbt sich mit kaltem Vitriolol roth und verkohlt beim Erhitzen. - Wird beim Erhitzen mit Aetzkali zu braunem Harz. - Löst sich nach allen Verhältnissen in absolutem Weingeist und Aether, wenig in schwächerem Welngeist. Strnhouse (1840. Phil. Mag. J. 18, 185; Ann. Pharm. 35, 306).

65. Ostindisches Grasöl. — East indian Gras Oil. — Scheint mit dem Oil from Namur identisch, welches aber nach Royle von Calamus aromaticus stammt. — In einer in Ostindien wachsenden Grasart, Andropogon Ivarancusa. — Gelbes, mit Wasser destillirt wasserhelles, bei 147—160° und zum Theil noch höher siedendes, auf Wasser schwimmendes Oel; riecht durchdringend gewürzhaft, ähnlich aber schwächer wie Rosenöl, weniger angenehm nach dem Destilliren mit Wasser, schmeckt scharf, dem Citronenöl ähnlich. Neutral. — Hält 83,51 Proc. C, 11,46 H und 5,03 O; entwickelt, mit Natrium in Berührung, schneil Wasserstoff, scheidet röthliches Harz aus und liefert dann beim Destilliren leicht verharzendes Oel, 88,37 Proc. C und 11,56 H haltend, also dem Terpenthinöl isomer. Stenhouse (1844. Phil. Mag. J. 25, 201; Ann. Pharm. 50, 157; Mem. chem. Soc. 2, 122; Chem. Gaz. 1844, 294).

66. Pappelknospenöl. — In den Knospen der Populus nigra. — Man destillirt sie mit Wasser. Farbloses, auf Wasser schwimmendes, angenehm riechendes Oel. Macht auf Papier beim Erwärmen völlig verschwindende Flecke, verbrennt beim Anzünden mit schwarzem Rauch, ist wenig in Weingeist, sehr leicht in Aether löslich. Pellerin (1822. J. Pharm. 8, 428; Ausz. Repert. 15, 237).

# 67. Pelargonöl.

RECLUZ (1829). J. Pharm. 13, 529. C. u. P. SIMONNET. N. J. Pharm. 13, 43. GUIBOURT. N. J. Pharm. 15, 346.

Vorkommen und Gewinnung. Im Pelargonium odoratissimum u. roseum Willd. u. capitatum. Ait. — Man destillirt frische Blüthen und Blätter mit Wasser und cohobirt das Destillat mehrere Male über neue Portionen.

Eigenschaften. Wasserhell, dickflüssig wie Baumbl, Simonnet, blassgelb, dünnflüssig, Guibourt, erstarrt unter 18° welfs krystallisch, Recluz, trübt sich beim Erkälten auf 0°, ohne zu erstarren, Simonnet, riecht nach Rosen, Simonnet, und Citronen, Guibourt, schmeckt erwärmend. Guibourt.— Hält Pelargonsäure (vgl. V1, 723) und neutrales Oel. Pless (Ann. Pharm. 59, 54).

Färbt sich im Ioddampf nach wenigen Stunden braun, dann schwarz.

-- Färbt sich in Dämpfen von salpetriger Säure äpfelgrun. — Gibt, mit Vitriolöl gemengt, braunes, stark und unangenehm riechendes Oel. Guibourt.

-- Löst sich leicht in Weingeist von 0,55 spec Gew. Simonnet.

- 68. Pimpinellöl. a. Aus weißer Pimpinellwurzel von Pimpinella Saxifraga. L. Man destillirt sie mit Wasser, sammelt die mit Wasser übergehenden gelben Oeltropfen und destillirt das übergegangene Wasser theilweis, um das darin gelöste Oel zu erhalten. Goldgelbes, dünnflüssiges, auf Wasser schwimmendes Oel, das durchdringend stark, dem Petersiliensamen ähnlich riecht, widerlich bitter, hinterher kratzend schmeckt. Rauchende Salpetersäure färbt das Oel roth und verwandelt es in eine braune, balsamisch harzige Masse. Es löst sich etwas in Wasser, leicht in Weingeist und Aether und theilt diesen seinen starken Geruch und Geschmack mit. Bley (N. Tr. 12, 2, 62).
- b. Aus schwarzer Pimpinellwurzel von Pimpinella nigra. Willd. Enthält 0,38 Proc. Man destillirt sie mit Wasser. Hellblaues, auf Wasser schwimmendes Oel, das wie die Wurzel weuiger durchdringend als das vorhergehende Oel riecht, wie die Wurzel brennend, hluterher kratzend schmeckt. Wird im Sonnenlicht selbst in verschlossenen Gläsern in einigen Wochen grün. Rauchende Salpetersäure verwandelt es in ein geruchloses, krystallisches Harz. Vitriolöt bildet riechendes, braunes Harz. Löst sich etwas in Wasser, leicht in Weingeist, Aether, flüchtigen und fetten Oelen.
- 69. Flüchtiges Oel von *Pyrethrum Parthenium*. Aus der blühenden Pflanze durch Destillation mit Wasser. — Grünlich, geht zwischen 165 bis 220°, der Hauptmenge nach zwischen 205—220° über, gefärbten Rückstand

hinterlassend. Scheidet beim Stehen Campher ab, besonders das bei 212-220° übergegangene Oel beim Erkalten. Oel vom Jahre 1845 schied beim Stehen kelnen Campher ab.

DESSAIGNES U. CHAUTARD.

111	0.000			-	**	
	a.	b.	C.	d.	e.	f.
: C	77.60	77,96	76,92	77,02	85,77	86,46
Н	10,37	10,60	10,37	10,24	11,22	11,58
2 111	87,97	88,56	87,29	87,26	96,99	98,04

a. von ausgeschiedenem Campher getrenntes Oel; b. ein nur wenig Campher abscheldendes Oel, beide über Chlorcalcium rectificirt; c. bei 216-220°, d. bei 212-216°, e. bei 170-180°, f bei 160-167° siedendes, wiederholt über Kalk rectificirtes Oel. — Enthält Campher, einen Kohlenwasserstoff und ein Oel von größerem Sauerstoffgehalt als Campher. Dessaignes u. Chautard (N. J. Pharm. 13, 241; J. pr. Chem. 45, 45). — Der im Oel enthaltene Campher ist Linkscampher (VII, 325). Chautabd (Compt. rend. 37, 166).

# 70. Porschcampher.

RAUCHFUSS (1796). A. Tr. 3, 1, 189.

MEISSNER, Berl. Jahrb. 13, 170.

GRASSMANN. Repert. 38, 53.

BUCHNER. Repert. 38, 57; N. Repert. 5, 1; Chem. Centralbl. 1856, 400; N. J. Pharm. 29, 318; Instit. 1857, 82...

WILLIGK. Wien. Acad. Ber. 9, 302.

Ledumcampher. - Von Grassmann 1831 zuerst beobachtet.

Vorkommen und Gewinnung. Im flüchtigen Oele des Porsch', Ledum palustre. L. Dieses besteht größtentheils aus einem mit Terpenthinol isomeren Kohlenwasserstoff und aus einem sauerstoffhaltigen Oel, entspricht frisch destillirt der Formel C<sup>50</sup>H<sup>53</sup>O<sup>5</sup>, Willigk. — Es besieht aus 2 Th. Campher auf 1 Th. flüssiges Oel, ersterer ist darin schon fertig gebildet, entsteht nicht aus dem Oel durch Einwirkung der Luft. Grassmann. — Man destillirt blühendes Kraut oder Blätter zerkleinert sehr rasch mit Wasser, hebt das auf dem Destillat schwimmende Oel ab und presst es nach dem Erstarren zwischen Papier, Ghassmann; wäscht das erstarrte Oel mit kaltem Weingeist und reinigt es durch Pressen zwischen Fliefspapier, Lösen in Aether und Umkrystallisiren. Buchnen. - Bei langsamerem Destilliren geht zuerst das flüssige Oel, zuletzt der Campher über. GRASSMANN.

Eigenschaften. Farblose, feine, durchsichtige Säulen (1/4 Zoll lang, GRASS-MANN), aus Weingeist krystallisirt sehr zerte, seidenartig glänzende Säulen und efforescirende Krystalle. Buchner. Schmilzt in gelinder Wärme, sublimirt in stärkerer Hitze, Buchner, durchdringenden, Kopfweh und Schwindel erzeugenden Geruch verbreitend. Grassmann. Riecht schwach nach dem Kraut (an Rosen- und Terpenthinöl erinnernd), schmeckt erwärmend gewürzhaft, Buchner. Neutral. Grassmann.

Bereck	hnung nach	BUCHNER.		BUCHNER.
- 12,3,193 /150	C BH	300 43	81,74 11,71	81,25 12,28
	3 0	24	6,55	6,47
C50)	H+3O3	367	100,00	100,00

Enthält einen mit Terpenthinöl isomeren Kohlenwasserstoff und dessen

Hydrat: 5(C10H8) + 3HO, BUCHNER.

Entzundet sich beim Erhitzen auf Platinblech, verbrennt mit stark leuchtender, russender Flamme, Buchnen. - Ist in Wasser fast unlöslich, Grass-MANN, BUCHNER. Löst sich wenig in Salzsäure, noch weniger in Essigsäure, nicht in wässrigem Ammoniak, leicht in Weingeist und Aether. Buchnun.

# 

in a tigmen assesse

Herburger (1830). Repert. 34, 41. Zeller. Stud. über äther, Oele. Landau 1850.

Vorkommen und Gewinnung. Im wilden Thymian, Quendel, Thymus Serpyllum. L. — Man destillirt das Kraut mit Wasser. — Im wässrigen Destillat von altem Kraut ist neben Oel etwas Essigsäure enthalten. Tromms-Dorff (N. Tr. 25, 2, 149). — Man gewinnt 0,08—0,09 Proc. Oel.

Eigenschaften. Goldgelb, Herberger, weingelb bis braun, Zeller; spec. Gew. 0,89-0,91. Zeller. Riecht angenehm nach Citronen und Thymian; schmeckt gewürzhaft bitterlich. Herberger.

Zersetzungen. 1. Wird von Iod in der Kälte nicht zersetzt, gibt damit auf 75° erwärmt ohne heftige Explosion Ioddämpfe entwickelndes und sich entzündendes Gemenge, welches nach dem Verbrennen Harz zurücklässt, Herberger; entwickelt mit Iod ruhig gelbrothe Dämpfe, besonders das Oel des getrockneten Krautes, verdickt sich und wird röthlichgelbbraun. Zeller.

2. Färbt sich mit Salpetersäure dunkelgelbbraun, beim Erhitzen Gas entwickelnd und weiches Harz zurücklassend. Zeller. Bei 22°,5 wirkt Salpetersäure von 1,28 spec. Gew. nicht auf das Oel, aber beim Erhitzen des Gemenges bis zum Sieden explodirt es, entwickelt salpetrige Säure und hinterlässt Harz. Herberger.

3. Färbt sich mit Vitriolöl dunkelbraunroth und verdickt balsamartig. Zeller.

4. Concentrirte Salzsäure wirkt auf das Oel erst bei 75°, verursacht Sieden des Gemenges, das nach dem Erkalten dickflüssig, mit schwarzgrünen öligen Tropfen gemengt erscheint. Herberger.

5. Färbt sich mit zweifach-chromsaurem Kali und Schwefelsäure grünlichdraungelb. Zeller.

Verbindungen. Löst sich nach jedem Verhältniss in Weingeist von 0,85 spec. Gew. Herberger, Zeller.

#### 72. Rainfarrenöl.

FROMHERZ. Mag. Pharm. 8, 35.

Persoz. Compt. rend. 13, 433; J. pr. Chem. 25, 60; Ann. Pharm. 44, 31.

Zeller. Stud. über äther. Oele. Landau 1850.

Vohl. N. Br. Arch 74, 16; Ausz. Pharm. Centralbl. 1853, 318.

Essence de tanaisie, Oleum tanaceti.

Vorkommen und Gewinnung. Im Kraut und in den Blumen von Tanacetum vulgare. L. — Man destillirt es frisch oder getrocknet mit Wasser.

Eigenschaften. Blassgelb aus den Blättern, goldgelb aus den Blüthen, Fromherz, auf feuchtem Boden gewachsenes Kraut liefert gelbes, auf trocknem grünes Oel. Groffroy. Spec. Gew. 0,946, Lrwis; 0,952 bei 20°, Fromherz; aus Blüthen 0,921, aus Kraut 0,918. Zrilber. Riecht dem Kraut äbnlich, schmeckt brennend und bitter. Fromherz. Neutral. Zrilber.

Zersetzungen. 1. Löst Iod, wird dickflüssig braunroth, Flaschoff (Br. Arch.33, 225), unter schwacher Erwärmung zugleich sauer, Winckler (Repert. 33, 185), ohne Erwärmung und Dampfbildung. Zeller. — Färbt sich, mit Salpetersäure erwärmt, unter heftiger Gasentwicklung röthlichbraun bis rothgelb und verharzt. — 3. Färbt sich mit Vitriolöl röthlichgelb. Zeller. — 4. Liefert beim Erwärmen mit 5 Th. zweifach-chromsaurem Kali, 11 Th. Vitriolöl und 40 Th. Wasser gemeinen Campher. Persoz. Vohl. — 5. Gibt mit Nitroprussidkupfer braunschwarzen Niederschlag. Heppe (N. Br. Arch. 89, 57).

Löst sich leicht in Weingeist.

73. Resedaöl. — In den Blüthen von Reseda odorata. L. — Sie verlieren ihren Geruch beim Trocknen, geben mit Wasser destillirt resedaähnlich und zugleich widrig grasartig riechendes Wasser, mit Weingelst nicht besonders augenehm riechendes Destillat. — Man zieht sie frisch mit Aether aus,
hebt die ätherische grüne Schicht des Auszuges von der unteren gelben wäss-

rigen ab und lässt sie freiwillig verdunsten. — Dunkelgrüne, weiche, stark nach Reseda riechende, aus Blattgrün, Wachs und flüchtigem Oel bestehende Masse, von der sich das Oel nicht scheiden lässt. Buchnen (N. Br. Arch. 8, 70).

#### 74. Rosenöl.

SAUSSURE (1820). Ann. Chim. Phys. 13, 337. BLANCHET. Ann. Pharm. 7, 154; Repert. 50, 134. GÖBEL. Schw. 58, 473. GUIBOURT. N. J. Pharm. 15, 345. ZELLER, Stud. über äther. Oele. Landau 1850.

4 47 12 4

Essence de rose.

Vorkommen und Gewinnung. In den Rosen, den Blüthen von Rosa centifolia L., moschata Gesn., sempervirens L., damascena Mill. — Man destillt frische Rosenblätter nit Wasser, hebt das auf dem wässrigen Destillat schwimmende, erstarrende Oel ab und cohobirt das Wasser mehrere Male über neue Mengen Rosen. — Man sammelt in Indien das aufschwimmende Oel, indem man an Stäbchen befindliche Baumwolle hineintaucht und diese auspresst. Chérera (J. Pharm. 1826, 436). — Man gewinnt mehr Rosenöl, wenn man von Kelchen befreite Rosen vor dem Destilliren einige Tage mit Wasser stehen lässt, so dass sie in Gährung übergehen und einen weinigen Geruch annehmen. Cenedrisch (Gazz. eclet. di chim. med. Agosto 34). — Man destillirt in Arablen Rosen mit Kochsalzlösung, ohne zu kühlen, gießt das Destillat in irdene Gefäße, gräbt sie in die Erde ein und sammelt das darauf sich abscheidende erstarrte Oel. Landerer (Repert. 77, 378). — Man stellt in Macedonlen ausgepressten Rosen 5—6 Tage lang an die Sonne und schöpft das hierbei sich bildende, außschwimmende Rosenöl mit Baumwolle ab. Monro (Bull. Pharm. 3, 177).

Eigenschaften. Wasserhell, Saussure, wenig gefärbt, Göbel, Blanchet, grünlichgelb, Guibourt, bräunlichgelb, Zeller. Spec. Gew. bei 33° = 0,832, Saussure; bei 25° 0,867-0,872, Chardin (Ann. Pharm. 7, 154); deutsches Rosenöl 0,814, persisches 0,832. Zeller. — Erstart über 0° butterartig, Saussure, zu einer weißen, durchsichtigen, blättrigen Masse, Göbel, bel 26°, Blanchet, bei varlirender Temperatur, Guibourt, bei 25°. Zeller. — Bleibt bei langsamem Erkalten scheinbar durchsichtig, mit feinen, glänzenden, schillernden Blättchen durchzogen (mit Wallrath verfälscht, wird es undurchsichtig); wird bei raschem Erkälten trübe und uebelig. Guibourt. — Schmilzt bei 29-30°, Saussure, bei 22°,5, Göbel, bel 37°,5. Zeller. — Spannung des Dampfes bei 14°,5 = 2mm. Quecksilberhöhe. Saussure. — Riecht durchdrüngend nach Rosen, Saussure, stark, nur mit Weingelst verdünnt angenehm, lange anhaltend, Göbel, schmeckt milde, etwas süßlich. Saussure. — Reagirt stark sauer. Zeller.

J			SAUSSURE.	BLANCHET.	GÖBEL.	
			a.	b.	C.	
		C	82,05	74,08	69,66	
ELL LUT	53-34	H	13,13	12,14	16,06	
(*(2 , 0		0	3,95	13,78	14,28	
Old barre	1 111	3 1,54	100,00	100,00	100,00	

a. enthält 0,87 Proc. Stickstoff. — Ist ein Gemenge von flüssigem Oel und Campher, Saussure; enthält 1/2 Th. Campher gelöst Blancher.

Zersetzungen. 1. Wird durch Iod schwach karmesinroth, Zeller, bleibt im Ioddampf, farblos. Guibourt. — 2. Schäumt mit 2 Th. rauchender Salpetersäure auf und setzt dann nach Zusatz von Wasser weiße, talgartige, knetbare Blättchen ab, Hasse (Crell. Ann 1785, 1, 422), wird blassbräunlichgelb und wenig zäher. Zeller. — 3. Färbt sich in Salpetrigsäuregas dunkelgelb. Guibourt. — 4. Bräunt sich mit gleichem Maaß Vitriolöl, erhält angenehmeren, aber schwächeren Geruch: Guibourt. — 5. Färbt sich mit zweifach-

chromsaurem Kalt und Schwefelsäure bräunlich, nach einiger Zeit violett. ZELLER.

Verbindungen. Löst sich wenig in Wasser. Löst sich bei 18°,7 in 160 Th. Weingeist von 0,815 spec. Gew., Göbel; bei 14° in 143 Th., bei 22° in 33 Th. Weingeist von 0,806 spec. Gew. Saussure. — Das Oel wird aus weingeistiger Lösung nicht durch Wasser ausgeschieden, Blanchet; aus einer wässrigen Lösung aber von Platinmohr und Platinoxyd aufgenommen, die dadurch die Eigenschaft erlangen, getrocknet und bis 100° erwärmt, zu erglühen. Döberkeinen (Schw. 66, 298).

# 75. Rosencampher.

1 1185

SAUSSURE (1820). Ann. Chim. Phys. 13, 337. BLANCHET. Ann. Pharm. 7, 154. HERBERGER. Repert. 48, 102.

Festes Rosenöl.

Vorkommen und Gewinnung. Im Rosenöl. — Scheidet sich auf Rosenwasser in der Kälte ab. — 1. Man erkältet das Oel und presst es nach dem Erstarren zwischen Fliespapier. SAUSBURR. — 2. Man mengt Rosenöl mit 3 Theilen Weingeist von 0,875 spec. Gew., löst die sich dadurch ausscheidende Krystallmasse in Aether, fällt sie daraus wieder durch Zusatz von Weingeist und befreit sie durch wiederholtes Waschen mit Weingeist von anhängendem Oel. BLANCHET.

Eigenschaften. Wasserheile, glänzende Blättchen, Saussurr, 6—Seitige Krystalle, Hrrbergr, die Regenbogenfarben zeigen. Guibourt (N. J. Pharm. 15, 345). — Besitzt Wachsconsistenz, Saussurr, ist aus Rosenwasser abgeschieden, eine weiße, butterartig krystallische Masse, Blanchet, krystallisirt aus concentrirtem Rosenwasser in fiseitigen Blättchen. Steinacher, krystallisirt aus concentrirtem Rosenwasser in fiseitigen Blättchen. Steinacher, — Leichter als Wasser und als das ganze Rosenöl, Saussurr, Herbrergr, schwerer als Weingeist. Herbrergr. Ist bei 25° butterartig krystallisch, schmilzt bei 35°, siedet unzersetzt bei 230—300°, Blanchet, schmilzt bei 33—34°, Saussurr, bei 15° zu farblosem Oei, sublimirt in höherer Temperatur krystallisch, wenig Kohle hinterlassend, Herbrerger; sein Schmelzpunct steigt bei einjährigem Aufbewahren von 15 auf 20°. Bizio. Erstarrt wieder bei 35°. Blanchet. — Tension des Dampfes 0,0005 Meter Quecksilberhöhe bei 14°,5. Saussure. — Riecht schwach rosenartig. Blanchet, Herberger. Riecht rosenartig, selbst nach 3maligem Sublimiren über geglühte Holzkohle, oder nach dem Behandeln seiner weingeistigen Lösung mit Thierkohle. Herberger. Schmeckt etwas erwärmend gewürzhaft. Herberger.

	SAUSSURE.	BLANCHET.	
C	86,74	81,09	
H	14,89	14,39	
	101,63	95,48	

Entspricht der Formel C16H16. BLANCHET.

Zersetzungen. 1. Brennt beim Anzünden mit heller, nicht rußender Fiamme. Blanchet. — 2. Chlor erzeugt in weingeistigem Rosencampher weisen, geruchlosen Niederschlag. — 3. Färbt sich mit Salpetersäure gelb, löst sich darin unter schwacher Gasentwicklung, verliert seinen Geruch und blidet damit Kleesäure. — 4. Wird von Vitriolöl gelöst und gebräunt. — 5. Wird durch Kalium nicht verändert. Herberger.

Verbindungen. Löst sich sehr wenig in Wasser. Herberger.
Verbindet sich mit Iod nach dem Befeuchten mit Weingelst ohne Wärmeentwicklung und Detonation; die Verbindung ist theilweis beim Erhitzen unzersetzt flüchtig. Löst sich sehr wenig in Salzsäure, schwer in wässrigem
Kali, leichter in wässrigem Ammoniak. — Die Lösung des Rosencamphers in
Alkalien und kohlensauren Alkalien besitzt keinen Rosengeruch, den sie auch
nach dem Uebersättigen mit Säuren nicht annimmt. Herberger.

Löst sich in Essigsäure, Herbengen.

Löst sich schwer in Weingeist, leicht in Aether. Blanchet. — Löst sich in 500 Th. Weingelst von 0,806 spec. Gew. bei 14°, Saussure; in 490 Weingelst von 0,85 spec. Gew. bei 15°, leichter in absolutem Weingelst, die weingeistige Lösung wird durch Wasser getrübt und gibt beim Verdampfen Krystallblättchen, HERBERGER,

Löst sich in flüchtigen Oelen. HERBERGER.

76. Rosenholzöl. - Im Holz der Wurzel und des Stammes von Convolvulus scoparius L. - Blassgelb, dünnflüssig, leichter als Wasser, riecht nach Rosen, Cubeben und Copalvabalsam, etwas ranzig; schmeckt bitter, gewurzhaft. - Farbt sich mit der Zeit rothlich. - Verschluckt loddampfe in wenigen Stunden und färbt sich braun und schwarz. - Färbt sich mit 1/4 Th. Salpetersäure blassbraun, ohne seinen Geruch zu verlieren. Bonasten. -Färbt sich in Salpetrigsäuredampf dunkelgelb. Gibt mit gleichviel Tropfen Vitriolol eln braunes, nach Cubeben riechendes Gemenge. GUIBOURT (1849. N. J. Pharm. 15, 347).

#### 77. Rosmarinöl.

SAUSSURE (1820). Ann. Chim. Phys. 13, 278.

KANE. Lond. Ed. Mag. J. 13, 437; J. pr. Chem. 15, 156; Ann. Pharm. 32, 284; Ausz. Repert. 70, 161.

ZELLER. Stud. über äther. Oele. Landau 1850. Vohl. N. Br. Arch. 74, 16.

Essence de rosmarin oder romarin. Oleum Anthos.

Vorkommen und Gewinnung. Im Rosmarinus officinalis L. - Man destillirt frische Blätter und Blüthen mit Wasser.

Eigenschaften, Wasserhell, SAUSSURE, gelblich bis gelb, ZELLER; spec. Gew. 0,933 bel 15°, rectificirt 0,886, Saussunn; 0,897, wiederholt rectificirt 0,8854-0,8875, KANE, 0,88-091. ZELLER. - Siedpunct 166°,5-168, KANE; des frischen Oels unter 100°, des alten Oels bei 132°, URE; des rectificirten Oels 165°, Saussurk. - Dampfspannung bei 16° = 0,0095 Meter Quecksilberhohe. SAUSSURE. Riecht und schmeckt campherartig, dem Kraut ähnlich. -Neutral, ZELLER.

	SAUSSURE.	KANE.
4	a.	b.
C	82,21	83,40
H	9,42	11,66
0	7,73	4,94
	00.00	

99,36 100,00

frage, p. ft. W. II. II. II. A C. C. LAT THE STATE

a. enthalt 0,64 Proc. Stickstoff, b. soil der Formel C\*5H38O2 == 9(C5H4)+ 2HO entsprechen. - Ist wahrscheinlich ein Gemenge eines dem Terpenthinöl isomeren Kohlenwasserstoffs mit einem sauerstoffhaltigen Oel. KANK.

Zersetzungen. 1. Beim Verdunsten hinterlässt spanisches Rosmarinol 1/10 Campher. Proust. - 2. Es scheidet beim Erkälten auf -27 bis 30° Campher ab. TROMMSDORFF (N. Tr. 20, 2, 21). - 3. Entwickelt mit Iod ohne Explosion unter Erwärmung wenig gelbrothe Dämpfe und verdickt sich, ohne seinen Geruch zu veräudern. Zeller. - Erhitzt sich mit Iod bis zur explosiven Verflüchtigung desselben. WALCKER (Pogg. 6, 126). - 4. Wird durch Salpetersaure blassgelb bis gelb gefärht unter Warme und heftiger Gasentwicklung ohne sich zu verdicken. ZRLLKR. Bildet mit rauchender Salpetersäure unter Prasseln braunrothen Balsam. HASSE (Crell. Ann. 1785, 1, 422). - 5. Färbt sich mit Vitriolöl schwarz, KANE, rothbräunlich, ZELLER; das Gemenge ent-hält, mit Kalk gesättigt, ein in Wasser lösliches Kalksalz einer besonderen, UNVERDORBEN (Pogg. 8, 484), schwefelhaltigen Säure, gibt beim Destilliren KANR's Rosmarine, ein dem Terpenthinol isomeres, knoblauchartig riechendes Oel von 0.8678 spec. Gew. und 173°,3 Siedpunct. — Liefert mit Vitriolöl braune

balsamartige Masse. Hasse (Crell. Ann. 1786, 2, 36) ein leicht schmelzbares, nur in erhitztem Vitriolöl lösifches Harz und eine ölärtige Säure. Unverdorber (Poga. 8, 484). — 6. Schwärzt sich mit Salzsäuregas, bildet schweres Oel aber keine feste Verbindung. Cluzel (Ann. Chim. 51, 270). — Verschluckt bei 22° 218 Maafs Salzsäuregas, wird schwarz und trübe. Saussube. — 7. Erhitzt sich stark mit zweifach-chromsaurem Kali und Schwefelsäure, wird grünlichbraun, Zeller, bildet Limettsäure. Vohl. — 8. Liefert über Kalkydrat oder Kalk destillirt, sublimirenden Rosmarin-Campher. Meyer (Chem. Vers. über ungelöschten Kalk. 1764, 81). — 9. Gibt mit unterchlorigsaurem Kalk erwärmt Kohlensäure und Chloroform. — 10. Liefert ebenso mit unterbromigsaurem Kalk destillirt Kohlensäure und Bromoform. Chautard (Compt. rend. 34, 485). — 11. Verwandelt fein vertheiltes Schwefelblei wegen seines Ozongehaltes in schwefelsaures Bleioxyd. Overbreck (N. Br. Arch. 79, 138).

Verbindungen. Verschluckt bei 19° = 9,75 Maafs Ammoniakgas. SAUSSURE. — Löst sich in jeder Menge Weingeist von 0,85 spec. Gew., Zeller, bei 18° in 40 Th. Weingeist von 0,887 spec. Gew. SAUSSURE. — Löst reichlich

Copal und Federharz,

#### 78. Safranöl.

Kank. I does

Value Saul

28 1 411 -115 1

the garage and

ASCHOFF (1818). Berl. Jahrb. 1818, 51.

DEHNE. Crell. Chem. J. 3, 11.

HENRY. J. Pharm. 7, 400.

BOUILLON-LAGRANGE U. VOGEL. Ann. Chim. 80, 195.

OUADBAT. Wien. Acad. Ber. 6, 546; ferber J. pr. Chem. 56, 68.

Essence de safran.

Vorkommen und Gewinnung. Im Safran, den Blüthennarben von Crocus sativus L. — 1. Man destillirt ihn mit Wasser, Edullon u. Vogel, Quadrat. — 2. Man destillirt Safran bei raschem Feuer mit 8 Th. gesättigter Kochsalz-lösung und 4 Th. wässrigem Kali von 1,24 spec. Gew. und gewinnt 9,4 Proc. Oel. Henry.

Eigenschaften. Gelb, dünnflüssig, schwerer als Wasser, Henry, Boull-LON u. Vogkl (leichter als Wasser, Quadrat); riecht safranähnlich, schmeckt breunend scharf, bitterlich, etwas ätzend. Henry, Boullion u. Vogkl.

Verwandelt sich allmählich in eine feste, schon beim Destilliren des Safrans mit Wasser auftretende Masse, Bouillon, Denne, die in Wasser untersinkt. Henny, Quadrat. — Löst sich leicht in Wasser. Bouillon.

#### 79. Salveiöl.

ILISCH (1811). A. Tr. 20, 2, 7.
HERBERGER. Repert. 34, 131.
ROCHLEDER. Ann. Pharm. 44, 4; Ausz. Repert. 79, 310.
ZELLER. Stud. über äther. Gele. Landau 1850.

Essence de sauge: Salbeiöl.

Bildung. Beim Kochen von Senföl mit wässrigem Natron. ( $10(C^6H^5CyS^2 + 12 \text{Na}0 = 4(C^{12}H^{10}O) + 2(C^6H^5\text{Na}O^4) + 10\text{Na}CyS^2$ ). HLASIWETZ (Wien. Acad. Ber. 5, 189).

Vorkommen und Gewinnung. In der Salvia officinalis. L. — Man destillirt frisch getrocknetes Kraut mit Wasser.

Eigenschaften. Grünlich- bis bräunlichgelb, ZRLLER; aus jungem Kraut grün, bald sich bräunend, aus altem Kraut im Herbst gelb, Carthruskr; aus 8 Jahr altem Oel bei 128—130°, aus 2 Jahr altem Oel bei 150° überdestillirt farblos, aus dem am schwersten flüchtigen Theile eines 2 Jahr alten Oels mit Wasser überdestillirt blassgelb. Rochlieden. — Spec. Gew. 0,864, Ilisch; 0,86-0,92. Zriller. — Siedet nicht constant zwischen 130—160°, Rochleder. — Riecht und schmeckt dem Kraut ähnlich, aus dem 8 Jahr alten

Oel bei 128-130° destillirt brennend campherartig, aus 2 Jahr altem Oel bei 150° destillirt unangenehm rumähnlich. Rochleder. Neutral, Zeller.

Mat 11/1/3 Kittle to the state of			Rocn	LEDER.	HLASIWETZ. SESTAT	
-1, 19/14/	9 1 6 17	a.	b.	c.	d.	- e. 1 -1 of chi
2.1	C P	80,25 10,91	77,97 10,69	78,33 10,64	80,64 10,95	80,63 11,70
Ann:	0 100	8,84	11,34	11,03	8,41	7,67
		100,00	100,00	100,00	100,00	100,00

a. das bei 135° überdestillirte erste Zehntheil eines 8 Jahr alten Salveiöls, im Oelbade für sich zwischen 128—130° destillirt, bis  $^3/_4$  Th. übergegangen waren; b. von 8 Jahr altem Oel bei 130—140° übergegangen, nochmals über Chlorcalcium zwischen 96—105° überdestillirt; c. aus 2 Jahr altem Oel unter 160° übergegangen, bei 150° für sich über Chlorcalcium destillirt; d. aus dem am schwersten flüchtigen Theile eines 2 Jahre alten Oels bei 130—145° mit Wasser überdestillirt und für sich über Chlorcalcium rectificirt; e. aus Senföl dargestellt. — Ist ein Gemenge mehrerer Oele, von denen a. und d. der Formel C¹²H¹00, b. und c. der Formel C¹⁵H¹50² entsprechen. Rochleder

Zersetzungen. 1. Scheidet beim Aufbewahren an der Luft Campher ab, HERBERGER, wird schwach sauer. Zeller. — 2. Das spanische lässt beim Verdampfen 1/4. Th. Campher, Proust, das deutsche verharzt, ohne Campher zu hinterlassen. Ilisch. — 3. Entwickelt mit Iod ohne Fulmination gelbrothe und graue Dämpfe, welche, extractartige Masse bildend. ZRLLKR. - Bildet mit Iod, ohne seinen Geruch zu ändern, ein dickes, leicht im übrigen Oel lösliches Magma, Guyor (J. Phys. 5, 230). - 4. Färbt sich mit kalter concentrirler oder erwärmter schwächerer Salpetersäure braunroth, Rochleden, röthlichbraun, Zeller, und scheidet unter Temperaturerhöhung und lebhafter Gasentwicklung rothes Harz aus. - Dieses besteht aus unveräudertem Oel, gelbem, in wässrigem Kali mit rother Farbe löslichem Harz und salpetersaurem Campher, der beim Destilliren mit Wasser eigenthümlich riechendes, flüchtiges Oel und zurückbleibendes, gelbrothes, sprödes Harz gibt. - In rauchende Salpetersäure getropft, erhitzt sich das Gemenge, entwickelt Kohlensäure und Stickoxyd und bildet gemeinen Campher. - Beim Destilliren dieses in Salpetersäure gelösten Gemenges mit 4 Maafs Wasser sublimirt gemeiner Campher. Rochleden. – 5. Wird durch Vitriolöt bräunlich- bis karmesinroth gefärbt. Zeller. – 6. Liefert mit Kathydrat destillirt, zuletzt unter Wasserstoffentwicklung flüchtige Oele, bräunt sich und lösst kohlensaures Kali. - 2 Jahr altes Salveiöl mit wenig Kalihydrat destillirt liefert zuerst ohne Gasentwicklung farbloses, nach Terpenthinöl riechendes Oel (84,40 C, 11,87 H, 3,73 O =  $\hat{C}^{30}H^{25}O$ ), dann ein anderes Oel (83,17 C, 11,26 H, 5,57 O =  $\hat{C}^{80}H^{50}O^3$ ); zuletzt unter Wasserstoffentwicklung ein brennend stark nach Salvei und Pfefferminz riechendes Oel (78,67 Proc. C, 11,50 H, 9,53 O = C22H20O2); 8 Jahr aites Salveiöl mit viel Kalihydrat nach gelinder Digestion destillirt, liefert farbloses, brennend riechendes Oel (82,65 C, 12,52 H, 4,83 O = C22H200) und hinterlässt braungefärbtes kohlensaures und reines Kali. ROCHLEDER. - 7. Färbt sich mit zweifach-chromsaurem Kali und Schwefelsäure dunkelbraun, später grünlich. Zellen. - 8. Gibt mit Nitroprussidkupfer gekocht, schlefergrauen Absatz und färbt sich dunkler. Herpe (N. Br. Arch. 89, 57).

Löst sich in jeder Menge Weingeist von 0,85 spec. Gew. Zeller.

80. Salveicampher. — Fand sich aus lange aufbewahrtem und schlecht verschlossenem Salveiöl ausgeschieden und wurde zwischen wenig erwärmtem Fliespapier gepresst: — Gelblichweisse Masse, leichter als Wasser, schmilzt bei 31—37°, riecht dem Terpenthincampher ähnlich und schwach nach Salveiöl, schmeckt anhaltend scharf und bitterlich kühlend. Neutral. — Bläht sich bei starkem Erhitzen auf, kratzenden Rauch und starken Geruch nach Terpenthincampher verbreitend und wenig sublimirend. — Brennt beim Entzünden mit heller Flamme, glänzende Kohle lassend. — Bildet mit 10d braune Masse.

- Erzeugt mit Salpetersäure von 1,27 spec. Gew. unter schwachem Erwarmen gelbes Harz, keine Kleesäure. - Färbt sich mit Vitriolöl braunroth und verharzt. - Gibt mit helfser Salzsäure harzähnliche Masse. - Bildet mit Aetzalkalien gelbbraunes Harz. - Salveicampher löst sich in 450 Th. kaltem, 300 Th. helfsem Wasser; die Lösung scheidet beim Abdampfen Krystallhäutchen, nach dem Erkalten aber keine Krystalle aus. — Löst sich unverändert in verdünnter Schwefelsäure. - Löst sich in 5 Th. Weingeist von 0,82 spec. Gew., in jeder Menge Aether, leicht in Terpenthinöl, schwieriger in Steinöl. leicht in fetten Oelen. HERBERGER (Repert. 34, 131).

# 81. Schafgarbenöl.

- of spir c

BLEY (1828). N. Tr. 16, 1, 247; ferner 16, 2, 96. - Repert. 48, 95. FORCKE. N. Br. Arch. 17, 177. ZELLER. Stud, über äther, Oele, Landau 1850,

Vorkommen und Gewinnung. In der Schafgarbe, Achillea millefolium L.

Man destillirt Blüthen, Kraut, Wurzeln oder Samen mit Wasser. — Das über Blüthen abdestillirte Wasser enthält neben Oel Metacetsäure, KRAMER (N. Br. Arch. 54, 9), über Wurzeln abdestillirt, Essigsäure. Bley. - Man gewinnt aus Wurzeln 0,032, aus trocknem Kraut 0,065, aus frischen, getrockneten Blüthen 0,114, aus lufttrocknen Samen 0,052 Proc. Oel. BLEY.

Eigenschaften. 1. Aus Blüthen: Dunkelblau, ZRILER, von Achill. millefolium var. dilatata gelb bis grün, von var. contracta blau, FORCKE; spec. Gew. 0.92-0.928, reagirt schwach sauer, Zeller. - 2. Aus Kraut: Blau, dunkler als Kamillenol, dickflüssig, in der Kälte fast butterartig, leichter als Wasser, vom blühenden Kraut 0,852-0,917, riecht stark und schmeckt dem Kraut ähnlich, im Schlunde etwas brennend. BLEY, ZELLER. — 3. Aus Wurzeln: Farblos, schwach gelblich, leichter als Wasser, riecht eigenthümlich unangenehm, dem Baldrlan etwas ähnlich, schmeckt unangenehm, aber weder stark, noch brennend. BLEY. - 4. Aus Samen: Grünlich. BLEY.

Zersetzungen. 1. Wird an der Luft braun, stark sauer und verharzt. - 2. Entwickelt mit Iod beim Umrühren ohne Explosion Wärme und gelbrothe Dämpfe, zugleich balsamartig verdickend. Zellen. - 3. Färbt sich mit Salpetersäure röthlichbraun, Zeller, mit rauchender Salpetersäure grunbraun, Blev, entwickelt damit erhitzt lebhaft Gas, Zeller, und lässt weiches Harz. Blay, Zeller. - 4. Wird durch Vitriolol unter Entwicklung eines pechartigen Geruchs braun gefärbt und balsamartig verdickt. BLEY, ZELLER. -5. Trübt und verdickt sich mit zweifach-chromsaurem Kali und Schwefelsäure. ZELLER.

Verbindungen. Gibt mit wässrigem Kali oder Ammoniak selfenartige Verbindung. BLEY. - Lost sich leicht in Weingeist und Aether, BLEY, in 1 Th. Weingeist von 0.85 spec, Gew. klar, in mehr, selbst in 40 Th. trube, flockig; nach jedem Verhältniss in absolutem Weingeist. Zeller.

- 82. Schlangenwurzelöl. In der virginischen Schlangenwurzel, Aristolochia Serpentaria L. - Man destillirt sie zerkleinert mit Wasser. - Die Wurzel enthält 0,5 Proc. Oel. Buchholz. - Helibraun, in einzelnen Tropfen bräunlichgelb, leichter als Wasser. Riecht und schmeckt nach Baldrian und Campher. Grassmann (Repert. 35, 463).
- 83. Schwarzkümmelöl. Im Samen von Nigella sativa L. Man destillirt die zerstossenen Samen mit Wasser. - Wasserhell, im reslectirten Lichte bläulich schillernd, leichter als Wasser, riecht wie ein Gemenge von Fenchel- und Bittermandelol. Mit wässrigem Kalihydrat destillirt, geht schwach riechendes, nicht schillerndes Oel über und es bleibt stark riechender, nach dem Uehersättigen mit Schwefelsäure campherähnlich riechender, und viele weiße Floeken abscheidender Rückstand. Diese weißen Flocken verwandeln sich beim Waschen mit Aether und Verdunsten des anhängenden Aethers

Theeöl. 361

in butterartiges, nach Campher riechendes Oel, welches schon im ursprünglichen Oel enthalten ist (sich wahrscheinlich erst durch Kalihydrat daraus erzeugt hat. Gm.). — Löst sich in Weingeist und Aether, die Lösungen schillern im reflectirten Lichte bläulich. Reinsch (Jahrb. pr. Pharm. 4, 387).

84. Sellerieöl. — In deu Samen, Tibtzmann, im Kraute, Vogbl, von Apium graveolens L. — Man destillirt sie mit Wasser. — Wasserhell, Vogbl, blassgelb, Tibtzmann, leichter als Wasser, Vogbl, von 0,881 spec. Gew., riecht durchdringend, süßlich, erwärmend. — Löst sich wenig in Wasser, leicht in Weingeist und Aether. Vogbl (Schw. 37, 365). Tibtzmann (Taschenb. 1821, 45),

# 85. Indifferentes Spiräaöl.

LÖWIG U. WEIDMANN (1839). Pogg. 46, 57; Pharm. Centr. 1839, 129. ETTLING. Ann. Pharm. 35, 241; Pharm. Centr. 1840, 837.

Vorkommen. In den Blüthen der Spiraea ulmaria, neben salicyliger Säure und krystallischem Campher. Ettling (Vergl. VI, 182).

Darstellung. 1. Man schüttelt das beim Destilliren der Blüthen mit Wasser übergegangene wässrige Destillat mit Aether, trennt diesen vom Wasser, schüttelt die ätherische Lösung mit Kalilauge, um salicylige Säure zu entfernen und verdunstet die zurückbleibende ätherische Lösung bei mäßiger Wärme. Löwig u. Weidmann. — 2. Man schüttelt das durch Destilliren der Blüthen erhaltene Oel mit Kalilauge von 1,28 spec. Gew., destillirt es für sich oder mit Wasser und rectificirt es nach dem Entwässern mit Chlorcalcium, Man gewinnt ½ des Spiräaöls. Ettling.

Eigenschaften. Wasserhelles, auf Wasser schwimmendes, leichter als rohes Spirfäöl siedendes Oel, ist neutral, riecht stark, der salicyligen Säure etwas ähnlich, schmeckt wenig brennend. ETTLING. — Erstarrt theilweise In der Kälte. Löwig u. Weidmann. Löwig u. Weidmann fanden 71,21 Proc. C, 10,35 H und 18,44 O, also ist das Oel vielleicht C<sup>20</sup>H<sup>18</sup>O<sup>4</sup>. Gm.

Zersetzungen. 1. Wird an der Luft ohne Sauerstoffaufnahme erst gelb, dann dunkler. — Das beim Rectificiren zuletzt übergegangene Oel scheidet kleine, farbiose durchsichtige Spiefse im braun werdenden Oel ab. Ettling. — 2. Wird durch Chlor unter Entwicklung von Salzsäure heftig angegriffen, dickflüssig, aber nicht fest. Löwig u. Wridmann, Ettling. — 3. Vitriolöl färbt es braunroth, die Lösung wird durch Wasser unter Abscheidung von etwas scheinhar unverändertem Oel milchigweifs. — 4. Es lässt Kalium unverändert und röthet Lösungen von Eisenoxydsalzen nicht. Ettling.

Löst sich leicht in Aether und Weingeist. Ettling.

86. Syringaöl. — In den Blüthen des Lilac's, Syringa vulgaris. — Man erschöpft frische Blüthen im Verdrängungsapparate mit Aether, trennt die durchlaufende, gelbe, aufschwimmende, ätherische Schicht von der unteren wässrigen Lösung, destillirt von jener den Aether größtentheils ab, lässt den Rückstand freiwillig verdunsten und filtrirt das mit fester Masse gemengt zurückbleibende Oel. — Bernsteingelb, den Blüthen ähnlich riechend. — Scheidet beim Aufbewahren feste Massen (Syringacampher, Schw.) ab. Schwärzt Eisen fast gar nicht (wie Jonquillenöl). Fannor (1838. J. chim. méd. 14, 212).

87. Flüchtiges Oel von Tagetes glandulosa. — Hellgelb, sehr wurmwidrig. Fr. Errnbrek (Br. Arch. 3, 421).

#### 88. Theeöl.

MULDER (1838). Pogg. 43, 163.

Vorkommen und Darstellung. Im Thee, den trocknen Blättern mehrerer Arten Thea. — 1. Man digerirt 100 Grm. Thee 48 Stunden hindurch mit 1 Liter Aether, giefst diesen dann ab, destillirt ihn bis zu 3 Unzen Rück-

stand ab, versetzt den Rückstand mit 1 Unze Wasser, destillirt das Gemenge im Salzbade zur Trockne, trennt die obere ätherische Schicht des Destillates von der unteren, schüttelt sie mit Chlorcaleium und lässt, davon abgegossen, den Aether freiwillig verdunsten. — Chinesischer Haysan gibt 0,79 Proc., Congo 0,60 Proc., Java-Haysan 0,98 Proc. Oel. — 2. Man destillirt 1 Th. Thee mit 1 Th. Kochsalz und 6 Th. Wasser, schüttelt das milchige, betäubend nach Thee riechende wässrige Destillat mit Aether, hebt die in der Ruhe aufschwimmende Aetherlösung ab, entwässert mit Chlorcalcium, destillirt bis auf geringen Rückstand und lässt von diesem den Aether freiwillig verdunsten. — Bei wiederholtem Destilliren des wässrigen Destillats über Kochsalz wird kein Oel erhalten. — Beim Destilliren des Thee's mit verdünnter Schwefelsäure erhält man schwach riechendes Destillat, aber kein Oel.

Eigenschaften. Citronengelb, leichter als Wasser, erstarrt leicht beim Erkalten (weil Campher gelöst enthaltend), riecht stark nach Thee, so betäubend, dass es narcotisch wirken würde, schmeckt nach Thee, aber nicht zusammenziehend. — Verharzt, nach 2. bereitet, an der Luft schnell.

#### 89. Mexicanisches Traubenkrautöl.

W. MARTINI (1757). Diss. de Chenopod. ambrosioid. BLBY. N. Tr. 14, 2, 32. — Repert. 48, 96. BECKER U. HIRZEL. Pharm. Zeitschr. 1854, 8.

Vorkommen und Gewinnung. Im mexicanischen Traubenkraut, Chenopodium ambrosioides L. — Man destillirt es mit Wasser und gewinnt 0,31 Proc. Oel, Martini, 0,319 Proc. Blry, 0,78-1,17. Becker.

Eigenschaften. Blassgelb, blassgrünlichgelb, Blky, rectificirt wasserhell, Hirzkl, sehr dünnflüssig, Blky, rectificirt stark lichtbrechend. Hirzkl. — Spec. Gew. rectificirt 0,902; Siedpunct 179—181. Hirzkl. Erstarrt, auf Wasser schwimmend, in der Kälte talg- oder wachsartig. Martini. — Riecht stark nach dem Kraut, Brckkr, zugleich zwiebelähnlich, Blky; schmeckt stark gewürzhaft, etwas bitterlich, brennend, Blky, kühlend, dem Pfefferminzöl ähnlich, Brckkr.

Zersetzungen. 1. Entzündet sich leicht, Hirzel, verbrennt mit stark rußender Flamme. Bley, Hirzel. — 2. Wird heftig von rauchender Salpetersäure angegriffen. — 3. Färbt sich mit Vitriolöl roth und verharzt. Bley.

Verbindungen. Gibt mit wässrigem Ammoniak ein dauerhaftes Liniment. Blkv.

Löst sich wenig in Wasser, leicht in Weingeist, Aether, flüchtigen und fetten Oelen, Bley, in 3 Th. Weingeist und 30 Th. Wasser. Becker.

- 90. Vitiveriaöl. In der Wurzel eines in Indien wachsenden Grases. Man destillirt sie zerkleinert mit Wasser, sammelt das übergehende Oel, zieht das zuletzt übergehende milchige Wasser mit Aether aus und lässt von dieser ätherischen Lösung den Aether freiwillig verdunsten. Flüchtigeres Oel: gelblich durchsichtig, leichter als Wasser; minder flüchtiges Oel: trübe, dickflüssig, schwerer als Wasser; der Vorlage anhängend. Letzteres ist wahrscheinlich Gemenge von Oel und Harz; das Harz verbindet sich beim Behändeln des Oels mit wässrigem Natron mit diesem und lässt sich aus der Lösung durch Uebersättigen mit Salpetersäure abscheiden. CAP (1833. J. Pharm. 19, 48; Ann. Pharm. 7, 83).
- 91. Wandflechtenöl. In der Wandflechte, Parmelia parietina Achard. Man destillirt sie mit Wasser, erhält aus 20 Pfd. etwa 5 Gran Oel. Hellgrün (farblos, Hintenberger (Repert. 47, 199), butterartig dickflüssig, leicher als Wasser, riecht mulstrig, schmeckt ähnlich, hinterher kratzend. Gumprecht (1824. N. Tr. 1, 1, 62; Repert. 18, 241).
  - 92. Wasserfenchelöl. In den Samen von Phellandrium aquaticum L. Man destillirt sie zerstofsen mit Wasser; erhält nach Remlen 0,8 Proc. Oel.

Wasserfenchel mit 1/6 Th. Pottasche, 1/4 Th. Kalk und 6 Th. Wasser destillirt, gibt milchig trübes, stark riechendes und schmeckendes, ammoniakhaltiges, wässriges Destillat, auf dem 0,67 Proc. Oel schwimmen. Frickhinger. — Blassgelb, leichter als Wasser, Pfaff, dickflüssig, schwerer als Wasser, Raybaud (J. Pharm. 20, 453), beim Destilliren des Samens mit Kali gewonnen braungelb, dünnflüssig, von 0,8526 spec. Gew. bei 19°. Frickhinger. Riecht durchdringend, schmeckt anhaltend gewürzhaft, dem Samen ähnlich. Pfaff, frickhinger. Neutral. Wirkt nicht narcotisch, außer in {größeren Gaben bei Thieren. Frickhinger (Repert. 68, 1). — Fulminirt mit Iod, unter Entwicklung violetter Dämpfe, sprödes Harz lassend. Wird mit rauchender Salpetersäure dunkelbraun, dann farblos und zähe.

- 93. Wolfsfusöl. Im frischen Kraut des Wasserandorns, Lycopus europaeus L. Man destillirt es mit Wasser. Grünes, butterartiges, wie die Pflanze riechendes, scharf schmeckendes Oel. Geigen (1823. Repert. 15, 3).
- 94. Wolverleiöl. Arnicaöl. a. In den Blüthen von Arnica montana L. Man destillirt sie mit Wasser. Blau, HRYER (Crell. chem. J. 3, 100), gelb- bis bräunlichgrün, riecht eigenthümlich, Zeller, nach Kamillen, HRYER; reagirt schwach sauer. Zeller. Erwärmt sich schwach mit Iod, wird rothgelbbraun und dickflüssig. Färbt sich mit Salpetersäure bräunlichgelb, belm Erhitzen viel Gas entwickelnd und festes Harz bildend. Färbt sich mit Vitriolöl gelb- bis röthlichbraun. Löst sich in 100 Th. Weingeist von 0,85 spec. Gew. trübe und flockig; in 10—60 Th. absolutem Weingeist trübe und nur beim Erhitzen klar. Zeller.
- b. In den Wurzeln von Arnica montana L. Man destillirt sie mit Wasser. Wein- bis bräunlichgelb von 0,98-0,99 spec. Gew., reagirt schwach sauer. Zeller. Löst Iod ohne Gas und Wärmeentwicklung, wird rothbraun und dickflüssig. Färht sich mit Salpetersäure unter Erwärmung und Gasentwicklung grasgrün bis gelbbraun, wird nach längerer Zeit dickflüssig. Färbt sich mit Vitriolöl purpurroth. Löst sich in 2 Th. Weingeist von 0,85 spec. Gew., in jeder Menge absolutem Weingeist. Zeller (Stud. über äther. Oele. Landau 1850).
- 95. Zitterwurzelöl. In den Knollen von Curcuma Zerubet Rox-bourgh. Man destillirt sie mit Wasser. Blassgelb, trübe, dickfüssig, schwerer als Wasser, riecht eigenthümlich, stark campherartig, schmeckt bitterlich, feurig campherartig. Buchholz (1817. Alman. 1817, 45).

# Zweiter Anhang.

Fermentöle (alphabetisch geordnet).

Fermentolea,

Von fermentare gähren und oleum Oel. — Es sind flüchtige Oele, welche sich beim Gähren vieler Pflanzen erzeugen, nicht ursprünglich in diesen enthalten und wesentlich verschieden von den Oelen sind, welche nicht gegohrenen Pflanzen durch Destilliren mit Wasser entzogen werden können. Sie waren nach Brcker (N. Br. Arch. 55, 161) schon den Alchemisten bekannt und wurden als Quintessenzen bezeichnet; die Zahl der bekannten hat sich vermehrt, seit Büchner (Repert. 53, 299) zuerst 1835 ein solches Oel aus gährendem Kraut von Erythraea Centaurium Pers. durch Destilliren abschied. — Die Fermentöle sind meistens weit löslicher in Wasser als die gewöhnlichen nüchtigen Oele. — Sie sind nach Brezelius (Jahresber. 27, 541) vielleicht eigenthümliche Alcohole, dem Fuselöl verwardt, welche mit Salzbildern und Säuren zusammengesetzte Aether bilden.

1. Fermentöl von Chaerophyllum sylvestre. — Man lässt das blühende Kraut mit Wasser übergossen gähren, destillirt es nach beendeter Gährung, versetzt das Destillat mit Kochsalz, schüttelt es mit Aether, hebt diesen von der wässrigen Lösung ab und lässt ihn verdunsten, wobei darin gelöstes Fermentöl zurückbleibt. — Braun, leichter als Wasser, riecht stark durchdrin-

gend und eigenthümlich, schmeckt gewürzhaft, nicht bitter, aber schwach kratzend. — Verdunstet schon beim Erwärmen auf 18° rasch; brennt beim Entzünden mit heller, leuchtender Flamme, zum Husten reizenden Dampf verbreitend. — Verwandelt sich mit wässrigem Chlor in gelbe, den Geruch des Oels bewahrende Flocken. Löst Iod. Wird von Salpetersäure heftig zersetzt, von Vitriolöl braun gefärbt, ohne seinen Geruch zu verlieren, wird durch Wasser milchig getrübt. — Gibt mit wässrigem Ammoniak Emulsion, löst sich schwer in Wasser, leicht in Weingeist, Aether, fetten und flüchtigen Oelen. Löst Harz auf. Bley (N. Br. Arch 45, 50).

2. Fermentöl von Chelidonium majus. L. — Aus den Wurzeln, wie Fermentöl von Chaerophyllum sylvestre zu erhalten. — Leichter als Wasser, riecht angenehm nach dem Bouquet des Weins, schmeckt schwach beisend. Nicht sehr flüchtig. — Gibt mit Iod violette Lösung. Entwickelt mit Salpetersäure Salpetergas, gibt mit Vitriolöl schwach gefärbte, durch Wasser sich kaum trübende Lösung. — Löst sich wenig in Wasser, leicht in Weingetst, Aether, fetten und flüchtigen Oelen. BLEY (N. Br. Arch. 48, 156).

3. Fermentöl von Conium maculatum. — Wie Fermentöl von Chaerophyllum sylvestre aus dem frischen Schierling zu erhalten. — Farblos; riecht
elgenthümlich, nicht nach Schierling, schmeckt scharf und brennend, ist nicht
giftig. — Löst sich leicht in Weingeist, Aether, flüchtigen und fetten Oelen.

LANDERER (Repert. 94, 237).

- 4. Fermentöl von Erythraea Centaurium Pers. Mit Wasser übergossenes Kraut entwickelt nach 12stündigem Maceriren mit Wasser merklichen, bis zu 60stündigem Maceriren zunehmenden, dann verschwindenden Geruch. Büchner. Das wässrige Destillat ist blassgelb, welfslich getrübt, riecht durchdringend, belebend, gewürzhaft, in der Nähe nicht angenehm, Augen und Nase reizend, schmeckt äußserst brennend, dem Kreosot ähnlich, aber nicht anhaltend; röthet Lackmus vorübergehend, Büchner (Repert. 53, 303), reducirt beim Erwärmen mit Ammoniak und salpetersaurem Silberoxyd metallisches Silber, Büchner. Man macerirt frisches Kraut 48 Stunden mit Wasser, destillirt das Ganze, unterwirft das erhaltene riechende Destillat einer neuen Destillation und setzt dieses so lange fort, als Oeltropfen mit den Wasserdämpfen übergehen. Dünnes, grünliches, eigenthümlich, nicht angenehm riechendes, nicht giftiges Oel. Büchner (Repert. 53, 299).
- 5. Fermentöl von Echium vulgare. L. Man destillirt mit Wasser maccerirtes, blühendes Kraut, schüttelt das Destillat mit Aether, mischt es mit Kochsalz und destillirt den davon abgehobenen Aether ab. Blassgelbes Oel, leichter als Wasser, riecht anderen Fermentölen ähnlich. Löst sich leicht in Weingeist und Aether. BLRY (N. Br. Arch. 30, 167).
- 6. Fermentöl von Erica vulgaris. L. Man destillirt frisches Kraut nach dem Maceriren mit Wasser, cohobirt das Destillat, destillirt es wiederholt nach Zusatz von Kochsalz, schüttelt es mit Aether, so lange dleser Geruch annimmt und destillirt diesen vorsichtig vom gelösten Oel ab. Man gewinnt 0,023 Proc. Oel. Grüngelb, dünnflüssig, leichter als Wasser, riecht eigenthümlich, schmeckt süfslich, gewürzhaft, brennend, röthet Lackmus. Brennt beim Entzünden mit heller, bläulich gesäumter Flamme, ohne Rückstand zu hinterlassen. Verliert durch wässriges Chlor seinen Geruch nicht; löst Iod ohne Detonation. Schäumt mit rauchender Satpetersäure, auf und die mit Wasser versetzte Lösung scheidet Harzstocken ab. Färbt sich mit Vitriolöl dunkler, ohne den Geruch zu verlieren. Blev (N. Br. Arch. 21, 302).
- 7. Fermentöl von Tussilago farfara L. Man lässt frisches, zerstampftes Kraut mit Wasser übergossen 10—12 Tage stehen, wobei das Kraut hellgrün wird, nach sauren Gurken riecht; destillirt das Ganze, sättigt das weinartig riechende Destillat mit Kochsalz, destillirt wieder, schüttelt das Destillat mit viel Aether, hebt diesen ab und verdunstet ihn, wo das gelöste Oel zurückbleibt. Gelblich, leichter als Wasser, sehr füchtig, riecht eigenthümlich, kräftig gewürzhaft, durchdringend, schmeckt gewürzhaft, weder brennend noch kühlend. Entzündet sich leicht, brennt mit weißlicher, nachher mit röthlicher, rufsender Flamme. Löst reichlich Iod; löst sich in Vitriolöl

mit gelblicher Farbe, ohne seinen Geruch zu verlieren, bräunt sich damit beim Erhitzen. — Bildet mit Kali weißliche Selfenverbindung (? Gm.). — Löst sich wenig in Wasser, leicht in Weingeist und Aether. Blux (Repert. 62, 406. — N. Br. Arch. 13, 38).

- 8. Fermentöl von Marrubium vulgare L. Man setzt das zerkleinerte Kraut mit Wasser übergossen der Sonne aus, wobei es widrigen Geruch entwickelt, destillirt, sättigt das Destillat mit Kochsalz, löst die dabei sich abscheidenden, auf einem Filter zu sammelnden Flocken in Aether und lässt diesen langsam verdunsten. Das mit Kochsalz versetzte Destillat liefert beim Destilliren wässriges Destillat, dem durch Schütteln mit Aether Oel entzogen werden kann. Leichter als Wasser, riecht eigenthümlich süfs, ätherisch, schmeckt gewürzhaft, wenig beifsend. Verbrennt heim Entzünden mit Flamme ohne Kohle zu hinterlassen. Löst sich in verdünnter Salpetersäure, gibt mit concentriter Salpetersäure eine bittere Substanz. Erhitzt sich mit Vitriolöl, elgenthümlichen Geruch annehmend. Entwickelt mit wässrigem Chlor Rosengeruch und bildet Harzhaut. Löst sich in wässrigem Alkali und in Wasser. Blev (N. Br. Arch. 10, 67).
- 9. Fermentöl von Achillea Millefolium L. Man lässt frisches, blühendes Kraut mit Wasser übergossen gähren, destillirt das Ganze, cohobirt, hebt vom Destillat das aufschwimmende blaue Oel ab, schüttelt das zurückbleibende Wasser nach Zusatz von Kochsalz mit Aether und lässt den sich abscheideuden Aether verdunsten. Gelbbraunes Oel, riecht wenig gewürzhaft, schmeckt gewürzhaft bitterlich, etwas scharf; ist in Weingeist, Aether, flüchtigen und fellen Oelen löslich. Bley (N. Br. Arch. 30, 167).
- 10. Fermentöl von Plantagoarten. Aus den Wegerichblättern durch Gährung, Destilliren und Schütteln des Destillats mit Aether wie Fermentöl von Achillea Millefolium zu erhalten. Gelb, durchsichtig, riecht ätherisch, entfernt nach Senföl, schmeckt gewürzhaft süßs, brennend, ist sehr flüchtig. Färbt sich mit rauchender Salpetersäure unter Außenfäumen und Erhitzen dunkelbraun; die Lösung wird erst grüngelb, milchig trübe, dann klar, riecht nach künstlichem Moschus, schmeckt ekelhaft bitter. Gibt mit Vitriolöl dunkelbrauprothes Gemisch, aus dem Wasser nach Harz und Fermentöl riechende Harzbocken ausscheldet. Löst sich in Weingeist, Aether und Oelen. BLRY (N. Br. Arch. 40, 130).
- 11. Fermentöl von Quercus Robur Willd. Aus frischen Eichenblättern durch Gähren, Destilliren und Behandeln des Destillats mit Aether wie Fermentöl von Achillea Millefolium zu erhalten Blassgrün, spec. Gew. 0,795, riecht angenehm erquickend, schmeckt süfs, brennend, röthet Lackmus. Leicht entzündlich, verbrennt, durchdringend riechend, mit anfangs bläulicher, später weißer, nicht rußender Flamme. Schäumt mit rauchender Salpetersäure unter starkem Erhitzen auf, ohne seinen Geruch zu verlieren. Färbt sich mit Vilriolöl unter Erhitzen dunkelrothbraun. Löst sich wenig in Wasser, leicht in Weingeist, Aether, flüchligen und fetten Oelen. Blex (N. Br. Arch. 26, 48).
- 12. Fermentöl von Salix pentandra L. Aus frischen Weldenblätteru wie Fermentöl von Achillea Millefolium zu erhalten. Gelb, lelchter als Wasser, riecht gewürzhaft, dem Biebergeil ähnlich, zugleich nach Weldenlaub, röthet Lackmus. Riecht stark beim Erhitzen und brennt entzündet mit stark rufsender Flamme, wenig Kohle hinterlassend. Löst reichlich Iod. Wird durch rauchende Salpetersäure ohne Entzündung unter Außehäumen verdickt und scheidet dann auf Wasserzusatz heligelbe, bitter schmeckende Harzflocken ab. Wird durch Vitriolöl unter schwacher Erwärmung braun und dickflüssig und scheidet dann nach Zusatz von Wasser nach dem Fermentöl riechende Harzflocken ab. Löst sich wenig in Wasser, leicht nach jedem Verhältniss in Weingeist, Aether, flüchtigen und fellen Oeten, Kreosot. Blex (N. Br. Arch. 40, 129).
- 13. Fermentöl aus Salvia pratensis L. Wie Fermentöl von Achillea Millefolium aus dem frischen Kraut zu erhalten. Dunkelrothbraun, riecht widerwärtig, ätherisch, süfslich, schmeckt gewürzhaft. Löst sich wenig in

211

Wasser, leicht in jeder Menge Weingeist, Aether, in fellen und füchtigen Oelen; bildet mit wässrigem Ammoniak Liniment, wird sehr wenig von wässrigem Kali gelöst. BLRY (N. Br. Arch. 51, 257).

- 14. Fermenlöl von Trifolium sibrinum L. Wie Fermentöl von Achillea Millesolium aus getrocknetem und selbst mit Wasser bereits ausgekochtem und fast nicht mehr bitter schmeckendem Kraut durch Gähren, Destilliren und Behandeln des mit Kochsalz gesättigten Destillats mit Aether zu erhalten. Blassgelb, leichter als Wasser, riecht dem Fermentöl aus Tussilago farsara ähnlich, sehr gewürzhaft; schmeckt anfangs brennend und susslich, hinterher gewürzhaft. Brennt beim Entzünden unter Verbreitung stark riechender, zum Husten reizender Dämpse mit blauer, schwach russender Flamme und hinterlässt wenig Kohle. Löst sich wenig in Wasser, leicht in Weingeist und Aether. Blev (Jahrb. pr. Pharm. 2, 207).
- 15. Fermentöl von Urtica urens L. Wie das Fermentöl von Achillea Millefolium aus dem blühenden, beim Gähren erst weinartig, dann scharf und betäubend riechenden Kraut zu erhalten. Dem Fermentöl von Echium vulgare ähnlich. BLEV (N. Br. Arch. 30, 167).
- 16. Fermentöl von Vilis vinifera L. Man destillirt gegohrene Weinblätter, cohobirt das Destillat, schüttelt es mit Aether, destillirt die Aetherlösung und rectificirt das übergegangene ätherische, eigenthümlich riechende Destillat, wobei darin gelöstes Fermentöl zurückbleibt. - Blassgelb, leichter als Wasser, riecht weinartig nach Weinblüthe und Reseda, schmeckt gewürzhaft brennend, süfslich, röthet Lackmus schwach, aber andauernd. - Verdunstet an der Luft, starken Geruch verbreitend. Erhitzt sich mit rauchender Salpelersäure, verharzt und färbt sich grasgrün. Gibt mit Vitriolol erst weißes, dann hellrothes, später braunes Gemisch, ohne seinen Geruch zu verlieren. Verliert seinen Geruch nicht beim Schütteln mit wässrigem Chlor-Gibt mit wässrigem Kali helles Gemisch, aus dem sich später rothbraunes, unverändert riechendes Oel abscheidet. - Löst sich wenig in Wasser, unverändert in Salzsäure, Essigsäure; scheidet sich aus einem milchig trüben Gemenge mit Schwefelkohlenstoff, ferner aus einem mit kohlensaurem Kali sich bildenden Liniment unverändert aus, gibt mit wässrigem Ammoniak selfen-ähnliches Gemisch. Löst sich reichlich in Weingeis!, Aether und fetten Oelen; in Terpenthinöl und Citronenöl anfangs milchig, später klar. B.RV (Repert. 69, 301). Hiervon verschiedenes Oel kann aus Weln erhalten werden, wenn man denselben gefrieren lässt, aus dem flüssig gebliebenen Theil das Flüchtige abdestillirt und den Rückstand mit Aether schüttelt. BLEY,
- 17 Fermentől kranker Aepfel. Maloil, Aepfelől. Bildet sich bei der Cellulostase, einer Krankheit der Aepfel und bedingt deren Moschusgeruch. Durch Destilliren mit Wasser aus denselben zu gewinnen. Gelblichgrau, leichter als Wasser, siedet bei 109°, riecht nach Moschus, schmeckt herbe und scharf. Hält 64,15 Proc. C, 20,65 H, 15,15 0 und 0,05 N. Verfüchtlgt sich beim Erwärmen vollständig, verbrennt angezündet mit schwächer Flamme, wenig Rauch verbreitend. Wird durch Chlor unter Salzsäurebildung zersetzt. Gibt mit trocknem Salzsäuregas krystallische Verbindung (Chlorhydrale de maloile). Löst sich in Weingeist und Aether, ertheilt Wassen einen Moschusgeruch. Rossignon (J. Pharm. 27, 158; J. pr. Chem. 23, 398; Ann. Pharm. 39, 121).

sch det Wind doer t schedet dens floes a sb. Wel grief 40, 12';

Der Mirring

Hellering B. B. iii . 100 . . .

# Sauerstoffkern C20H14O2. Thymol. C20H14O2.

A. E. ARPPE (1846). Ann. Pharm. 58, 42; Ausz. Berz. Jahresber. 27, 451. DOVERI. N. Ann. Chim. Phys. 20, 174; Ann. Pharm. 64, 374. - Compt. rend. 24, 390. A. LALLEMAND. Compt. rend. 37, 498; J. pr. Chem. 60, 431; Pharm. Centr. 1853, 754. — Compt. rend. 38, 1022; J. pr. Chem. 62, 295; Pharm. Centr. 1854, 513. Bericht von Dumas u. Bussy Compt. rend. 39, 723. — Compt. rend. 43, 375. Bericht 43, 459. — Ausz. aus den angeführten Arbeiten Ann. Pharm. 101, 122. — Vollständig und mit Berichtigungen N. Ann. Chim. Phys. 49, 148; Ausz. Ann. Pharm. 102, 119.

STENHOUSE. Ann. Pharm. 93, 269. — 98, 307.
R HAINES. Quart. J. chem. Soc. 8, 289; J. pr. Chem. 68, 430. Chem. Centr. 1856, 593.

Thymian-Campher. Ajwakaphul der Indier. - Von Neumann (Chymia medica 21, 252) BROWN und FORCKE (N. Br. Arch. 17, 178) beobachtet, von Doveri und Lalemand untersucht. — Das von Arppe untersuchte Stearopten des Monardaöls wurde von Gerhardt (Traité 3, 610) und Sten-HOUSE als Thymol erkannt. - Die (zum Theil abweichenden) Angaben von STENHOUSE beziehen sich auf Campher aus Ptychotis Oel, dessen Identität mit Thymol noch nicht vollständig festgestellt ist und welchen Er zu zwei verschiedenen Zeiten mit abweichenden Resultaten untersuchte.

Vorkommen. Im Thymianöl. - Im flüchtigen Oel von Monarda punctata. Anppe. Im flüchtigen Oel der Samen von Ptychotis Ajowan (oder Ajwan),

eluer ostindischen Umbellifere, Stenhouse, Haines.

Bildung. Durch Oxydation von Thymen oder Cyme. - Ein Gemenge von Thymen und Cyme war nach 4monatlichem Durchleiten von 1500 Liter trockner Luft dickflüssig und dunkelroth geworden und gab an Aetzkali reichlich Thymol ab. LALLEMAND.

Darstellung. a. Bereitung des rohen Thymianöls. Man destillirt zerstofsenes Thymiankraut mit Wasser in einer großen Blase.

— 1 Pfd. trocknes Kraut gibt im Mittel 38 Gran, 1 Pfd. frisches 45,7 Gran
Oel. Zeller (N. Jahrb. Pharm. 2, 78). — Bei wiederholtem Destilliren
der Samen von Phycholis ajowan mit Wasser werden 5—6 Proc. vom Gewicht der Samen an flüchtigem Oel erhalten, das hellbraun gefärbt ist, angenehm

gewürzhaft riecht und bei 12° 0,896 spec. Gew. besitzt. Stenhouse.

b. Bereitung des Thymols. — Man unterwirft Thymianöl der gebrochenen Destillation, wo bei 150° Sieden beginnt und bei rasch bis zu 175°, dann langsam auf 180° steigendem Siedpuncte Thymen und Cyme übergehen. Während die Temperatur der Flüssigkeit rasch von 180° bis auf 230° steigt, geht ein Gemenge von Thymen und Thymol über, dann zwischen 230° und 235° Thymol, das man für sich auffängt. Dover. So wird nur eine unvollständige Trennung beider Bestandtheile erreicht, indem das unter 225° übergehende Destillat noch viel Thymol hält, daher man dasselbe zur Lösung des Thymols mit mäßig concentrirter Natronlauge schüttelt, vom ungelöst aufschwimmenden Thymen trennt und mit verdünnter Salzsäure versetzt, welche das Thymol abscheidet. Nachdem dieses erstarrt ist und auch das zweite zwischen 230° und 235° übergegangene Destillat durch Hineinlegen einiger Thymol-Krystalle zum Erstarren gebracht ist, presst man alle erhaltenen Krystalle wiederholt zwischen Fliefspapier aus und krystallisirt sie aus Weingeist um. LALLEMAND. - ARPPE presst das beim Stehen des Monardaöls ausgeschiedene Thymol zwischen Fliefspapier und destillirt es für sich oder mit Wasser. — Stenhouse überlässt Oel von *Ptychotis ajowan* der freiwilligen Verdunstung, wo bei niedriger Temperatur allmählich Thymol krystallisirt, oder unterwirft das Oel der gebrochenen Destillation, fängt den zwischen 218 und 222° übergehenden Theil für sich auf, bringt ihn durch Schütteln oder Eintauchen in eine Kältemischung zum Erstarren und krystallisirt aus Thymen oder Weingeist um. Haines zerlegt dasselbe Oel durch gebrochene Destillation in bei 175° siedendes Cyme (VII, 176) und in bei 230° siedendes Thymol, welches letztere Er

durch Hineinlegen eines Thymolkrystalls zum Erstarren befördert.

Eigenschaften. Dünne, rhombische Tafeln, wohl des 2gliedrigen Systems. ARPPE. Winkel 82°30' und 97°30', spaltbar parallel den Kanten der Tafel. ARPPR. MILLER bei STENHOUSE (Ann. Pharm. 93, 269) bezeichnet die 1/4" langen Krystalle als zwei- und eingliedrig. Derselbe bei Stenhouse (Ann. Pharm. 98, 310) beschreibt später zwei Krystallformen des Thymols. Aus dem rohen Oel krystallisirt es im dreigliedrigen System. Fig. 143. Rhomboeder, an welchen die Polkanten durch Flächen c abgestumpft sind. Außerdem sind die Mittelkanten des Rhomboeders r':r3, r':r's u. s. w. durch eine 6seitige Säule (s in Fig. 145) abgestumpft. Flächen c und s sehr schmal. s:s = 120°; r:c = 130°39'; r:r = 81°22'; r:a = 139°,19'. Aus Welngeist krystallisirt es im zwei- und eingliedrigen Systeme. Dünne, rhombische Tafeln (etwa wie Fig. 112), deren Kanten durch ungleich aufgesetzte Flächen n und h zugeschärft und deren spitze Ecken durch ungleich aufgesetzte Flächen t und f zugeschärft sind; die vierkantigen Ecken von h und n durch ein Flächenpaar m abgestumpft. f, i, m sind Hexaidhad a during the first and the set of the second of the s Oel abgeschiedenen Krystallen gehen die Spaltungsrichtungen den Rhomboederflächen r parallel, schneiden sich also unter Winkeln von 81°22'; die aus Weingeist abgeschiedenen Krystalle spalten parallel l und h, da aber die Winkel i:h und h:h jenen Winkeln nahezu gleich sind, so glaubt M., beide Arten von Krystallen seien wohl im Wesentlichen auf dieselbe Form zu be-Im festen Zustande etwas schwerer, im flüssigen leichter als Wasser. Lallemand. Spec. Gew. 0,932 bei 25°6, Haines, des festen 1,0285. Stenhouse. Schmilzt bei 44°, Lallemand, Stenhouse, 48°, ARPPE, 52,7, HAINES, zum farblosen Oel, das bei gewöhnlicher Temperatur lange flüssig bleiben kann, dann aber durch Hineinwerfen eines Thymolkrystalls, Lallemand, durch Schütteln oder Erkälten, Stenhouse, erstarrt, wobei die Temperatur auf 44° stehen bleibt. Erstarrt nach dem Schmelzen bei 35°, aber wenn man es stärker über den Schmelzpunct hinaus erhitzt, so sinkt der Erstarrungspunct, so dass derselbe nach dem Ershitzen auf 70, 105, 140 und 170° bei 34, 33, 31½ und 31° liegt, wobei die Temperatur des Thymols auf 38, 37, 35½ und 35° steigt. Arper. Erstarrt nach dem Destilliren für sich, Arper, oder nach dem Zersetzen der kalischen Lösung durch Salzsäure, LALLEMAND, sogleich beim Erkalten. Scheint schon hel Mittelwarme zu verdunsten. Miller. Kocht bei 220°, ARPPE, 222, STENHOUSE, 230, DOVERI, LALLEMAND. Lenkt die Ebene des polarisirten Lichts nicht ab. LALLEMAND. Riecht nach Thymian, ARPPE, HAL-NES, stark eigenthümlich, Stenhouse, schwach, verschieden von Thymianol. Lallemand. Schmeckt brennend scharf, Arppe, stechend gewürzhaft. Lallemand. Neutral gegen Pflanzenfarben. Lallemand, STENHOUSE. Reagirt sauer. Doveri. Dampfdichte bei 275° = 5,53, Doveri, 5,42. LALLEMAND.

5,1997

			ARPPR. Mittel.	Doveri Mittel.		ALLEMAND.
20 C 14 H 2 O	120 14 16	80,00 9,33 10,67	79,88 $9,42$ $10,70$	78,7 10,0 11,3		79,94 9,46 10,60
C20H14O2	150	100,00	100,00	100,0		100,00
S	TENHOUSE. Mittel.	HAINES. Mittel.		M	laafs.	Dampfdichte.
C H O	79,73 9,24 11,03	79,59 9,55 10,86	C-Damp H-Gas O-Gas	f	20 14 1	8,320 0,9702 1,1093
	100,00	100,00	Thymolo	lampf	2	10,3995

ARPPR untersuchte aus Monardaöl, Doveri und Lallemand aus Thymianöl, Stenhouse und Haines aus dem Oel von Ptychotis ajowan erhaltenes Thymol. Früher untersuchte Stenhouse Krystalle aus Ptychotis-Oel, welche 69,17 Proc. C, und 9,51 H hielten ( $\mathbb{C}^{34}\mathbb{H}^{34}\mathbb{O}^{10}$  = 69,84 C und 8,99 H. STENHOUSE) und mit Chlor eigenthümliche Verbindung bildeten (VII, 397), aber später hält er diese Krystalle für identisch mit Thymol aus Ptychotis.

Isomer mit Cuminalcohol, Carvol und Carvacrol.

Zersetzungen. 1. Thymol wird durch wiederholtes Destilliren etwas verändert, so dass das Uebergehende weniger Kohle hält. Stenhouse. Zersetzt sich beim Erhitzen bis weit über seinen Siedepunct, daher auch die Dampfdichte zu hoch gefunden wird. Dovert. — 2. Erwärmt sich beim Mischen mit wasserfreier *Phosphorsäure*, färbt sich weinroth und wird zum Syrup, der beim Destilliren Oel übergehen lässt. cirt man das Destillat 1 oder 2 Mal über wasserfreier Phosphorsäure, dann mit Wasser, so wird leichtes, farbloses, dünnflussiges Oel erhalten, das bei etwa 175° kocht, 84,1 Proc. C und 10,15 II hält (woraus Dovert die Formel C<sup>20</sup>II<sup>13</sup>O (Rechnung 84,5 C, 9,8 II) berechnet) und nach abermaligem wiederholtem Rectificiren über wasserfreier Phosphorsäure endlich wenig bei etwa  $180^\circ$  kochenden Kohlenwasserstoff liefert, der 89.2 Proc. C und 10.0 H hålt, daher wohl  $C^{20}H^{13}$  ist. (Rechnung == 90.3 C, 9.7 H). Doveri. Thymol wird durch wasserfreie Phosphorsäure zu einer grünen Substanz, die sich in Weingefst löst, durch Wasser aus dieser Lösung als dunkelgrüne, dicke, saure Flüssigkeit gefallt wird, aber weder für sich, noch mit Kali verbunden krystallisirt erhalten werden kann. Stenhouse. — 3. Wird bei 50-60° durch Vitriolöl in Thymolschwefelsäure, durch Erhitzen mit überschüssigem Vitriolöl auf 240° in Acide sulfodraconique verwandelt. LALLEMAND. - 4. Chlor wirkt im zerstreuten Tageslichte sehr heftig auf Thymol, entwickelt Wärme und Salzsäuregas, während das Thymol flüssig und anfangs weinroth wird. Vermeidet man zu starkes Erhltzen, so entsteht Trichlorthymol (welches sich, wenn 2/3 vom Gewicht des Thymols an Chlor aufgenommen sind, zuweilen in Nadeln ausscheidet), dann bei fortgesetztem Einleiten von Chlor im hellen Tageslichte braunrothes, sehr zähes Oel, aus dem allmählich Quintichlorthymol krystallisirt. Lallemand. Thymol aus Ptychotis-Oel verschluckt Chlor rasch, erhitzt sich und bildet eigenthümliche Chlorverbindung (VII, 397), Thymianöl bildann bei mehr Chlor unkrystallisirbares Harz. Stenhouse. det beim Destilliren mit 8 Th. Chlorkalk und 24 Th. Wasser Chloroform. Chautard (Compt. rend. 34, 485; J. pr. Chem. 56, 238). — 5. Brom verwandelt Thymol im Sonnenlichte in festes, weißes, erdiges Quinti- $^{24}$ 

bromthymol, das erst bei starker Wärme schmilzt, dabei sich zersetzt und Bromwasserstoff entwickelt und welches aus Aether krystallisirt erhalten werden kann. Lallemand. Brom wirkt auf Thymol aus Ptychotis-Oel rasch und bildet nicht krystallisirbare Substanz. Stenhouse. - 6. Wird durch Salzsäure nicht verändert. Stenhouse. Färbt sich beim Ueberleiten von Salzsäuregas rasch braun, nach Entfernung der überschüssigen Salzsäure purpurfarben, aber nimmt selbst beim Erwärmen nur um 2-3 Proc. an Gewicht zu und beim Destilliren wird unverändertes Thymol, dann rothe Substanz erhalten. durch Alkalien blau, beim Erwärmen damit grün, dann an der Luft wieder roth. Sie löst sich in Barytwasser mit blauer Farbe und kann aus dieser Lösung durch Kohlensäure mit dem kohlensauren Baryt gefällt, dann aus dem Niederschlage durch Weingeist ausgezogen werden, nach dessen Verdunsten sle als amorphe, dunkelviolette, chlorhaltige Masse zurückbleibt, die destillirbar ist und beim Erhitzen rothe Dämpfe bildet. ARPPE. - 7. Wird durch Salpetersäure lebhaft angegriffen, entwickelt Salpetrigsäure- und Kohlensäuregas und bildet weiches braungelbes, widrig riechendes Harz, Doveri, und viel Oxalsäure. Lallemand. Salpetersäure löst Thymol langsam und bildet eine eigenthümliche, farblose, krystallisirende Säure, welche beim Erwärmen mit Chlorkalk kein Chlorpikrin bildet. Stenhouse. (Bildung des Binitrothymols verg! VII, 376). - 8. Wird durch Kochen mit starken Säuren oder Alkalien (vergl. unten) zersetzt. Stenhouse. - 9. Wässrige Thymolschwefelsäure (die Lösung des Thymols in Vitriolöl, Stenhouse) erhitzt sich beim Zusammenbringen mit Braunstein oder zweisach-chromsaurem Kali und Schwefelsäure und lässt Thymoïl und wässrige Ameisensäure übergehen, während braune, bei Mittelwärme feste und zerreibliche Säure bleibt, die sich in Weingeist mit dunkelrother Farbe löst. LALLEMAND. - 10. Löst sich in Eisessig und liefert dann auf Zusatz von Vitriolöl Essigthymolschwefelsäure. LALLEMAND.

Verbindungen. Löst sich in etwa 333 Th. Wasser. Lallemand. Wird durch wässriges Ammoniak nicht verändert, aber nimmt viel Ammoniakgas auf und wird beim Entweichen desselben wieder fest. Lallemand. Thymianöl, mit wässrigem Ammoniak digerirt, wird gelb, dann roth, endlich dunkelbraum. Lewis (Alm. 1789, 32).

Thymol löst sich in wässrigen Alkalien und verbindet sich mit ihnen. Lallemand. Thymol aus Ptychotis-Oel löst sich nicht in Alkalien, aber wird dadurch güssig. Stenhouse. Die Verbindungen werden an der Luft durch Kohlensäure oder Salzsäure unter Ausscheidung von Thy-

mol zerlegt.

Thymol-Natron. — Leitet man Thymol in Dampfform über dunkelrothglühenden Natronkalk, so wird ohne Gaschtwicklung krystallisirbare Substanz gebildet, die C<sup>20</sup>H<sup>43</sup>NaO<sup>2</sup> ist, beim Erwärmen schmilzt und in Wasser gelöst die Lösungen des salpetersauren Quecksilber- und Silberoxydes fällt. Die Quecksilberverbindung ist grauviolett, bei Mittelwärme durch verdünnte Schwefelsäure und Salpetersäure nicht, durch Salzsäure unter Ausscheidung von Thymol zerlegbar und enthält nach langem Waschen mit Essigsäure und Weingeist 56,8 Proc. Quecksilber, ist also C<sup>20</sup>H<sup>43</sup>HgO<sup>2</sup>,HgO (Rechnung = 56,07 Hg). LALLEMAND. Weingeistiges Thymol fällt weingeistige

Carvol. 371

Bleizuckerlösung nicht. Es fällt nicht salpelersaures Silberoxyd, auch nicht

nach dem Hinzufügen von Ammoniak, Stenhouse.

Thymol löst sich sehr leicht in Weingeist, Aether und in Eisessig. Lallemand. Es wird durch Wasser aus der weingeistigen Lösung nach Stenhouse in Tropfen, nach Lallemand nicht gefällt.

# Myrrhenöl. C<sup>20</sup>H<sup>14</sup>O<sup>2</sup>.

RCICKHOLDT. N. Br. Arch. 41, 10.

Myrrhol. — Das' flüchtige Oel der Myrrhe, des Gummiharzes von Balsanodendron Myrrha und Kalaf. Wird durch Destillation des weingelstigen Myrihenextractes zu 2,2 Proc. vom Gewicht der Myrrhe erhalten. — Durch Destillation der Myrrhe mit Wasser erhielten Blev u. Diesel (N. Br. Arch. 43, 304) 1,6 bis 3,1 Proc. flüchtiges Oel, am wenigsten aus sauer reagirender Myrrhe, und Ameisensäure im wässrigen Destillat, welche Säure sich auch neben Weichharz bei Oxydation des Oels in Berührung mit Luft und Wasser bildet. — Pfaff (Mater. med.?) erwähnt ein flüchtiges Myrrhenöl, nicht mit Wasser destillirbar, schwerer als Wasser; Brandes (Almanach 1819, 125) beschreibt ein dunnflüssiges, farbloses Myrrhenöl, ebenfalls schwerer als Wasser, mit Wasser, nicht mit Weingeist destillirbar. Letzteres verharzt an der Luft, bildet mit Salpetersäure trubes, blassrothes, mit Vitriolöl dunkelrothes Gemisch, aus dem Wasser weiße Flocken fällt. Es löst sich in Welugeist, Aether und fetten Oelen und wird der ätherischen Lösung durch Salzsäure entzogen, diese dunkelpurpurroth färbend — Braconnot (J. Pharm. 15, 288; Repert. 34, 398) erhielt aus (vielleicht unächter) Myrrhe 3 Proc. blassgelbes fluchtiges Oel, das sich mit gleichviel katter Salpetersäure roth färbte, löslich in 2—3 Theilen Weingeist oder Eisessig, leicht löslich in Aether.

Eigenschaften. Heilweingelbes, dickflüssiges Oel, von Myrrhengeruch und Geschmack, leichter als Wasser und schwerer als Weingeist. Reagirt sauer. Wird an der Luft dickflüssig und dunkler.

			RUICKHOLDT, Mittel.
20 C 14 H 2 O	$\frac{120}{14}$	80,00 $9,33$ $10,67$	79,34 10,16 10,50
C20II 11 O 2	150	100,00	100,00

Ruickholdt gibt die Formel C<sup>22</sup>H<sup>16</sup>½O<sup>2</sup>, Heldt (Ann. Pharm. 63, 59) C<sup>52</sup>H<sup>32</sup>O<sup>3</sup>, aber Ruickholdt's umgerechnete Analysen, deren eine 9,88 Proc. H gab, stimmen besser mit obiger Formel. Ka.

Myrrhenöl löst sich in Weingeist und Aelher.

## Carvol. C<sup>20</sup>H<sup>14</sup>O<sup>2</sup>.

VÖLKEL (1840). Ann. Pharm. 35, 108. — Ann. Pharm. 85, 246; Ausz. J. pr. Chem. 60, 120.

SCHWEIZER. J. pr. Chem. 24, 257.

VARRENTRAPP! Liebig, Poggendor/f u. Wöhler, Handwörterb. der Chemie 4, 656.

Vorkommen. Im Kümmelöl neben Carven (VII, 267). VÖLKEL.

Darstellung. Man trennt aus Kümmelöl durch oft wiederholte gebrochene Destillation den zwischen 225—230° übergehenden Theil. Völkel. Digerirt man Hydrothioncarvol mit verdunntem welngeistigen Kali,

so scheidet Wasser aus dem Filtrat Carvol ab, das man mit Chlorcalcium trocknet und rectificirt, wo es bei 250° übergeht. VARRENTRAPP.

Eigenschaften. Wasserhell, dünnflüssig; spec. Gew. 0,953 bei 15°, VÖLKEL; Siedpunct über 250°. VARRENTRAPP. Riecht wie Carven. VÖLKEL.

			VÖLKEL.	VARRENTRAPP.
20 C	120	80,00	80,17	79,80
14 H	14	9,33	9,47	9,31
2 0	16	10,77	10,36	10,89
C <sup>20</sup> H <sup>14</sup> O <sup>2</sup>	150	100,00	100,00	100,00

Nach Völkel  $C^{30}H^{21}O^3$  und somit == Carven  $(C^{30}H^{24})$  minus 3 At. H und plus 3 At. 0. Isomer mit Cuminalcohol, Thymol und Carvacrol.

Zersetzungen. 1. Carvol scheint beim Erhitzen in Carvacrol überzugehen und lässt beim Destilliren stark gefärbtes, dickflüssiges Oel. Völkel. — 2. Wird von Salpetersäure und Vitriolöl heftig angegriffen und verharzt. — 3. Verwandelt sich beim Destilliren über Phosphorglas in Carvacrol. — 4. Gibt mit gepulvertem Kalihydrat destillirt Carvacrol. Schweizer. — 5. Bildet mit weingeistigem Hydrothion-Ammoniak Hydrothion-Carvol. Varrentrapp. — 6. Leitet man nacheinander Hydrochlor und Luft über Carvol, so entsteht salzsaures Carvol (Chlorhydrat de carvol. Gerhardt), das 18,79 Proc. HCl hält, also C<sup>20</sup>H<sup>44</sup>O<sup>2</sup>,HCl ist. (Rechn. 19,55 Proc. HCl.) Varrentrapp.

Carvol verschluckt reichlich Blausäure und verliert sie bei län-

gerem Durchleiten von Luft vollständig. VARRENTRAPP.

# Carvacrol. C<sup>20</sup>H<sup>4</sup>O<sup>2</sup>.

SCHWEIZER (1841). J. pr. Chem. 24, 271; ferner 26, 118. CLAUS. J. pr. Chem. 25, 266.

Camphokreosot, CLAUS.

Bildung. Beim Destilliren von Kümmelöl mit Phosphorglas neben Carven, mit gepulvertem Kalihydrat neben Harz, mit Kalium unter Wasserstoffentwicklung; mit Carven gemengt bei wiederholtem Destilliren des Kümmelöls mit Iod, so lange sich Hydriod entwickelt und Zersetzen des Destillats mit wässrigem Kali. Schweizer. — Beim Destilliren von Campher mit gleichviel Iod, neben Camphin, Colophen und Camphoresin, Claus, beim Erhitzen von Carvol mit geschmolzener Phosphorsäure oder gepulvertem Kalihydrat. Völkel (Ann. Pharm. 85, 244). — Beim Destilliren von Thujaöl mit Iod neben Thujon und Colophen oder beim Destilliren mit Kalihydrat neben Harz. Schweizer (J. pr. Chem. 30, 376).

Darstellung. 1. Man destillirt Kümmelöl über Phosphorglas, bis alles Carven übergegangen, decanthirt das schwer flüchtige zurückbleibende Oel von der gewässerten Phosphorsäure und destillirt es für sich. — 2. Man destillirt Kümmelöl mit gepulvertem Kalihydrat, wo Carven übergeht, löst den Rückstand in Wasser, trennt vom sich ausscheidenden Harz, versetzt mit verdünnter Schwefelsäure und destillirt das sich ausscheidende dicke Gemenge von Carvaerol und Harz für sich. Schweizer. — 3. Man destillirt gemeinen Campher mit gleichviel Iod, wo anfangs Camphin übergeht, dann bei stärkerem Erhitzen des Rückstandes mit Colophen gemengtes Destillat erhalten wird.

Dieses löst man in Kalilauge, scheidet es aus der Lösung mit Säure und destillirt das erhaltene Oel über Kalk. Claus.

Eigenschaften. Wasserhelles oder gelbliches, dickslüssiges Oel. Schwerer als Wasser, Schweizer, leichter als Wasser, Claus. — Siedpunct fast genau 232°. Schweizer. — Riecht kreosotähnlich, Völkel, Claus, eigenthümlich unangenehm, als Dampf stechend und Husten erregend; schmeckt anhaltend, stark, beisend, Schweizer, kreosotähnlich, anfangs süsslich, hinterher kratzend. Claus.

			SCHWEIZER.		
			a.	b.	
20 C	120	80,00	80,73	80,35	
14 H	14	9,33	9,66	9,42	
20	16	10,77	9,61	10,23	
C20H14O2	150	100,00	100,00	100,00	

a. mit Phosphorsäure, b. mit Kalihydrat dargestellt. — Ist nach der Formel  $C^{40}H^{25}O^3$  zusammengesetzt, Schweizer; ist Carvol  $(C^{30}H^{21}O^3)$  —  $HO = C^{30}H^{20}O^2$ , Völkel; ist isomer dem Thymol, Cahours, Gerhardt (Traité 3, 615). — Camphokreosot von Claus ist identisch mit Carvacrol. Schweizer.

Zersetzungen. 1. Brennt beim Entzünden mit heller, stark rufsender Flamme. — 2. Bildet mit Salpetersäure unter Entwicklung salpetriger Säure gelbes Harz (das in Weingeist und Wasser löslicher als das aus Carven mit Salpetersäure erhaltene Harz (VII, 268) ist; seine weingelstige Lösung färbt stark rothgelb und wird durch Bleizucker nicht gefällt). — 3. Wird beim Erwärmen mit Kalium unter Wasserstoffentwicklung dunkelbraun, dickflüssiger, zuletzt hart und scheidet dann mit Wasser Carvacrol aus, verunreinigt mit wenig braunem, in wässrigem Kali unlöslichen Harze. Säuren fällen aus der Lösung noch mehr Carvacrol und ein in Kalilauge lösliches Harz. - Die Harze sind durch Einwirkung des gebildeten Kalihydrats auf Carvacrol entstanden. — 4. Färbt sich mit Kalihydrat unter Wärmeentwicklung sogleich dunkelbraun, verdickt sich beim Erhitzen, scheidet nach Zusatz von Wasser in Kalilauge unlösliches Harz ab, während sich aus der Lösung nach Zusatz von Säuren in Kalilauge lösliches Harz abscheidet. - Belde Harze gleichen den bei Einwirkung von Kalihydrat auf Kümmelöl sich bildenden Harzen. - 5. Verschluckt Ammoniak, wird dünnflüssiger, rothbraun, verliert aber alles Ammoniak beim Erwärmen, etwas rothbraunes Harz hinterlassend.

Weingeistiges Carvacrol gibt mit weingeistigem Bleizucker kelnen Niederschlag. Schweizer. — Es macht Eiweifs gerinnen. Claus. — Löst sich etwas in Wasser, leicht in wässrigem Kali, in Weingeist und Aether.

#### Anhang zu Carvol.

#### Rohes Kümmelöl.

Das durch Destillation der zerstoßenen Samen von Carum Carvi mit Wasser gewonnene flüchtige Oei ist ein Gemenge von Carven (VII, 267) und Carvol, Schweizer. Völkel. — Trockner Samen Hefert 4,37 Proc. Tromms-Dorff, 4,17 Martius, (Repert. 39, 242), 3,12 Raybaud, 5,12 Hopff (Jahrb. pr. Pharm. 12, 99), 4 Proc., sächsischer Samen 3 Proc. van Hees (Pharm. Centr. 1847, 380). Nur durch mehrmaliges Destilliren des Kümmels mit Was-

ser erhält man alles Oel. Martius. - Robes Kümmelöl ist blassgelb bis farblos, dünnflüssig, von 0,94 Lewis, 0,938 Völkel, 0,962 Martius, 0,913-0,926 VAN HEES, 0,91 bis 0,97 spec. Gew. Zellen. Es beginnt bei 175° zu sieden, lässt anfangs vorzugsweise Carven übergehen, dann bei bis zu 232° steigender Temperatur Carvol und lässt wenig zähen Rückstand, VÖLKEL. Es erstarrt nach Bizio (Brugn. Giorn. 19, 360) theilweis beim Erkälten. Riecht naca Kümmel, schmeckt brennend, scharf bitterlich, weniger stark das zuerst übergegangene Destillat. Schweizen. Es hält nach Völkel von 86,10 bis zu 78,60 Proc. wechselnde Mengen Kohle und von 11,09 bis zu 9,22 Proc. Wasserstoff, je nach dem es mehr Carven oder Carvol hält. Aehnliche Resultate erhielt Schweizer (J. pr. Chem. 24, 257; Ann. Pharm. 40, 329; Rev. scient. 8, 195). - Es färbt sich am Licht und an der Luft dunkler, Schwei-ZEB. beim Aufbewahren freiwillig durch Bildung einer flüchtigen (durch Erwärmen mit 1/2 Maafs weingeistigem Kali, Fällen des Oels mit Wasser und Destilliren abscheidbaren) Substanz. Völkel. Beim jedesmaligen Destilliren bleibt (wohl wegen theilweiser Zersetzung des Carvols Kr.) gefärbter, dicker Rückstand, Völkel, rothgelbes sprödes, in absolutem Weingelst und Aether lösliches Harz, 75,15 Proc. C, 8,98 H und 25,87 O haltend. Schweizer. — Es löst ein Gemenge von Schwefel und Phosphor beim Erwärmen unter Bildung von unangenehm riechendem, nach dem Kochen mit Kali flüchtigem Oel und wahrscheinlich von selbstentzündlichem Phosphorwasserstoff. Schweizer. -Löst Iod mit dunkelbraunrother Farbe, Erwärmung und schwachem Verpuffen, Flaschhoff (Br. Arch. 33, 225), verdickt sich und verharzt, WINCKLER (Repert. 33, 185). Bei wiederholtem Destilliren entwickelt die dunkelbraune Lösung von Jod in Kümmelöl Hydriod, wird gelb, beim Erkalten wieder roth und gibt beim Destilliren Carven und zurückbleihendes Carvacrol. Schweizer. Nur altes Kümmelöl erwärmt sich mit Jod und verpufft, Zeller (Studien über äther. Oele. Landau 1850). - Liefert mit rauchender Salpetersäure schwarzes, schmierlges Harz, Паsse (Crell. Ann. 1755, 1, 422), Kleesäure, Gren (Crell. Ann. 1786, 2, 151), Grotthuss (N. Gehl. 8, 709). Mit Vitriolöl bildet Kümmelöl schwarze Masse, unter Entwicklung von schweftiger Säure und Wärme. SCHWEIZER. - Färbt sich mit gepulvertem Kalihydral sogleich stark braun; das Gemenge liefert bei wiederholtem Destilliren farbloses Carven und lässt dicke, sich stark aufblähende, aus Carvacrol, einem in wässrigem Kali löslichen und einem darin unlöslichen Harze bestehende Masse. Das beim Behandeln des Rückstandes mit wässrigem Kali zurückbleibende, dunkelbraune, spröde, bei 90° schmelzende, in Weingeist und Aether lösliche Harz hält 80.90 Proc. C, 9,23 H und 9,87 0; das aus der Kalilauge mit Vitriolöl neben Carvacrol sich ausscheidende dunkelbraune, durchsichtige, spröde, bei 100° schmelzende, Harz, dessen weingeistige Lösung durch Bleizucker nicht gefällt wird, hält 77,88 Proc. C, 8,56 H und 13,56 O. Schweizer. Mit weingeistigem Kali erwärmt lässt es weiches, gefärbtes, nur zum kleinen Theil in wässrigem Kali lösliches Harz. Völkel (Ann. Pharm. 35, 308 und 85, 246). - Wird über Kalk und Kalkhydrat destillirt nicht verändert. Schweizer. -Liefert beim Destilliren mit wässrigem chromsauren Kali und Schwefelsäure Essigsäure und eine eigenthümliche, von der Chromsäure gröstentheils wieder zerstörte Säure. Persoz (Compt. rend. 13, 433; J. pr. Chem. 25, 59; Ann. Pharm. 44, 34). Färbt sich beim Erbitzen mit Sublimatstaub erst braun, dann schwarz, viel saure Dämpfe entwickelnd. J. DAVY (Phil. Trans. 1822, 360).

Rohes Kümmelöl verschluckt reichlich Hydrothkongas, nimmt widrigen Geruch an und scheidet nach einigen Tagen etwas Schwefel aus. Planche (J. Pharm. 8, 372). (Vergl. VII, 374). Löst Schwefel beim Erwärmen reichlich, scheidet ihn beim Erkalten wieder aus, ebenso Phosphor, löst aber nicht Chlorcalcium. Löst sich etwas in Wasser, theilt ihm seinen Geruch und Ge-

schmack mit, ist leicht löslich in Weingeist und Aelher. Schweizer.

# Hydrothion-Carvol. $C^{20}H^{15}O^{2}S = C^{20}H^{14}O^{2},HS.$

VARBENTRAPP. Liebig, Poggendorff u. Wöhler, Handw. d. Chem. 4, 686.
Sulfhydrate die carvol. Gerhardt.

Der über 190° übergehende Antheil des Kümmelöls (der hauptsächlich Carvol hält) mit gleichem Maafs weingeistigem Hydrothion-Ammoniak übergossen, scheidet nach halbstündigem Stehen Krystalle von Hydrothion-Carvol aus, die man nach dem Abtropfen der Mutterlauge mit Weingeist wäscht und aus heißem Weingeist umkrystallisirt.

Weifse, seidenglänzende, oft über 1 Zoll lange, ½ Linie breite Nadeln, beim Erhitzen schmelzend und größtentheils unzersetzt flüchtig.

		•	VARRENTRAPP
20 C	120	71,86	71,9
15 H	15	8,98	9,0
20	16	9,58	9,4
S	16	9,58	9,7
C20H14O2,HS	167	100,00	100,0

Brennt beim Entzünden mit leuchtender, rußender Flamme, schweflige Säure entwickelnd. — Wird in weingeistiger Lösung durch Hydrothion in Hydrothion-Schwefelcarvol verwandelt. — Verwandelt sich, im geschmolzenen Zustande mit Salzsäuregas behandelt, unter Entwicklung von Hydrothion in braunes Oel. — Verliert beim Digeriren mit verdünntem weingeistigen Kali Schwefel und wird zu durch Wasser fällbarem Carvol. — Verharzt, wenn es mit Bleisuperoxyd gemengt auf 135° erhitzt wird, größtentheils und entzündet sich bei höherer Temperatur plötzlich.

Löst sich in Weingeist, besonders bei längerem Sieden und krystallisirt beim Erkalten. VARRENTRAPP.

#### Anhang zu Hydrothion-Carvol.

Hydrothion-Schwefelcarvol. C<sup>20</sup>H<sup>44</sup>S<sup>2</sup>,HS.

VABRENTBAPP. (1849). Liebig, Poggendorff u. Wöhler, Handwört. d. Chemie 4, 686.

Darstellung. 1. Man leitet in weingeistiges oder in Weingelst verthelltes Hydrothion-Carvol (VII, 375) längere Zeit flydrothion, sammelt das zu Boden sinkende zähe, schwach gelbliche Oel, löst es in 3—4 Maafs Aether, mischt die Lösung mit 18–24 Maafs starkem Weingeist, wobei sich welfse, bei längerem Stehen harzig zusammenballende Flocken abscheiden, erhitzt das Ganze zum Sieden und kocht das dabei erweichende Harz unter starkem Schütteln noch 1—2 Mal mit frischem Weingeist aus. — 2. Man leitet Hydrothion 10—20 Stunden lang durch die noch Oel und Hydrothion-Ammoniak enthaltende, vom Hydrothion-Carvol abgegossene Mutterlauge (VII, 374), löst das sich ausscheidende zähe Oel in Aether, fällt es aus dieser Lösung mit Weingeist und wiederholt das Auflösen in Aether und Fällen mit Weingelst 2—3 Mal.

Eigenschaften. Weißes, sprödes, leicht zerreibliches Harz; schmilzt bei 78° zu fast farblosem Oel, lässt sich bei 40° zu atlasglänzenden Schnüren auszlehen und drehen.

20 C	120	$65,58 \\ 8,19 \\ 26,23$	65,68
15 H	15		8,22
3 S	48		26,76
C20H14S2,HS	183	100,00	100,66

Gibt in Aether gelöst mit einer ätherischen Lösung von Sublimat einen welfsen Niederschlag, der wechselnde Mengen von Quecksilber (18,5 — 70,5 Proc.) und Chlor (5,6 — 11,1 Proc.) enthält, je nachdem eine oder die andere Lösung überschüssig war, und der beim Trocknen Salzsäure verliert, ohne sich äußerlich zu verändern. — Gibt in viel Aether gelöst mit weingeistigem Zweifach-Chlorplatin wechselnd zusammengesetzte Niederschläge.

# Thymolschwefelsäure. $C^{20}H^{14}S^{2}O^{8} = C^{20}H^{14}O^{2},2SC^{3}.$

A. LALLEMAND (1853). Compt. rend. 37, 498; J. pr. Chem. 60, 432; Ausz. Ann. Pharm. 101, 120. — N. Ann. Chim. Phys. 49, 150; Ausz. Ann. Pharm. 102, 119.

Acide sulfothymique. Sulfothyminsäure.

Bildung und Darstellung. Thymol löst sich bei 50-60° reichlich in Vitriolöl und gesteht beim Erkalten zur schwach roth gefärbten Krystallmasse. Durch Auflösen derselben in Wasser, Sättigen der Lösung mit kohlensaurem Baryt oder Bleioxyd werden thymolschwefelsaurer Baryt oder Bleioxyd erhalten, aus denen man die Thymolschwefelsaurer abscheidet, welche durch Verdunsten ihrer wässrigen Lösung im Vacuum krystallisirt erhalten wird. Thymol aus Ptychotis-Oel löst sich in mäßig warmem Vitriolöl zur rothen, beim Erkalten erstarrenden Flüssigkeit, die mit heißem Wasser unter Abscheidung weniger rother Oeltropfen farblose, beim Erkalten krystallisirende Lösung gibt. Die Krystalle sind eine gepuarte Schwefelsäure, die mit Baryt und Bleioxyd krystallisirbare Salze bildet, zu wenig für eine Analyse. Stenhousk (Ann. Pharm. 98, 313).

Eigenschaften. Durchscheinende, perlglänzende Tafeln oder Säulen. Zerfliefst nicht an der Luft. Hält 2 At. Krystallwasser, ist also  $C^{20}H^{4}S^{2}O^{8} + 2$  Ag.

Bildet mit Salpetersäure in wässriger Lösung behandelt Binitrothymol, mit Schwefelsäure und Braunstein oder zweifach-chromsaurem Kali Thymoïl.

Löst sich sehr leicht in Wasser.

Thymolschwefelsäure bildet mit den Salzbasen die thymolschwefelsauren Salze, sulfothymates. Diese sind  $C^{20}H^{13}MS^2O^8$ . Sie krystallisiren alle in Formen des 2- und 1-gliedrigen Systems. Sie zersetzen sich bei 120° unter violettrother Färbung und Verflüchtigung von Thymol. Das beim Verdunsten seiner wässrigen Lösung in sehr harten, gut ausgebildeten Krystallen anschiefsende Ammoniaksalz, das Kali- und Natronsalz hinterlassen dabei wasserfreies zweifach-schwefelsaures Salz. (Aber da die Salze nur 13 At. H und 8 At. 0 halten, fehlt es an 1 At. H0.  $C^{20}H^{13}MS^{208} = [C^{20}H^{14}O^2 - HO] + MO,2SO^3$ . Kr.). Die Salze lösen sich sehr leicht in Wasser, absolutem Weingeist und etwas weniger in Aether.

# $$\begin{split} & Essigthymolschwefels \"{a}ure. \\ & C^{24}H^{46}S^{2}O^{40} = C^{4}H^{3}O^{3}, C^{20}H^{43}O, 2SO^{3}. \end{split}$$

LALLEMAND (1857). N. Ann. Chim. Phys. 49, 150; Ausz. Ann. Pharm. 102, 120.

Acide sulfacétothymique.

Löst man Thymol in Eisessig und fügt dem Gemenge Vitriolöl hinzu, dem etwas wasserfreie Schwefelsäure zugemischt ist, so findet bei gelinder Wärme Vereinigung statt, worauf sich beim Erkalten violette Krystallmasse abscheidet, die man auf porösem Porcellan trocknet und im Vacuum über Aetzkalk von überschüssiger Essigsäure befreit. Diese Krystalle sind Essigthymolschwefelsäure.

Löst sich in *Wasser*. Bildet mit den *Salzbasen* krystallisirbare Salze, die bei 110° ohne Zersetzung wasserfrei werden, aber beim Kochen oder raschen Eindampfen ihrer wässrigen Lösung sich unter Freiwerden von Essigsäure zersetzen. Die Salze lösen sich in Wasser und Weingeist.

Essigthymolschwefelsaurer Baryt wird durch Sättigen der Säure mit kohlensaurem Baryt erhalten und ist C<sup>24</sup>H<sup>45</sup>S<sup>2</sup>O<sup>9</sup>, BaO.

### Sauerstoffkern $C^{20}H^{12}O^4$ . Quassiin. ? $C^{20}H^{12}O^6 = C^{20}H^{12}O^4$ , $O^2$ ?

WINCKLEB. Repert. 54, 85; ferner 65, 74. WIGGEBS. Ann. Pharm. 21, 40.

Von Winckler 1835 entdeckt, nachdem bereits Thomson (Dessen Syst. d. Chem. 4, 47); Pfaff (Dessen Syst. d. Mat. med. 2, 11) und Buchner (Repert. 24, 257) das Verhalten des von ihnen als Extract erhaltenen Quassiabliters zu Reagentien beschrieben hatten. — Als Keller (Repert. 52, 197) die wässlige Lösung von altem, beim Stehen krystallisch gewordenen Quassiaextract mit Blelessig fällte, das durch Hydrothion von Blei befreite Filtrat zum Extract verdunstete und mit Weingeist auszog, bildeten sich in dem zum Extract verdunsteten Auszuge Krystalle, welche er für Quassiabitter, Wiegers für Salpeter oder Kochsalz hält.

Quassiabilter, Quassil, Quassin. — Der bittere Stoff des Holzes von Quassia amara u. excelsa, vielleicht auch der Rinde von Quassia Simaruba, insofern das weingeistige Extract dieser Rinde, durch Bleizucker von Aepfelund Gallussäure und vom überschüssigen Blei durch Hydrothion befreit, mit dem Quasslabitter der älteren Autoren nach Monin (J. Pharm. 8, 57) übereinkommt. — Durch Destilliren von Quasslenbolz mit Wasser erhielt Bennerscheidt (Br. Arch. 36, 255) weiße tafelförmige Masse von eigenthümlichem Geruch nach Quassia, Seinen Quassiencampher.

Darstellung. 1. Man zieht 3 Unzen Holzpulver mit 2 Pfd. Weingeist von 80 Proc, aus, verdunstet die Tinctur im Wasserbade, löst den Rückstand in Wasser, filtrirt und verdunstet zum Extract. Dieses wird wiederholt mit kleinen Mengen absolutem Weingeist behandelt, so lange dieser bitteren Geschmack annimmt, das Filtrat bis fast zur Trockne verdunstet und der Rückstand mit heifsem Wasser ausgezogen, wobei wenig dunkelbraunes Harz bleibt, während die hellgelbe, durch Thierkohle zu entfärbende Lösung bei gelindem Verdunsten Quassiinkrystalle liefert. Wimckler. — Aus selbstbereitetem

wässrigen Quassienextract konnte Winckler auf keine Weise Quassiin erhalten, vielleicht weil schon einige Veränderung eingetreten war. - 2. Man kocht 8 Pfd. Quassienholz mit Wasser aus, verdunstet den Absud auf 6 Pfd, mengt den erkalteten Rückstand mit gelöschtem Kalk, wodurch vorzüglich Pectin abgeschieden wird, lässt einen Tag unter öfterem Umschütteln stehen, filtrirt, verdunstet das Filtrat fast bis zur Trockne und kocht es mit Weingeist von 80 bis 90 Proc. aus. welcher Gummi, Kochsalz und Salpeter zurücklässt und Ouassiin nebst braunem Farbstoff, etwas Kochsalz und Salpeter löst. Man destillirt den Weingeist ab, verdunstet den Rückstand zur Trockne, löst ihn in möglichst wenig absolutem Weingeist und vermischt mit viel Aether, wo brauner Farbstoff niederfällt. Das zur Trockne verdampfte Filtrat wird wieder in absolutem Weingeist gelöst, mit Aether gefällt und dieses so oft wiederholt, bis beim Verdunsten fast farbloser Rückstand bleibt, der keine Salze mehr enthält. Zuletzt gießt man die weingeist-ätherische Lösung auf ein wenig Wasser und lässt freiwillig verdunsten, wo Quassiin krystallisirt. - Werden die durch Aether gefällten Substanzen wiederholt mit Weingeist und Aether wie oben behandelt, so liefern sie noch etwas Quassiin. Wiggers.

Eigenschaften. Krystallisirt aus mit Wasser vermischter weingeistig-ätherischer Lösung bei freiwilligem Verdunsten, oder aus der heißen wässrigen oder schwach weingeistigen beim Erkalten in weißen undurchsichtigen glänzenden Säulen, die bei 100° im Luftstrom 1,3 Proc., dann bis zum Schmelzen crhitzt noch 0,37 Proc. an Gewicht verlieren. Wiggers. Sehr zarte, feine, seidenglänzende Nadeln. Winckler. — Schmilzt etwas schwieriger als Colophonium und erstart zur durchsichtigen, gelblichen, sehr spröden Masse. — Wird aus Lösungen in absolutem Weingeist oder Aether als durchsichtiger Firniss erhalten, der beim Begießen mit Wasser weiß und undurchsichtig, aber nicht krystallisch wird. Luftbeständig, geruchlos, neutral. Schmeckt äusserst bitter, wie Quassiaholz, aber weit intensiver. Wiggers.

Reagirt nach Winckler schwach alkalisch.

			WIGGERS.
			Mittel.
20 C	120	66,67	65,75
12 H	12	6,67	6,89
60	48	26,66	27,36
C20H12O6	176	100,00	100,00

So nach Gerhardt (Traité 4, 320). Nach Wiggers C20H121206.

Zerselzungen. Wird beim Erhitzen im Röhrchen über seinen Schmelzpunkt dünnflüssiger, färbt sich braun, verkohlt und liefert brenzlich-säuerlich riechende, Lackmus röthende Dämpfe, die schwach bitter schmecken. Wiggers. — Brennt in offenem Feuer, wie Harz, mit leuchtender stark russender Flamme und lässt lockere leichtverbrennliche Kohle. Wiggers. — Salpetersäure von 1,25 spec. Gew. löst Quassiin anscheinend unverändert und verwandelt es beim Erhitzen unter Salpetergasentwicklung in Kleesäure. Wiggers. — Vitriolöl bildet bei Mittelwärme farblose Lösung, aus der Wasser scheinbar unverändertes Quassiin fällt, und verkohlt es beim Erhitzen. Wiggers.

Löst sich nicht sehr leicht in Wasser, Winckler; langsam in 222 Theilen von 12°, doch leichter in Wasser, das fremde Stoffe

enthält. Wiggers.

379Opianyl.

Neutralisirt die Säuren nicht. Die Lösung in Salzsäure lässt beim Verdunsten salzsäurefreies Quassiin. Wiggens. Neutralisirt nach Wincklen die. Säuren nur sehr wenig.

Die wässrige Lösung wird nicht gefällt durch Iod, Chlor, Bleizucker, Bleiessig, Eisensalze. Wiggens. Sie wird nach Wincklen, nicht nach Wiggens

durch Sublimat gefällt.

Gerbstoff fällt weingeistiges Quassiin in dicken weissen Flo-

WINCKLER.

Löst sich leicht in Weingeist, besonders in heissem absoluten. Die gesättigte Lösung in Weingeist von 90 Proc. wird durch Wasser getrübt, durch viel Wasser wieder geklärt. Wiggens.

Löst sich sehr wenig in Aether.

#### Sauerstoffkern C20H10O6.

#### Opiany I. $C^{20}H^{10}O^{8} = C^{20}H^{10}O^{6}, O^{2}.$

Dublanc (1832). Ann. Chim. Phys. 49, 17. Courbe (1832). Ann. Chim. Phys. 49, 44. — 50, 337. — 59, 148.

REGNAULT. Ann. Chim. Phys. 68, 157.

ANDERSON, R. Soc. Edinb. Transact. 20, 347; Ann. Pharm. 86, 190. — R. Soc. Edinb. Transact. 21, 204; Ann. Pharm. 98, 44.

Meconine von Courbbe, Meconin.

Von Dublanc zuerst bemerkt, von Courrbe rein dargestellt.

Vorkommen. Im Opium. Dublanc, Courrbe.

Bildung. Bei langsamem Einwirken von verdünnter Salpetersäure auf Opian (Narcotin), neben Teropiammon, Cotarnin, Opiansaure und Hemipinsäure: ist jedoch nicht jedesmal mit Sicherheit zu erhalten. ANDERSON.

Darstellung. A. Aus Opium. 1 Man erschöpft feingeschnittenes Smyrnaer Opium mit kaltem Wasser, verdunstet das Filtrat auf 8° B. und fällt mit verdünntem Ammoniak Morphium und Opian. Das Filtrat zum Syrup verdunstet, dann mehrere Wochen an einen kühlen Ort gestellt, setzt braune Krystalle ab, die man auspresst und bei Mittelwärme trocknet. Die braune krystallische Masse enthält Opianyl, mekonsaure Salze und andere Substanzen. Man erschöpft sie mit kochendem Weingeist von 36°, engt die Auszüge durch Abdestilliren des Weingeists bis auf 1/3 ein, wo sich beim Erkalten Krystalle abscheiden, die man durch Umkrystallisiren aus kochendem Wasser mit Hülfe von Thierkohle, dann aus heifsem Aether reinigt. Mutterlauge, aus der sich die Krystalle abgeschieden, gibt beim Eindampfen noch mehr Opianyl, COLERBE.

2. Man fällt in Wasser gelöstes, wässriges Opiumextract kochend mit Ammoniak und lässt erkalten, wo sich Morphium mit wenig Opianyl und Opiankrystallen abscheidet. Man dampft das Filtrat ein, fällt mit Barytwasser die Mekonsäure, aus dem Filtrat mit kohlensaurem Ammoniak den überschüssigen Baryt, verdampft die klare Lösung zum Syrup, trennt nach einigen Tagen die Mutterlauge von den ausgeschiedenen Narceinkrystallen, engt sie etwas ein und bebandelt mit absolutem Aether, der Opianyl, etwas Opian und Oct aufnimmt. Man verdunstet den Aether, zieht aus dem Rückstande durch Wasser das Opianyl aus, entfärbt die heiße, wässrige Lösung mit Thierkohle, befördert das Filtrat zum Krystallisiren und reinigt das angeschossene Opianyl durch wiederholtes Umkrystallisiren aus Wasser. Pelletier (Ann. Chim. Phys. 50, 252). — Auch das durch Ammoniak mit niedergefallene Opianyl lässt sich mit absolutem Aether ausziehen und wie das Uebrige reinigen.

3. Man fällt wässrigen Opiumauszug mit Chlorcalcium, filtrirt den niedergefallenen mekonsauren Kalk ab, dampft das Filtrat zur Krystallisation ein, trennt von dem abgesetzten salzsauren Morphium, verdünnt die dunkle Mutterlauge mit Wasser, filtrirt von den sich abscheidenden Flocken ab und fällt mit Ammoniak Opian. Thebain und viel Harz. Man versetzt das Filtrat mit essigsaurem Blejoxyd, entfernt aus der abfiltrirten Flüssigkeit mit verdünnter Schwefelsäure das überschüssige Bleioxyd, neutralisirt mit Ammoniak und dampft bei Mittelwärme zur Krystallisation ein, wo sich Narcein, dann bei weiterem Einengen Salmiak ausscheidet. Die Mutterlauge wird wiederholt mit 1/5 Maass Aether bei 26° digerirt und der Aether von den Auszügen abdestillirt, wo brauner Syrup bleibt. Diesem entzieht man mit verdünnter Salzsäure Papaverin, wobei das ungelöst bleibende Opianyl zum dunkelgrauen, krystallischen Pulver wird, welches man zur Abscheidung von Harz und zur vollständigen Reinigung wiederholt aus kochendem Wasser mit Hülfe von Thierkohle umkrystallisirt. Anderson.

B. Aus Opian. Man erwärmt Opian mit  $2^8/_{40}$  Th. Salpetersäure von 1,4 spec. Gew. und 8 Th. Wasser im Wasserbade auf 49°, wo das Opian zur gelblichen Masse schmilzt, sich bei stetem Umrühren langsam ohne Gasentwicklung löst, dann allmählich krystallisches Teropiammon ausscheidet. Man filtrirt durch Asbest, übersättigt das Filtrat mit Kalilauge, filtrirt vom niederfallenden Cotarnin ab, engt stark ein, entfernt angeschossenen Salpeter, dann aus der Mutterlauge durch Fällen mit Weingeist kohlensaures Kali, destillirt den Weingeist ab und fügt zum erkalteten Rückstande Salzsäure, wodurch Opiansäure, Hemipinsäure und Opianyl gefällt werden. Diese löst man in viel kochendem Wasser, wo beim Erkalten Opianyl krystallisirt (gemengt mit etwas Opiansäure, wenn man nicht genug Wasser zur Lösung anwandte), durch Umkrystallisiren aus Wasser und Weingeist zu reinigen. Anderson.

Eigenschaften. Feine, farblose, sechsseitige Säulen, mit 2 Flächen zugespitzt. Couerbe. Glänzende, weisse Nadeln. Anderson. Schmilzt bei 90°, erstarrt erst wieder bei 75° fettartig. Verliert längere Zeit geschmolzen nicht an Gewicht. Destillirt bei 155° unverändert, Couerbe, noch nicht bei 270°. Regnault. (Ann. Chim. Phys. 68, 158). Schmilzt unter Wasser bei 77° für sich bei 110° und erstarrt bei 101°,5; verflüchtigt sich bei vorsichtigem stärkeren Erhitzen und sublimirt in schönen Krystallen. Anderson. Geruchlos. Schmeckt anfangs nicht, hinenach scharf. Couerbe. Schmeckt bitter. Anderson.

				REGNAULT.	Andei	
			Mittel.	Mittel.	Mit a.	tel. b.
0 C 10 H 8 0	120 10 64	61,85 5,15 33,00	61,01 5,13 33,86	61,39 5,34 33,27	61,45 5,12 33,43	61,64 5,26 33,10
C20H10O8	194	100,60	100,00	100,00	100,00	100,00

COURBBE, REGNAULT und Anderson (a) untersuchten aus Opium, Anderson (b) aus Opian erhaltenes Opianyl. — Nach Courbbe früher C9H9O4, dann C10H5O4, endlich C20H10O8, was Regnault und Anderson bestätigten.

Zersetzungen. 1. Löst sich in verdünnter Schwefelsäure ohne Färbung, wird beim Abdampfen damit dunkelgrün, durch Weingeist rosenroth, nach dem Verdunsten des Weingeists wieder grün. Wasser fällt aus der grünen Lösung braune Flocken, die sich in Schwefelsäure mit grüner, in Weingeist und Aether mit rother Farbe lösen und deren weingeistige Lösung durch Bleioxyd-, Zinnoxyd- und Thonerdesalze gefällt wird. Couerbe. - Gibt mit Vitriolöl farblose Lösung, die beim Erwärmen Purpurfarbe annimmt, auf Zusatz von Wasser sich braun färbt, und einen dunkelbraunen Niederschlag absetzt, der sich in Alkalien mit rother Farbe löst. Anderson. — 2. Bildet mit Chlor Chloropianyl. ANDERSON. Chlor wirkt auf Opianyl bei gewöhnlicher Temperatur wenig, aber wird von schmelzendem Opianyl reichlich verschluckt, blidet rothe, dann dunkelbraune Masse, deren Schmelzpunkt höher liegt, als der des Opianyls und die beim Erkalten krystallisch erstarrt. Sie enthält Mechloïnsäure, Meconinharz und 25,54 Proc. Chlor. COURBBE. — 3. Wird nicht durch Iod verändert, aber bildet mit Chlorjod behandelt Iodopianyl, mit Bromwasser Bromopianyl. Anderson. — 4. Wird durch concentrirte (oder verdünnte) Salpetersäure in Meconinuntersalpetersäure, Couerbe, unter Entwicklung rother Dämpfe in Nitropianyl verwandelt. person. — 5. Entwickelt mit Bleisuperoxyd und verdünnter Schwefelsäure Kohlensäure und bildet amorphe Substanz, die gelöst bleibt ANDERSON.

Verbindungen. Mili Wasser. — A. Gewässertes Opianyl. Opianylhydrat. C<sup>20</sup>H<sup>10</sup>O<sup>8</sup>+Aq. — Wurde einmal bei Zersetzung des Opianyls durch Salpetersäure zufällig erhalten. Dem wasserfreien Opianyl ähnlich, doch leichter, bei 96°,1, schmelzbar. Anderson.

Bei	100°		ANDERSON.
20 C 11 H	120 11	59,11 $5,41$	$\frac{58.84}{5.29}$
90	72	35,48	35,87
C20H1008+Aq.	203	100,00	100,00

B. Wässriges Opianyl. — Opianyl löst sich in 265,7 Th. kaltem Wasser, Couerbe, in 700 Th. von 15,5°. Anderson. Es löst sich in 18,56 Th., Couerbe, in 22 Thl., Anderson, kochendem Wasser.

Löst sich unverändert in Salzsäure, nicht in Ammoniak, aber in Kali- und Natronlange und wird aus der Lösung durch kohlensaures Ammoniak oder durch Säuren gefällt. Couerbe. Es scheint sich in Alkalien nicht leichter als in Wasser zu lösen, geht mit Metalloxyden keine Verbindungen ein, und wird nicht durch Bleiessig

gefällt. Anderson. — Wird nicht von Bleizuckerlösung, aber von basischessigsaurem Bleioxyd gefällt und bildet damit krystallisirte Verbindung von sehr wechselnder Zusammensetzung, die 8 bis 39 Proc. Bleioxyd hält. Courbbr.

Löst sich in Weingeist, Aether, Essigsäure, Couerbe, Anderson, und flüchtigen Oelen. Couerbe.

Fernere Verbindungen: Mit Stearinsäure vergl. unten.

#### Anhang zu Opianyl.

Mechloinsäure.

COUERBE. Ann. Chim. Phys. 50, 343; ferner 59, 148.

Mechlorsäure. Acide mechloique.

Bildung und Darslellung. Man leitet Chlor in schmeizendes Opianyl, wo sich die Masse roth, dann dunkelbraun färbt und beim Erkalten krystallisch erstarrt. Die in Wasser kaum, in Aether wenig lösliche Masse wird mit kochendem Weingeist von 0.833 spec. Gew. behandelt, wo bei freiwilligem Verdunsten krystallische Körner erhalten werden. Die gelbe saure Mutterlauge enthält das meiste aufgenommene Chlor. Die Krystallkörner sind farblos, schmelzen bei 125°, verflüchtigen sich bei 190° bis 192° mit Geruch nach Jasmin und unter theilweiser Zersetzung in gelben, beim Erkalten erstarrenden Oeltropfen und halten 5,43 Proc. Chlor. Man löst sie in Kalilauge und sättigt die kochende Lösung mit Salpetersäure, wo die Mechloinsäure beim Erkalten in Säulen krystallisirt. — Auch kann man die chlorhaltigen krystallischen Körner in schwachem Weingeist lösen und die Lösung mit Silberoxyd behandeln, wo die Säure beim Verdunsten des Filtrats in perlglänzenden Schuppen anschiefst, die sich beim Umkrystallisiren in vierseitige Säulen verwandeln.

Lange, vierseitige Nadeln, die bei 160° schmelzen. Reagirt sauer.

Berechnun,	g nach Co	UERBE.	COUERBE.
14 C	84	49,12	48,63
7 H	. 7	4,09	4,06
10 <b>0</b>	80	46,79	47,31
C14H7O10	171	100,00	100,00

Verflüchtigt sich bei 165° unter Rücklassung von wenig Kohle. — Wird nicht durch Vitriolöl und Salzsäure, aber durch Salpetersäure zersetzt, wie es scheint, ohne Bildung von Oxalsäure.

Löst sich wenig in kaltem, mehr in kochendem Wasser. Fällt Bleisalze, nicht Kalk-, Eisen-, Kupfer-, Quecksilber- und Silbersalze.

Löst sich in kochendem Weingeist und Aether.

#### Meconinharz.

COURBE. Ann. Chim. Phys. 50, 352; ferner 59, 150.

Versetzt man die saure, chlorhaltige Mutterlauge, aus der sich bei Darstellung der Mechloinsäure (VII, 352) diese absetzte, mit Wasser, so fällt braunes chlorhaltiges Harz nieder, dem durch Kochen mit wässrigem koblensauren Natron der Chlorgehalt entzogen wird.

10 C 5 H 8 O	$\begin{array}{c} 60 \\ 5 \\ 64 \end{array}$	46,51 3,57 49,62	COUERBE. Mittel. 46,65 3,79 49,56
C10H5O8	129	100,00	100,00

Ist nach Anderson (Ann. Pharm. 98, 68) vielleicht Bichloropianyl. Löst sich nicht in Wasser, aber in Aether.

# Opianschweflige Säure. $C^{20}H^{10}S^{2}O^{12} = C^{20}H^{10}O^{8},2SO^{2}$ .

WÖHLEB. Ann. Pharm. 50, 10.

Bildung und Darstellung. Heifse wässrige Opiansäure absorbirt reichlich Schwefligsäuregas; beim Erkalten krytallisirt keine Opiansäure heraus, wenn man nicht zu viel davon anwandte und genügend erwärmte. Die Lösung bei gelinder Wärme verdunstet, lässt opianschweflige Säure, meist etwas feucht von anhängender Schwefelsäure. Letztere findet sich nicht in der frisch bereiteten Flüssigkeit und ist nur zufälliges Product. Wöhlen. Vielleicht entsteht die Schwefelsäure, indem die schweflige Säure die Opiansäure zu Opianyl reducirt, welches sich dann noch mit schwefliger Säure verbindet. C²UH¹00¹0+480²+2H0=C²UH¹008,280²+280³,HO. Gebhardt (Traité 4, 86).

Eigenschaften. Geruchlose, fein-krystallische Masse. Schmeckt

eigenthümlich bitterlich, hinterher süßlich.

Opianschwestige Säure ist nach Wöhler C<sup>20</sup>H<sup>7</sup>O<sup>8</sup>,2SO<sup>2</sup>, nach Gerhardt entweder C<sup>20</sup>H<sup>8</sup>O<sup>8</sup>,2SO<sup>2</sup> oder C<sup>20</sup>H<sup>10</sup>O<sup>8</sup>,2SO<sup>2</sup>, in letzterem Falle der Säure (und ähnlichen) vergleichbar, als deren Ammoniak- (Kali- und Natron-) Salz die Verbindung von Bittermandelö! mit zweisach-schwestigsaurem Ammoniak (VI, 19) anzusehen wäre. Letztere (wohl an sich wahrscheinlichste) Formel erklärt nicht das Zersallen der opianschwestigen Säure in Opiansäure und schwestige Säure, und ist mit Wöhler's Wasserbestimmung im Bleisalze nur unter der Annahme vereinbar, dass bei der von Wöhler beim Trocknen augewandten Temperatur bereits Zersetzung eintrat. Kr.

Zersetzungen. Wird mit Wasser übergossen milchweifs, löst sich zum Theil unzersetzt, während ein anderer Theil in sich abscheidende Opiansäure und schweflige Säure zerfällt. Reducirt selenige Säure erst nach Zusatz von Salzsäure. — Bildet mit Dreifach-Chlorgold metallisches Gold und Opiansäure.

Verbindungen. Die kohlensauren Salze von Baryt und Bleioxyd lösen sich in der Lösung von Opiansäure in schwefliger Säure und bilden krystallisirende Salze, die nicht durch Salpetersäure und nur unvollkommen durch Chlor zerstört werden.

Opianschwefligsaurer Baryt. — Farblose, glänzende, rhomboëdrische Tafeln, die bei  $440^\circ$  milchweifs werden, Krystallwasser verlieren und sich dann zersetzen. Löst sich wenig in Wasser. Ist nach Wöhler  $C^{20}H^6Ba0^\circ,2S0^2+3Aq$ ., nach VII, 383 (oben),  $C^{20}H^9Ba0^\circ,2S0^2+3Aq$ .

Opianschwefligsaures Bleioxyd. — Farblose, stark glänzende, vierseitige Säulen mit zwei schr breiten Seitenflächen und mit zwei Flächen zugespitzt, so dass sechsseitige Tafeln entstehen. Luftbeständig.

Wird bei 100° milchweifs, dann am Lichte gelb, verliert bei 130° 6,5 Proc. Wasser, bei 170° den Rest, im Ganzen 13,68 Proc. (С<sup>20</sup>Рън<sup>708</sup>,250<sup>2</sup>+6Aq.=13,07 Proc. Aq.) unter gelber Färbung und Geruch nach schwefliger Säure.

HLER.
9,23
3,00
3.00
8,10
6,67
3

C<sup>20</sup>PbH<sup>9</sup>O<sup>8</sup>,2SO<sup>2</sup>+4Aq. 100,00 C20PbH708,2SO2+6Aq. 100,00

Nach Wöhler C20H6PbO8,2SO2+6Aq. Vergl. VII, 383. 4 At. Aq. der Formel b = 9.07 Proc.

#### Opiansäure.

 $C^{20}H^{10}O^{10}=C^{20}H^{10}O^6,0^4$ 

LIEBIG U. WÖHLER (1842). Ann. Pharm. 44, 126.

WÖHLER. Ann. Pharm. 50, 1.

J. BLYTH. Ann. Pharm. 50, 36. LAUBENT. Compt. rend. 20, 1118; N. Ann. Chim. Phys. 19, 372; J. pr. Chem.

40, 408; Ann. Pharm. 62, 105. — Compt. rend. 21, 1118; ferner 24, 219; N. Ann. Chim. Phys. 19, 370; Pharm. Centr. 1847, 381.

Anderson. R. Soc. Edinb. Transact. 20, 347; Ann. Pharm. 86, 179; J. pr. Chem. 57, 358. — R. Soc. Edinb. Transact. 21, 204; Ausz. Ann. Pharm. 98, 44; N. Ann. Chim. Phys. 46, 105; Chem. Centr. 185b, 450.

Bildung. 1. Bei der Oxydation des Opians durch Mangansuperoxyd und Schwefelsäure, Liebig u. Wöhler, durch Bleisuperoxyd und Schwefelsäure. Marchand. — 2. Beim Kochen des salzsauren Opians mit überschüssigem Chlorplatin und Wasser, Blyth. — 3. Bei Einwirkung von verdünnter kochender Salpetersäure auf Opian. Anperson. — 4. Beim Kochen von Teropiammon mit Kalilauge. Anderson.

Man löst Opian in überschüssiger verdünnter Schwefelsäure, fügt feingeriebenes reines Mangansuperoxyd hinzu und erhitzt zum Kochen, wo sich die Flüssigkeit unter schwacher Kohlensäureentwicklung gelb färbt. Man kocht unter öfterem Hinzufügen von Braunstein und Schwefelsäure, so dass beide stets überschüssig sind, so lange sich noch Kohlensäure entwickelt, filtrirt kochend, wo das strohgelbe Filtrat beim Erkalten gelbe Krystalle von Opiansäure absetzt. Diese werden zerrieben auf ein Filter gebracht, zusammengedrückt, einige Mal mit kaltem Wasser gewaschen, stark ausgepresst, zur völligen Entfärbung mit wässrigem unterchlorigsauren Natron zum Sieden erhitzt und allmählich mit überschüssiger Salzsäure versetzt, wo beim Erkalten sich farblose Krystalle von Opiansäure ausscheiden, die man mit Wasser wäscht, stark presst und durch Umkrystalli-siren aus kochendem Wasser reinigt. Die Mutterlauge gibt beim Abdampfen noch ein wenig Säure. Wöhler. - 2. Man kocht in verdünnter Salzsäure gelöstes Opian mit überschüssigem Zweifach-Chlorplatin und Wasser eine halbe Stunde lang, wo sich die Flüssigkeit zuerst orange, dann dunkelroth farbt und das dunkel gewordene Platindoppelsalz schmilzt. Man filtrirt heifs und reinigt die aus dem Filtrat beim Erkalten krystallisirende unreine Opiansäure durch Umkrystallisiren. Blyth. Die Mutterlauge gibt beim Abdampfen noch Opiansäure. - Die bei Darstellung von Opianyl nach VII, 380 B, erhaltene Mutterlauge liefert beim Eindampfen etwas Opiansäure, Anderson,

Eigenschaften. Farblose, feine, schmale Säulen, die sich zu concentrisch strahligen Massen vereinigen. Bei höchst geringem Gehalt an Kanthopensäure urangelb. Schmeckt schwach bitter. Reagirt schwach sauer. Schmilzt bei 140° ohne Wasser zu verlieren. Nicht flüchtig, zieht sich aber an heißen Gefäßswänden hinauf, so dass sie überzudestilliren scheint. Wöhler. Geschmolzene Opiansäure bleibt nach dem Erkalten mehrere Stunden weich, durchsichtig und terpenthinartig, wird dann von der Oberfäche aus milchweiß und erhärtet langsam binnen einligen Tagen, ohne selbst dann unter dem Mikroscop krystallische Structur zu zeigen. Diese amorphe Opiansäure wird, im durchsichtigen Zustande mit Wasser oder Weingelst übergossen, milchweiß, damit gekocht zur weißen, erdigen Masse, von der sich wenig löst und beim Erkalten in weißen, anscheinend amorphen Flocken ausscheidet. Letztere erscheinen unter dem Mikroscop als Gemisch von langen Fäden und kleinen vierseitigen Krystallen. Geschmolzene Opiansäure wird von heißem wässrigen Ammoniak nicht, von Kalilauge erst nach längerem Kochen gelöst. Wöhler.

gerem Kocne	n gelost.	WOHLER.	Wö	HLER.	BLYTH.
20 C 10 H 10 O	120 10 80	57,14 4,76 38,10	a. 57,04 4,89 38,07	b. 57,23 4,64 38,13	57,02 4,56 38,12
C20H10O10	210	100,00	100,00	100,00	100,00
	L	AURENT.	ANDRE	RSON.	
			c.	d.	
	C H O	57,10 4,88 38,02	57,05 5,00 37,95	56,96 4,98 38,06	
-		100,00	100,00	100,00	

Wöhler untersuchte a. bel 120° getrocknete, b. geschmolzene Opiansäure, Andenson d. solche, die durch Zersetzung von Teropiammon erhalten war. Früher nach Wöhler C<sup>20</sup>H<sup>9</sup>O<sup>10</sup>; aus seinen Analysen berechnete Gen-

Früher nach Wöhler C<sup>20</sup>H<sup>9</sup>O<sup>10</sup>; aus seinen Analysen berechnete Ger-HARDT (Compt. chim. 1, 61) obige Formel, die Berzelius (Jahresb. 24, 419) annahm, Laubent's und Anderson's Analysen bestätigten.

Zersetzungen. 1. Opiansäure an der Luft erhitzt, raucht, verdampft mit gewürzhaftem Vanillegeruch und brennt mit heller, rufsender Flamme. — 2. Wird in siedender wässriger Lösung durch Hydrothion anscheinend nicht verändert, aber beim Sinken der Temperatur auf 70° in Sulfopiansäure verwandelt, ohne dass anderes Product entsteht. Wöhler. — 3. Bildet mit schwestiger Säure Opianschwestigesäure. — 4. Wird durch Einwirkung von Vitriolöl zu einem Farbstoff, der mit Eisen- oder Alaunbeize alle Krappfarben hervorbringt, vielleicht Alizarin. Anderson. — 5. Bildet im trockenen Chlorgase geschmolzen röthlich-gelbes Harz. Wöhler. — 6. Verwandelt sich beim Kochen mit Bleihyperoxyd und verdünnter Schweselsäure in Hemipinsäure. C20H10010+20=C20H10012. Wöhler. — 7. Geht beim Kochen mit wässrigem Chlorplatin zum Theil in Hemipinsäure über. Blyth.

Verbindungen. Löst sich wenig in kaltem Wasser, viel mehr in heißem, so dass die Lösung beim Erkalten ganz erstartt. Wöhler. Bildet mit den salzfähigen Basen die opiansauren Salze, die sämmtlich in Wasser löslich sind. — Die heiße wässrige Oplansauren zersetzt die kohlensauren Salze von Baryt, Bleioxyd und Silberoxyd unter Aufbrausen, Wöhler.

Opiansaures Ammoniak. — Opiansaure verschluckt Ammoniakgas unter Erhitzung und zersließt augenblicklich in wässrigem Ammoniak.
Die gesättigte Lösung von Opiansaure in Ammoniak mit Weingeist
gemischt und freiwillig verdunstet gibt große Tafeln. Verdunstet
man die Lösung selbst in sehr gelinder Wärme, so erhält man eine durchsichtige, amorphe Masse, die mit Wasser übergossen milchweiß wird, sich
nur theilweise löst und Opiammon als weißes Pulver lässt. Wöhlen.

Opiansaurer Baryt. — Strablig vereinigte Säulen, die in der Wärme verwittern, dabei 6 Proc. Wasser (2 At. 6,09 Proc. Aq.) verlieren und sich sehr leicht in Wasser lösen. Wöhler.

Opiansaures Bleioxyd. — Wird entweder in sehr glänzenden durchsichtigen Krystallen, wie es scheint von der Form des Sphens, oder in wasserfreien, feinen, bündelförmig vereinigten Säulen erhalten. Erstere Krystalle halten 5,4 Proc. Wasser (2 At. = 5,44 Proc. Aq.), das sie zum Theil bei 130°, völlig bei 150° unter Schmelzen verlieren. Beginnt bei 180° sich zu zersetzen. — Löst sich ziemlich schwer in Wasser, leichter in Weingeist. Wöhler.

Krystall	е,		Wöhler. Bei 100°
20 C	120	36,27	36,23
11 H	11	3,32	3,34
110	88	26,61	26,81
Pb0	111,8	33,50	33,62
С20Н9Рь010+2НО	330,8	100,00	100,00

Opiansaures Silberoxyd. — Durchscheinende, kurze Säulen, weiß mit einem Stich ins Gelbe, der jedoch erst durch das Licht hervorgebracht zu sein scheint, dann lichtbeständig. Verliert sein Krystallwasser gegen 100°, wird undurchsichtig und schmilzt bei 200° zur schön dunkelgrünen, metallglänzenden Flüssigkeit, die später rothe Metallfarbe annimmt und zuletzt blankes Silber lässt. Wöhler.

	Bei 180° g	getrocknet.	Wöhler.	្រាក់ប្រការ
20 C	120	37,86	37,85	(5.0
9 H 9 O	$\frac{9}{72}$	2,84	3,10	armair
$\mathbf{A}\mathbf{g}0$	116	22,7 <b>1</b> 36,59	22,36 36,69	a sons
C <sup>20</sup> H <sup>9</sup> AgO <sup>10</sup>	317	100,00	100,00	71

Opiansäure löst sich in Weingeist und Aether.

### Hemipinsäure.

 $C^{20}H^{10}O^{12} = C^{20}H^{10}O^6, 0^6.$ 

WÖHLER. (1844) Ann. Pharm. 50, 17. J. Blyth. Ann. Pharm. 50, 36 u. 43. Anderson. Ann. Pharm. 86, 194.

Bildung. 1. Bei der Oxydation des Opians mit Salpetersäure, Anderson; mit Bleihyperoxyd und Schwefelsäure oder mit Manganhyperoxyd und Salzsäure. Wöhler. — 2. Beim Kochen des chlorplatin-salzsauren Opians mit wässrigem Chlorplatin. Blyth. — 3. Bei der Oxydation der Opiansäure mit Bleihyperoxyd und Schwefelsäure, Wöhler, mit Zweifach-Chlorplatin. Blyth.

Darstellung, 1. Man erhitzt Opiansäure mit Bleihyperoxyd und Wasser zum Kochen, fügt tropfenweise verdünnte Schwefelsäure hinzu, bis Entwicklung von Kohlensäure beginnt, lässt etwas abkühlen, tröpfelt noch so viel Schwefelsäure hinzu, dass alles gelöste Bleioxyd gefällt wird, filtrirt und verdunstet zum Krystallisiren. Oft schiesst zuerst noch unveränderte Opiansäure an, dann liefert dle hiervon abgegossene Flüssigkeit Krystalle von Hemipinsäure, welche man durch Umkrystallisiren aus der kochend gesättigten Lösung leicht rein erhält. Wöhler. — 2. Man dampft die bei Bereitung von Opiansäure nach VII, 384, 2 erhaltene Mutterlauge, aus welcher sich alle Opiansäure ausgeschieden hat, langsam ein. Die Flüssigkeit wird dun-kelgelb, entwickelt viel Salzsäuregas und scheidet bei freiwilligem Verdunsten grosse, flache Rhomboëder von Hemipinsäure aus. welche sich bei schnellem Umkrystallisiren aus Wasser in rhombische Säulen verwandeln. Blyth. - 3. Man fällt die nach VII, 380, B erhaltene Lösung, aus welcher sich die Opiausäure (VII, 384) abgeschieden hat, mit essigsaurem Bleioxyd, wäscht den Niederschlag aus und zersetzt ihn mit Hydrothiongas. Anderson.

Eigenschaften. Farblose, schiefe rhombische Säulen, Wöhler, oder grosse, flache Rhomboëder. Вгутн. Schmeckt schwach sauer, etwas zusammenziehend, reagirt stark sauer. Wöhler. Вгутн. Verwittert in der Luft. Вгутн. Verliert noch unter 100° 13,73 Proc. Wasser (4 Atom = 13,74 Proc. Aq.), schmilzt bei 180° und erstarrt beim Erkalten sehr krystallisch. Lässt sich zwischen zwei Schalen, wie Benzoesäure in glänzenden Blättern sublimiren. Wöhler.

-250	V	erwitter		Wöhler.	BLYTH.	ANDERSON.	
	·20 C	120	53,14	52,94	52,93	53,17	
-	10 H 12 O	10 96	$\frac{4,42}{42,44}$	4,65 42,41	4,85 42,49	4,64 42,19	
-	C20H10O12	226	100,00	100,00	100,00	100,00	

Früher nach Wöhler  $C^{10}H^{5}0^{6}$ , von Laurent (Compt. rend. 20, 1118) zuerst als zweibasisch erkannt.

Zerselzungen, Verbrennt mit leuchtender Flamme. Wöhler. — Scheint beim Erwärmen mit Bleihyperoxyd und verdünnter Schwefelsäure ganz in Kohlensäure und Wasser zu zerfallen. Wöhler.

Verbindungen. Löst sich schwer in kaltem Wasser, Wöhler,

leichter als Opiansäure. BLYTH.

Die Hemipinsäure ist zweibasisch. Laurent. Sie bildet halbsaure (neutrale) Salze, C<sup>20</sup>H<sup>5</sup>M<sup>2</sup>O<sup>12</sup>, und einfachsaure (saure), C<sup>20</sup>H<sup>9</sup>MO<sup>12</sup>. Anderson. Bildet mit Bleioxyd, Silberoxyd und Eisenoxyd unlösliche Salze. Letzteres ist schön pomeranzengelb. Blyth.

Hemipinsaures Ammoniak. — Luftbeständige Krystalle. Wöhler. Hemipinsaures Kali. — a. Halb. — Leicht löslich, nur schwierig krystallisirbar. Anderson. — b. Einfach. — Man sättigt wässrige Hemipinsäure zur Hälfte mit Kali und verdunstet. Dicke, sechseitige Tafeln. Reagirt stark sauer. Hält 14,43 Proc. (5 At. = 14,55 Proc. Aq.) Krystallwasser, die es bei 100° verliert. Leichtlöslich in Wasser und Weingeist. Anderson.

	Getrocknet.		Anderson.	
20 C	120	45,42	45,04	
9 H	9	3,40	3,46	
110	88	33,32	33,62	
ко	47,2	17,86	17,88	
C20H9KO12	264,2	100,00	100,00	_

Hemipinsaures Bleioxyd. — Weißer Niederschlag. Löst sich nicht in Wasser. Löst sich in wässrigem essigsauren Bleioxyd und scheidet sich später in durchsichtigen Krystallwarzen aus. Wöhler.

Hemipinsaures Silberoxyd. — Halb. — Weisser in Wasser

unlöslicher Niederschlag.

			Wöhler.	BLYTH.
<b>2</b> 0 C	120	27,28	27,19	27,98
8 H	8	1,81	1,83	2,00
10 O	80	18,18	18,10	17,27
2 Ag0	232	52,73	<b>52,</b> 88	52,75
C <sup>20</sup> H <sup>8</sup> Ag <sup>2</sup> O <sup>12</sup>	440	100,00	100,00	100,00

Hält 53,05 Proc. AgO. ANDERSON.

Hemipinsäure löst sich leichter in Weingeist, als in Wasser. Wöhler. Löst sich leicht in Aether. Влутн.

# Sulfopiansäure. $C^{20}H^{10}S^{2}O^{8} = C^{20}H^{10}O^{6}, S^{2}O^{2}$ .

WÖHLER. Ann. Pharm. 50, 12.

Acide sulfopianique.

Vergl. VII, 385. Leitet man gewaschenes Hydrothiongas in wässrige, auf 70° erhitzte Opiansäure, so trübt sich die Lösung und scheidet Sulfopiansäure ab, deren Bildung erst nach tagelangem

Einleiten von Hydrothion aufhört.

Gelbliches Pulver, das beim Erhitzen unter der Mutterlauge zum blassgelben, klaren, beim Erkalten erstarrenden Oel schmilzt. Aus weingeistiger Lösung werden feine, blassgelbe, durchsichtige Säulen erhalten, die noch unter 100° erweichen, bei 100° völlig schmelzen und dann auch bei freiwilligem Verdunsten ihrer weingeistigen Lösung nicht wieder krystallisirt erhalten werden können.

	Am	Amorph.		
20 C	<b>12</b> 0	53,10	53,15	
10 H	10	4,42	4,19	
2 S	32	14,16	14,32	
80	64	28,32	28,34	
C20H10S2O8	226	100,00	100,00	

Ist also Opiansäure in der 2 At. 0 durch 2 At. S oder 2 At. HO durch 2 At. HS vertreten sind. Wöhler gab früher die Formel C<sup>20</sup>H<sup>9</sup>S<sup>2</sup>O<sup>8</sup>, welche später von Gerhardt (*Compt. chim.* 1, 61) und Laurent (*Compt. rend.* 20, 1118. — 21, 1418) geändert wurde.

Zersetzungen. Zersetzt sich über den Schmelzpunkt erhitzt, stöfst starken schwefelgelben Rauch aus, der sich zu feinen, gelben Krystallnadeln verdichtet, die nicht in Wasser, leicht in Weingeist löslich sind. — Verbreunt mit Flamme und Geruch nach

schwefliger Säure. - Zersetzt sich in alkalischer Lösung nach eini-

ger Zeit unter Bildung von Schwefelmetall.

Verbindungen. Löst sich in Alkalien mit gelber Farbe, die frisch bereitete Lösung ist ohne Entwicklung von Hydrothion durch Säuren fällbar.

Sulfopiansaures Bleioxyd. — Ammoniakalische Sulfopiansäure fällt aus essigsaurem Bleioxyd reichlichen braungelben Niederschlag. der sich unter der Flüssigkeit nach einiger Zeit braunschwarz färbt.

beim Kochen sogleich zu schwarzem Schwefelblei wird.

Sulfopiansaures Silberoxyd. — In Ammoniak gelöste Sulfopiansäure gibt mit salpetersaurem Silberoxyd einen braungelben Niederschlag, der sich nach einiger Zeit unter der Flüssigkeit in schwarzbraunes Schwefelsilber verwandelt. Filtrirt man schnell ab und trocknet im Vacuum, so ist der Niederschlag schon auf Papier schmelzbar, ohne Gewichtsveränderung. Lässt beim Verbrennen schwarzes Schwefelsilber. Hält von 28 bis zu 37 Proc. wechselnde Mengen Silber (C20H9AgS2O8=32,43 Proc. Ag.) dieselben Niederschläge mit Blei- und Silbersalzen, wenn man die Sulsopiansäure in kochendem Einfach-Hydrothionammoniak löst, den Ueherschuss der Basis verflüchtigt und dann die Metallsalze zufügt. Also ist die Sulfopiansäure kein Sulfid, da sie sich nicht mit Schwefelbasen, sondern mit Oxyden

Sulfopiansäure löst sich leicht mit gelber Farbe in Weingeist.

### Gepaarte Verbindungen der Opianreihe. Opianvinester. $C^{24}H^{14}O^{10} = C^{4}H^{5}O_{*}C^{20}H^{9}O^{9}.$

Wöhler. Ann. Pharm. 50, 5.

Opiannaphta. Opiansäureäther.

ANDERSON. Ann. Pharm. 86, 193.

Bildung und Darstellung. Man sättigt warme weingeistige Opiansäure mit schwefliger Säure, wo aus der etwas eingeengten Flüssig-keit der Ester beim Erkalten krystallisirt. Wöhler. — Wurde einmal zufällig erhalten durch Versetzen von weingeistigem opiansauren Kali mit Salzsäure. Anderson. Entsteht nicht beim Sättigen von weingeistiger Opiansaure mit Salzsauregas, Wöhlki.

Eigenschaften. Feine, weise, bündel- und kugelförmig verelnigte Säulen. Wöhler. Farblose, bei 92°,2 (ohne Gewichtsverlust, Wöhler) schmelzbare Nadeln. Anderson. Schmilzt unter Wasser bei 92°,2, Anderson, nahe bei 100°, Wöhler, zum klaren untersinkenden Oel, das beim Erkalten sogleich unter starker Zusammenziehung, zu weißen wawellitähnlichen, strahligen Massen erstarrt, aber über den Schmelzpunkt erhitzt, auch nach dem Erkalten eine Zeit lang weich und amorph bleibt und erst später erstarrt. mirt zwischen zwei Schalen erhitzt unverändert. Geruchlos, schmeckt schwach bitterlich, wahrscheinlich in Folge von Zersetzung. Wöhler.

	1		Wöhler.	Anderson.
24 C 14 H 10 O	144 14 80	60,50 5,88 33,62	60,50 5,77 33,73	59,86 5,90 34,24
C4H5O.C20H9O9	238	100-00	100,00	100.00

So nach Anderson, früher nach Wöhler C4H5O, C20H8C9.

Zerfällt beim Erhitzen für sich erst bei sehr hoher Temperatur, aber beim Kochen mit Wasser und beim Destilliren mit Kalilauge in Opiansäure und Weingeist. Wöhler.

Löst sich nicht in Wasser, leicht in Weingeist und Aether.

#### Weinhemipinsäure. $C^{24}H^{14}O^{12}=C^{4}H^{6}O^{2},C^{20}H^{8}O^{10}.$

ANDERSON. Ann. Pharm. 86, 195.

Aetherhemipinsäure. Saurer Hemipinsäure-Aether.

Entsteht beim Einleiten von Salzsäuregas in eine Lösung von Hemipinsäure in wasserfreiem Weingeist.

Eigenschaften. Büschelförmig vereinigte Nadeln, die für sich bei 132°,2, unter Wasser schon beim Kochen desselben zur durchsichtigen Flüssigkeit schmelzen. Reagirt stark sauer. Verliert bei 100° 9,93 Proc. Wasser. (Rechnung 3 At. Ag. = 9.60 Proc.)

	Bei	100°.	ANDERSON.
24 C	144	56,69	56,45
14 H	14	5,51	5,67
120	96	37,80	37,88
C4H5O,HO,C20H8O10	254	100,00	100,00

Gibt mit Kali gekocht Weingeist.

Löst sich wenig in kaltem, etwas reichlicher in kochendem Wasser.

Die weinhemipinsauren Salze sind schwer rein zu erhalten. Wässrige Weinhemipinsäure fällt nicht die Bleioxyd- und Silberoxydsalze, aber gibt mit Eisenchlorid voluminösen, braungelben Niederschlag.

Weinhemipinsaurer Baryt. — Durch Digestion der Säure Kleine Nadelbüschel, die sich sehr leicht mit kohlensaurem Baryt.

zu zersetzen scheinen.

#### Opiammon.

 $C^{40}H^{19}NO^{16} = C^{40}H^{17}AdO^{14}.O^{2}$ 

Wöhler. (Ann. Pharm. 50, 6).

Binopiammon. Andreson (Ann. Pharm. 86, 189).

Bildung. Bei der Zersetzung des opiansauren Ammoniaks in der Hitze. Vergl. IV, 124 u. VII, 386.

Darstellung. Man verdunstet eine Lösung von Opiansäure in wässrigem Ammoniak bei gelinder Wärme zur Trockne, erwärmt den durchsichtigen, amorphen Rückstand etwas über 100° unter beständigem Umrühren so lange, als er nach Ammoniak riecht, und befreit die nun blassgelb und in Wasser unlöslich gewordene Masse durch Auskochen mit Wasser von etwa unzersetzt gebliebenem opiansauren Ammoniak.

Eigenschaften. Blassgelbes, im völlig reinen Zustande wahrscheinlich farbloses, aus mikroskopischen durchscheinenden Krystaliklumpen bestehendes Pulver. Schmilzt leicht beim Erhitzen, zieht sich an den Wandungen hinauf, ohne zu sublimiren.

4			Wöhler. Mittel.
40 C	240	59,85	59,86
19 H	19	4,74	4,88
.N	14	3,48	3,75
16 0	128	31,93	31,51
C40H19NO16	401	100,00	100,00

Früher nach Wöhler C $^{40}$ H $^{17}$ NO $^{6}$ . — Opiammon = 2 At. C $^{20}$ H $^{10}$ O $^{10}$  + 1 At. NH3, minus 4 At. HO.

Zersetzungen. 1. An der Luft stärker erhitzt, riecht es wie schmelzende Opiansäure und entwickelt gelben Dampf. - 2. Löst sich bei langem Kochen mit Wasser zum kleinern Theil, ohne Zweifel in Folge von Zersetzung, löst sich völlig beim Erhitzen mit Wasser im zugeschmolzenen Rohr auf 150° zur klaren, blassgelben Flüssigkeit, die beim Erkalten Opiansäurekrystalle absetzt, während opiansaures Ammoniak gelöst bleibt. — 3. Löst sich in kaltem Vitriolöl mit pomeranzengelber Farbe, die Lösung wird durch Wasser milchig, klärt sich beim Erwärmen wieder und lässt beim Erkalten Opiansäure anschiefsen, während zugleich ein Ammoniaksalz gebildet ist. — Wird durch heiße verdünnte Säuren nicht verändert. — 4. Wässriges reines oder kohlensaures Kali löst Opiammon nach einigen Augenblicken unter Ammoniakentwicklung mit urangelber Farbe. Beim Kochen der Lösung verflüchtigt sich 3/4 vom Ammoniak des Opiammons, und Salzsäure fällt nun gelbe Flocken von Xanthopénsäure, während aus dem Filtrat beim Erkalten mit Xanthopénsäure gemischte Opiansäure krystallisirt.

Weingeist langsam, doch reichlich, unter Bildung von etwas Opiansäure, die neben Opiammon bei freiwilligem Verdunsten krystallisirt. Wöhler.

### Anhang zu Opiammon.

Xanthopénsäure.

WÖHLER. Ann. Pharm. 50, 9.

111: 1 - 1 - 1 Pope P.

Entsteht beim Kochen von Opiammon mit Kalilauge. Vergl. VII, 391 Mitte. Schön gelbe Flocken, nach dem Trocknen citronengelbes Pulver, unter dem Mikroskop krystallisch. Schmelzbar. Entwickelt mit Natronkalk erhitzt Ammoniak. — Löst sich in Alkatien mit schön gelber Farbe.

# Teropiammon. $C^{60}H^{29}N0^{26} = C^{40}H^{17}Ad0^{16}, C^{20}H^{10}0^{10}$ .

ANDERSON. Ann. Pharm. 86, 187.

Entsteht neben vielen anderen Producten beim Zerlegen von Opian mit verdünnter Salpetersäure nach VII, 380, B in veränderlicher, stets sehr kleiner Menge und wird durch Abwaschen mit Wasser und Umkrystallisiren aus kochendem Weingeist gereinigt.

Kleine farblose Nadeln.

	Bei 100°.		Anderson. Mittel.
60 C	360	58,91	59,20
29 H	29	4,74	4,98
26 N	14	2,29	2,12
26 O	208	34,06	33,70
C60H29NO26	611	100,00	100,00

Zersetzungen. Kaltes Vitriolöl löst Teropiammon mit gelber, beim Erhitzen mit schön karmesinrother Farbe. — Wird nicht durch Salzsäure oder Ammoniak, aber durch Salpetersäure zerlegt; durch Kochen mit Kali in Ammoniak und Opiansäure.

Löst sich wenig in kaltem, etwas mehr in kochendem Weingeist

und in Aether. ANDERSON.

### Sauerstoffiodkern C20JH9O6.

# Iodopianyl. $C^{20}JH^9O^8 = C^{20}JH^9O^6, O^2$ .

ANDERSON. Ann. Pharm. 98, 48.

Iodmeconin. Hydrure d'iodopianyle. GERHARDT (Traité 4, 1049).

Bildung und Darslellung. Man bringt Chloriod zu wässrigem Opianyl und lässt mehrere Tage in der Wärme stehen, wo sich lange Krystalle bilden, die durch freies lod verunreinigt sind. Diese werden durch Umkrystallisiren aus kochendem Weingeist gereinigt.

Eigenschaften. Farblose Nadeln, die bei 112° zur farblosen Flüssigkeit schmelzen.

			ANDERSON.
20 C	120	.37,48	37,16
9 H	9	2,81	2,96
J	127,1	39,70	39,48
8 <b>0</b>	64	20,01	20,40
C20JH9O8	320,1	100,00	100,00

Zersetzungen. Schmilzt über 112° erhitzt zur braunen Flüssigkeit, die sich bei weiterem Erhitzen unter Verflüchtigung von Iod zersetzt. — Löst sich in Vitriolöl, beim Erhitzen mit dunkler Farbe. — Wird von Salpetersäure unter Abscheidung von Iod zersetzt.

Löst sich kaum in Wasser, mehr in Weingeist und Aether.

#### Bromkern C20Br4H12.

#### Bromterpenthinöl. C<sup>20</sup>Br<sup>4</sup>H<sup>12</sup>.

DEVILLE. Ann. Chim. Phys. 75, 63; J. Pharm. 26, 678.

Terpenthinolbromur. Löwig. Bromure d'essence de térébenthine. Deville. Essence de térébenthine quadribromé.

Bildung und Darstellung. Man mischt Terpenthinöl allmählich mit kleinen Mengen Brom, bis es eine dunkelrothe, rauchende, zähe und schwere Flüssigkeit geworden ist, entfärbt diese theilweis mit Thierkohle und entfernt freies Hydrobrom und Wasser durch Schütteln mit Kreide und Chlorcalcium.

Eigenschaften. Spec. Gew. 1,975 bei 20°. Rotationsvermögen nach rechts.

			DRVILLE.
			Mittel.
20 C	120	26,55	27,43
4 Br	320	70,79	,
12 H	12	2,66	3,00
C20Br4H12	452	100,00	

Isomer mit Bromtereben.

# Bromtereben. C20Br4H12

DEVILLE. Ann. Chim. Phys. 75, 51; J. pr. Chem. 22, 92; J. Pharm. 26, 666.

Bromotérébène.

Tropft man Brom langsam in gut abgekühltes Tereben, bis zur tiefrothen Färbung der Flüssigkeit, so wird unter Entweichen von viel Hydrobrom Bromtereben gebildet, das durch Behandeln mit Thierkohle, jedoch nicht vollständig entfärbt werden kann.

Röthliche, zähe Flüssigkeit von 1,978 spec. Gew. bei 20°.

			DEVILLE.
			Mittel.
20 C	120	26,55	27,34
4 Br	320	70,79	,
12 H	12	2,66	2,95
C20Br4H12	452	100,00	

Isomer mit Bromterpenthinöl.

Entwickelt beim *Erhitzen* Hydrobrom, das bei Luftzutritt Brom ausscheidet, und lässt Kohle zurück.

### Sauerstoffbromkern C20BrH906.

### Bromopianyl. $C^{20}H^9BrO^8 = C^{20}BrH^9O^6, O^2$ .

ANDERSON. Ann. Pharm. 98, 48.

Brommeconin. Hydrure de bromopianyle. Gerhardt (Traité 4, 1049). Bildung und Darstellung. Bei allmählichem Zusatz von Brom-

wasser zu wässrigem Opianyl scheiden sich Krystalle von Bromopianyl aus, die man durch Umkrystalliren aus kochendem Weingeist reinigt.

Eigenschaften. Farblose Nadeln, die bei 167° schmelzen, gens sich dem Chloropianyl ähnlich verhalten.

			ANDERSON.	
20 C	120	43,95	43,81	
9 H	9	3,29	3,40	
Br	80	29,30	29,21	
80	64	23,46	23,58	
C <sup>20</sup> H <sup>9</sup> BrO <sup>8</sup>	273	100,00	100,00	

Löst sich wenig in Wasser, leichter in Weingeist und Aether.

Caracterian : steel

310017

#### Chlorkern C20Cl2H14.

### Bichlortereben. C20C12H14

DEVILLE. Ann. Chim. Phys. 75, 49; J. pr. Chem. 22, 91; J. Pharm. 26, 665; Pogg. 51, 433.

Monochlortérébène.

Erhitzt man das beim Destilliren von Quadrichlortereben neben Salzsäure und salzsaurem Tereben auftretende Product mit soviel Kalilauge, als zur Sättigung der freiwerdenden Salzsäure erforderlich ist, so wird Bichlortereben gebildet, durch Rectificiren über Chlorcalcium zu entwässern. 3C20Cl4H12=20C+2C20Cl2H14+8HCl. DRVILLE.

Farbloses Oel, von 1,137 spec. Gew. bei 20°, 1,5186 Brechungsvermögen, Deville; 1,531, Bequerel u. Cahours (Pogg. 51, 427).

				DRVILLR.
				Mittel.
	20 C 2 Cl 14 H	120 71 14	58,53 34,63 6,84	6,83
147 - 171-	C <sup>20</sup> Cl <sup>2</sup> H <sup>14</sup>	205	100,00	Entry of <del>colored</del> lean aasserie (-)

Zerfällt beim Erhitzen in salzsaures Tereben (VII, 259) und rückbleibende Kohle.

#### Chlorkern C20Cl4H12.

#### Chlorterpenthinöl.

#### C20Cl4H12.

DEVILLE. Ann. Chim. Phys. 75, 57; J. Pharm. 26, 672; J. pr. Chem. 22, 97;
— Pogg. 51, 433.

Terpenthinolchlorur, Löwig, Chlorocamphene, Drville, Chlorocamphose, Laurent. Essence de térébenthine quadrichloré, Gerhardt.

Bildung und Darstellung. Leitet man über künstlichen Campher (VII, 250) sehr langsam Chlorgas, so entsteht unter Entwicklung von wenig Salzsäuregas durch Chlor gelb gefärbte Flüssigkeit (C<sup>20</sup>H<sup>12</sup>Cl<sup>4</sup> HCl, Deville), welche sich schon in der Chloratmosphäre, besonders aber an der Luft explosionsartig zersetzt und unter Entwicklung von Salzsäuregas und Chlor zu krystallischem Chlorterpenthinöl erstarrt. — Wird mit Quadrichlorterehen gemengt beim Einleiten von Chlor in Terpenthinöl erhalten. Vergl. VII, 234.

Eigenschaften. Krystallische Masse von 1,5 spec. Gew. bei 8° und 1,5448 Brechungsvermögen. Schmilzt ohne sich zu verflüchtigen zwischen 110 und 115°. Ohne Rotationsvermögen.

			DEVILLE. Mittel.
20 C	120	43,79	43,54
4 Cl	142	51,83	,
12 H	12	4,38	<b>4,</b> 80
C <sup>20</sup> Cl <sup>4</sup> H <sup>12</sup>	274	100,00	

Isomer mit Quadrichlortereben.

Zersetzung. Entwickelt bei langsamem Erhitzen unter Abscheidung von Kohle viel Salzsäuregas, lässt Chlorterpenthinöl, künstlichen Campher, einen weniger chlorhaltigen Körper, wohl  $C^{20}H^{14}Cl^2$ , und viel salzsaures Tereben übergehen.

### Quadrichlortereben. C<sup>20</sup>Cl<sup>4</sup>H<sup>12</sup>.

DRVILLE. Ann. Chim. Phys. 75, 48; J. pr. Chem. 22, 90; J. Pharm. 26, 664. — Pogg. 51, 433.

Chlorotérébène.

Bildung und Darstellung. Man leitet durch gut erkältetes, im zertreutem Lichte aufgestelltes Tereben Chlorgas, so lange noch davon aufgenommen wird, wo sich reichlich Hydrochlor entwickelt, so dass die das Tereben enthaltende Flasche gesprengt werden kann, wenn sie nicht zuweilen geöffnet wird. — Wird mit Chlorterpenthinöl gemengt beim Einlelten von Chlor in Terpenthinöl erhalten. Vergl. VII, 234.

Farbloses zähes Oel von 1,36 spec. Gew. bei 15°; 1,5294 Brechungsvermögen und ohne Rotationsvermögen. Riecht eigenthümlich

campherartig.

20 C 4 C1	120 142	43,79 51,83	DRVILLE. Mittel. 43,67
12 Н	12	4,38	4,73
C20Cl4H12	274	100,00	

Isomer mit Chlorterpenthinöl.

Schwärzt sich beim Erhitzen, entwickelt viel Salzsäuregas und liefert farbloses, aus wässriger Salzsäure, Bichlortereben, salzsaurem Tereben und unzersetztem Quadrichlortereben bestehendes Destillat, während Kohle bleibt. Bei schnellem Erhitzen ist das Destillat roth, blau, zuletzt schwarz und enthält viel salzsaures Tereben. 2C<sup>20</sup>Cl<sup>4</sup>H<sup>12</sup>=20C+C<sup>20</sup>H<sup>16</sup>, HCl+7HCl. Deville.

#### Sauerstoffchlorkern C20ClH9O6.

Chloropianyl.

 $C^{20}CIH^9O^8 = C^{20}CIH^9O^6, O^2.$ 

ANDERSON. Ann. Pharm. 98, 47.

Chlormeconin. Hydrure de Chloropianyle. Gerhardt (Traité 4, 1049).

Bildung und Darstellung. Beim Einleiten von Chlorgas in kalt gesättigtes wässriges Opianyl scheiden sich bald reichlich Krystalle von Chloropianyl aus, durch Umkrystallisiren aus Weingeist zu reinigen. — Entsteht auch beim Ueberleiten von trocknem Chlorgas über geschmolzenes Opianyl.

Eigenschaften. Farblose Nadeln, die bei 175° schmelzen und

bei höherer Temperatur unzersetzt sublimiren.

			ANDERSON.	
20 C	120	52,51	52,45	
9 H	9	3,93	4,24	
Cl	35,5	15,53	15,17	
80	64	28,03	28,14	
C20C1H9O8	228,5	100,00	100,00	

Zersetzungen. Löst sich in kaltem Vitriolöl, färbt sich beim Erhitzen damit grünlichblau und scheidet dann auf Zusatz von Wasser braune, in Alkalien mit rother Farbe lösliche Flocken aus.

— Löst sich in Salpetersäure mit rother Farbe und wird beim Erhitzen zersetzt.

Verbindungen. Löst sich kaum in kaltem, etwas mehr in kochendem Wasser, in Alkalien nicht reichlicher als in Wasser und ohne Zersetzung.

Löst sich in Weingeist und Aether.

### Sauerstoffchlorkern C20Cl3H1102.

# Trichlorthymol. C<sup>20</sup>H<sup>11</sup>Cl<sup>3</sup>O<sup>2</sup>.

LALLEMAND (1856). Compt. rend. 43, 376; N. Ann. Chim. Phys. 49, 158; Ann. Pharm. 101, 123 u. 102, 122.

Thymol trichloré. Bildung (VII, 369).

Darstellung. Man leitet trocknes Chlorgas im zerstreuten Tageslichte in Thymol, wobei zu starkes Erhitzen vermieden werden muss, bis das Thymol  $^2/_3$  seines Gewichts an Chlor aufgenommen hat. Beim Stehen des Products bilden sich lange gelbe Nadeln, die es endlich erstarren machen und die man durch Abpressen des flüssig gebliebenen Theils und Umkrystallisiren aus Aetherweingeist reinigt.

Citrongelbe, schiefe, rhombische Säulen, die bei 61° schmelzen.

Riecht betäubend.

Zersetzt sich bei 180°. — Wird beim Erhitzen mit Vitriolöl auf 100° in eine farblose Flüssigkeit verwandelt, die auf dem Vitriolöl schwimmt, beim Erkalten erstarrt, und nach dem Auflösen in wässrigem Kali, Fällen mit Salzsäure und Trocknen weiße, seidenglänzende, talkartige Flocken bildet. Diese Substanz riecht anfangs angenehm nach Benzoeharz, schmilzt bei 45° und destillirt bei 250° unzersetzt, sie löst sich in Ammoniak und bildet in feinen Nadeln krystallisirendes Salz, ist also wohl Trichlorcarbolsäure (v, 654), mit welcher sie auch gleiche Zusammensetzung zu haben scheint.

# Sauerstoffchlorkern $C^{20}Cl^5H^9O^2$ . Quintichlorthymol. $C^{20}H^9Cl^5O^2$ .

LALLEMAND (1856). Compt. rend. 43, 376; N. Ann. Chim. Phys. 49, 158; Ann. Pharm. 101, 123 und 102, 123.

Thymol pentachloré ou quintichloré.

Bildung (VII, 369).

Darstellung. Man lässt trocknes Chlorgas längere Zeit auf Thymol in hellem Tageslichte einwirken, wo ein röthlichgelbes, klebriges Oel und in diesem mit der Zeit Krystalle von Quintichlorthymol entstehen, welche man durch Umkrystallisiren aus Aether reinigt.

Eigenschaften. Farblose, sehr harte Krystalle, von der Form des Trichlorthymols (nach einer anderen Angabe Lallemands von der Form des Thymols), die bei 98° schmelzen und 55 Proc. Chlor enthalten (Rechnung = 55,03 Cl).

Zersetzt sich beim Erhitzen auf 200°, entwickelt Salzsäuregas und Propylengas ( $C^6H^6$ ), während sich im Halse der Retorte festes Product (= Dreifach-Chlortoluenol) ansammelt und Kohle bleibt.  $2C^{20}H^9C1^5O^2 = C^{14}H^5C1^3O^2 + C^6H^6 + 7HC1 + 2CO + 18C$ . Beim Erhitzen von sehr reinem Quintichlorthymol war das zu Ende der Operation auftretende Kohlenoxydgas einmal mit Sumpfgas gemengt und das feste, bei 150° schmelbare, aus Weingeist in Nadeln krystallisirende Destillat war =  $C^{14}H^4C1^4O^2$ ,

1.0

also Vierfach-Chlortoluenol.  $2C^{20}H^9Cl^5O^2 = C^{14}H^4Cl^4O^2 + C^6H^6 + 6HCl + CH^2 + 2CO + 17C$ . — Unreines Quintichlorthymol gab beim Destilliren auch viel flüssiges Product, nach dem Entfernen der festen Producte durch schwache Kalilauge bei  $265^\circ$  (nach Lallemand's früherer Angabe bei  $365^\circ$ ) siedend; von der Zusammensetzung des Zweifachchlorcume (VI, 699). — Als Strnhousk über die früher (Ann. Pharm. 93, 269) von ihm untersuchten Krystalle aus Ptychotis-Oel (VII, 369) Chlorgas leitete, erhielt er dunkelgelbe Krystalle, weniger löslich in kaltem Weingeist und Aether als Thymol, und nach dem Umkrystallisiren aus heifsem Weingeist, Pressen und Trocknen im Vacuum 40,26 Proc. C, 3,99 H, 43,09 Cl und 12,66 O haltend, woraus Strnhousk die Formel C\*\*Cl\*H\*<sup>26</sup>O 10 berechnete.

### Sauerstoffnitrokern C20XH9O6.

# Nitropianyl. $C^{20}H^9N0^{12} = C^{20}XH^90^6,0^2.$

ANDERSON. R. Soc. Edinb. Transact. 21, 204; Ann. Pharm. 98, 46.

Nitromeconin. Hydrure de nitropianyle. Gerhardt (Traité 4, 1049).

Bildung und Darstellung. Opianyl löst sich reichlich in kalter concentrirter Salpetersäure und entwickelt beim Erhitzen rothe Dämpfe. Verdünnt man die Lösung mit Wasser, so scheiden sich voluminöse Krystalle aus, die durch Waschen und Umkrystallisiren aus siedendem Weingeist rein erhalten werden.

Eigenschaften. Weisse Nadeln und Säulen, bei 160° zur durchsichtigen Flüssigkeit schmelzbar, die beim Erkalten krystallisch erstarrt. Neutral.

20 C 9 H N 12 0	120 9 14 96	50,20 3,76 5,85 40,19	50,11 3,92
C20XH9O8	239	100,00	
		,	

Zersetzungen. 1. Verflüchtigt sich in kleinen Mengen auf Platinblech erhitzt fast ohne Zersetzung und lässt nur wenig Kohle, aber zersetzt sich im Röhrchen erhitzt plötzlich und lässt viel poröse Kohle. — 2. Färbt sich mit Vitriolöl gelb und löst sich beim Erwärmen zur rothen Flüssigkeit. — 3. Gibt mit Ammoniak oder Kalt gekocht unter Zersetzung gelbe Lösung, die beim Abkühlen oder auf Zusatz von Salzsäure nichts abscheidet.

Verbindungen. Löst sich wenig in kaltem, etwas mehr in kochendem Wasser, nicht in Salzsäure, aber in kalter concentrirter Salpetersäure und scheidet sich beim Verdünnen der Lösung in krystallischen Flocken ab. Löst sich in kaltem Ammoniak und Kalinicht mehr als in Wasser. — Wird durch Metallsalze nicht gefällt.

्रा प्राप्तान्त्रकार्यः सम्बद्धान्त्रकार्यः

Löst sich in kochendem Weingeist und Aether.

### officer sharpen geAnhang zu Nitropianyl.

### Area de la la la la Meconinuntersalpetersäure.

#### C20H9NO12.

COURRER. Ann. Chim. Phys. 50, 347 und 59, 141.

Acide hyponitromeconique. Meconinsalpetersäure. Nitromeconinsäure.

Bildung und Darstellung. Man verdampft die Lösung von Oplanyl in Salpetersäure im Wasserbade zur Trockne, wo eine geschmolzene Masse bleibt, die nach dem Erkalten krystallisch erstarrt. Man reinigt durch Umkrystallisiren aus Wasser und Weingeist. — Konnte so von Andrason nicht erhalten werden (Ann. Pharm. 98, 47).

Eigenschaften. Farblose oder schwach gelbe, lange, dünne, vierseltige Säulen mit rectangulärer Grundfläche. Reagirt schwach sauer. Schmilzt bel 150°.

 20 C	120	50,20	50,24
9 H	9	3,76	3,98
N	14	5,85	6,36
12 O	96	40,19	39,42
C20H9NO12	239	100,00	

Vielleicht einerlei mit Anderson's Nitropianyl, dem dieser aber andere Eigenschaften zuschreibt.

Zerselzungen. Sublimirt auf 190° erhitzt unter theilweiser Zersetzung und Geruch nach bitteren Mandeln. — Entzündet sich auf glühende Kohlen geworfen und verbrennt.

Verbindungen. Löst sich in Wasser mit hellgelber Farbe. — Löst sich in concentrirten Säuren beim Erwärmen und krystallisirt beim Erkalten oder beim Verdünnen der Lösung mit Wasser, wobei diese farblos wird, unverändert. — Löst sich leicht in Alkalien mit rother Farbe und wird durch Säuren unverändert gefällt. Bildet mit Kali sehr leicht lösliches Salz. Fällt Eisensalze mit rothgelber, Kupfersalze mit grüner Farbe, Kalk, Biltererde-, Blei-, Ouecksilber- und Goldsalze werden nicht gefällt.

Löst sich in Weingeisl mit gelber Farbe, farblos in Aether.

### Sauerstoffnitrokern C20X2H12O2.

### Binitrothymol.

 $C^{20}H^{12}N^{2}O^{10} = C^{20}X^{2}H^{12}O^{2}$ .

LALLEMAND (1856). Compt. rend. 43, 376; Ausz. Ann. Pharm. 101, 122;
N. Ann. Chim. Phys. 49, 152.

Thymol binitre. Acide binitrothymique. Dinitrothyminsäure.

Man tropft Salpetersäure langsam in wässrige Thymolschwefelsäure oder in die Lösung eines thymolschwefelsauren Salzes, wo sich unter geringer Wärmeentwicklung röthliches, bald erstarrendes Oel ausscheidet.

Krystalle, die bei 55° schmelzen.

Wird durch Salpeterschwefelsäure in Trinitrothymol verwandelt. Wird beim Erwärmen mit Weingeist und Vitriolöl leicht zu festen Binitrothymolvinester.

Löst sich wenig in Wasser.

Bildet mit Salzbasen in seidenglänzenden Nadeln krystallisirende Salze, die bei 150° verpuffen, sich wenig in Wasser lösen und dasselbe stark färben.

Binitrothymol-Kali, — Ist im gewässerten Zustande pomeranzengelb, im wasserfreien rubinroth. Löst sich sehr wenig in Wasser.

Binitrothymol-Bleioxyd. — Hält 32,7 Proc. Bleioxyd, ist also C<sup>20</sup>H<sup>11</sup>X<sup>2</sup>PbO<sup>2</sup>. (Rechnung = 32,65PbO). Löst sich sehr wenig in Wasser.

Binitrothymol-Silberoxyd löst sich sehr wenig in Wasser.

Binitrothymol löst sich in Weingeist und Aether nach allen Verhältnissen und scheidet sich beim Verdunsten als Oel aus.

#### Sauerstoffnitrokern C<sup>20</sup>X<sup>3</sup>H<sup>11</sup>O<sup>2</sup>.

### Trinitrothymol.

 $C^{20}H^{11}N^3O^{14} = C^{20}X^3H^{11}O^2$ .

LALLEMAND (1856). Compt. rend. 43, 376; N. Ann. Chim. Phys. 49, 152; Ann. Pharm. 101, 123.

Thymol trinitré. Acide trinitrothymique. Trinitrothyminsäure.

Bildung und Darstellung. Man löst Binitrothymol in Vitriolöl und fügt allmählich wenig Salpetersäure hinzu, ohne das Gemenge zu heifs werden zu lassen. Beim Verdünnen mit Wasser fallen gelbliche Flocken von Trinitrothymol nieder, die man aus kochendem Wasser umkrystallisirt.

Schöne gelbe Nadeln, die bei 111° schmelzen, bei höherer

Temperatur sich plötzlich zersetzen.

Wird durch ein Gemenge von Vitriolöl und Weingeist leicht in festen Trinitrothymolvinester verwandelt.

Trinitrothymol löst sich wenig in kaltem Wasser.

Verbindet sich mit Salzbasen und bildet gelbe oder blasspomeranzenfarbene Salze, die bei 150° verpuffen und in Wasser sich leichter lösen, als die Binitrothymolsalze. Die wässrige Lösung des Trinitrothymol-Kalis fällt die schweren Metallsalze.

Trinitrothymol-Bleioxyd. — Hält 28,83 Proc. Bleioxyd, ist also

C20X3H10PbO2 (Rechnung=28,86 Pb 0).

Trinitrothymol löst sich leicht in Weingeist und Aether.

#### Stammkern C20H18.

#### Menthen.

C<sup>20</sup>H<sup>48</sup>.

Walter (1839). Compl. rend. 8, 913; Ann. Chim. Phys. 72, 87; Pogg. 51, 1, 336; J. pr. Chem. 14, 104; Ann. Pharm. 32, 288.

Menthène.

Von WALTER 1838 entdeckt.

Bildung. Beim Destilliren von Pfefferminzcampher mit wasserfreier Phosphorsäure oder mit Vitriolöl. -- Wahrscheinlich auch beim Erwärmen von Pfefferminzcampher mit Kallum. WALTER.

Darstellung. Man fügt kleine Stücke wasserfreie Phosphorsäure allmählich zu geschmolzenem Pfefferminzcampher, so lange sich die-

ser noch damit erhitzt, destillirt das in zwei Schichten sich theilende Gemenge und rectificirt das farblose Destillat noch zweimal über wasserfreie Phosphorsäure.  $(C^{20}H^{20}O^2=2HO+C^{20}H^{18})$ .

Eigenschaften. Wasserhelle, dünne Flüssigkeit von 0,851 spec. Gew. bei 21° und 163° Siedpunkt. Riecht angenehm, eigenthümlich, (scheint seinen Geruch durch Wassergehalt zu verlieren und ihn durch Kochen mit Kali wieder zu erhalten), schmeckt erfrischend. Dampfdichte = 4,94.

	20 C 18 H	120 18	86,96 13,04	S6,4 12,9	C-Dampf H-Gas	Maafs. 20 18	Dichte. 8,3200 1,2474	
-	C <sup>20</sup> H <sup>18</sup>	138	100,00	99,3	Menthendampf	2	9,5674 4,7837	

Nach Kank (Phil. Mag. J. 16, 418; J. pr. Chem. 20, 439)  $C^{24}H^{18}$ . — Isomer mit Camphin und Sebacin.

Zersetzungen. 1. Brennt beim Anzünden mit leuchtender, rufsender Flamme. — 2. Wird durch trocknes Chlor unter Wärmeund Salzsäureentwicklung grün, zuletzt gelb gefärbt und verwandelt sich in Fünffachchlormenthen. — 3. Färbt sich mit Brom violett, mit Iod roth. - 4. Wird durch kalte concentrirte Salpetersäure nicht zersetzt, durch heifse unter Entweichen von salpetriger Säure und Kohlensäure grün, dann roth gefärbt, schwimmt anfangs auf der Säure, vereinigt sich zuletzt mit dieser und bildet eine besondere Säure (C<sup>20</sup>H<sup>18</sup>O<sup>48</sup>), in Wasser unlösliche Flocken und wenig in Wasser unlösliches Oel. Erwärmt man Menthen 10 bis 15 Mal oder so oft mit concentrirter Salpetersäure, als sich noch salpetrige Säure bildet, verdünnt mit Wasser, filtrirt die niedergefallenen weißen Flocken ab und erhitzt das eingeengte Filtrat wiederholt mit Weingeist zur Entfernung unzersetzter Salpetersäure, so bleibt nach dem Auflösen in Wasser und Wiedereindampfen des Filtrats im Vacuum die Säure als gelbes Oel, das 42,77 Proc. C, 6,61 H und 50,620 hält, also C20H18O18 ist, sich beim Destilliren zersetzt und sich in Wasser und Weingeist löst. Aber diese Säure wird nicht immer von dieser Zusammensetzung erhalten. — 5. Wird durch kaltes Vitriolöl nicht verändert; auch nicht durch Kalium. WALTER.

Verbindungen. Mit Salzsäure. — Salzsaures Menthen. C<sup>20</sup>H<sup>19</sup>Cl. — Chlormenthose, Laubent (Rev. scient. 14, 341). — Chloromenthène, Walter — Chlormenthen, Löwig. — Man destillirt aus einer tubulirten Retorte geschmolzenen Pfesserminzcampher mit allmählich hinzugefügtem, etwas überschüssigem Fünsfachchlorphosphor, nimmt die zuerst übergehende Chlorphosphorsäure (Dreisachchlorphosphor, Walten) vorab, sammelt das bei stärkerem Erhitzen übergehende gelbe Oel, rectisiert es mit kaltem Wasser gewaschen noch einige Male über Fünsfachchlorphosphor, wäscht mit Sodialösung und Wasser, schüttelt mit Chlorcalcium und trocknet im Vacuum. (C<sup>20</sup>H<sup>20</sup>O<sup>2</sup>+PCl<sup>5</sup>=PCl<sup>3</sup>O<sup>2</sup>+HCl+C<sup>20</sup>H<sup>19</sup>Cl. Gerhardt (N. J. Pharm. 14, 224). Sehr blassgelbes Oel, leichter als Wasser, siedet bei 204°, nicht constant und unter Schwärzung und Salzsäureentwicklung, riecht eigenthümlich, der Muscatblüthe ähnlich, schmeckt erssiehend.

٠	20 C 19 H CI	120 19 35,5	68,7 10,8 20,5	WALTER, 68,9 10,5 20,9	
L. Gmelin, Han	<sup>220</sup> Н <sup>18</sup> , НС1 db. VII.		100,0 IV.	100,3	26

Nach WALTER Chlormenthen, C20H17Cl nach KANE (Phil. Mag. J. 16, 418) C21H19Cl, nach Gerhardt (N. J. Pharm. 14, 224) C20H19Cl. — Ist noch nicht bestimmt als salzsaures Menthen anzusehen. Schwanert.

Zersetzungen und Verbindungen. Verbrennt beim Entzünden mit rußender grun gesäumter Flamme. Färbt sich mit kaltem Vitriolol blutroth. Zersetzt sich mit Kalium beim Erhitzen heftig unter Bildung von Chlorkalium, in der Kälte ersteres mit brauner Rinde bedeckend. Wird selbst beim Kochen mit weingeistigem Kali nicht verändert.

Löst sich wenig in Wasser, leicht in Holzgeist und Weingeist, sehr leicht in Aether und Terpenthinöl. WALTER.

Menthen löst sich nicht in Wasser; mischt sich trübe mit wenig Weingeist und Aether, klar mit mehr; löst sich mässig in Holzgeist, sehr leicht in Terpenthinöl. WALTER.

#### Sebacin.

#### C20H18

T. Petersen (1851). Ann. Pharm. 103, 187; Ausz. Chem. Centr. 1857, 907; J. pr. Chem. 73, 72.

Bildung. Bei der trocknen Destillation des mit überschüssigem Kalk gemengten sebacylsauren Kalks.

Darstellung. Man unterwirft sebacylsauren Kalk mit überschüssigem Kalk gemengt der trocknen Destillation, wo ein Gemenge von Metacetaldehyd, Oenanthol und wenig Fune und zuletzt festes Sebacin übergeht, welches an den Wänden der Vorlage und des Retortenhalses haftet und von dem beim Stehen der flüssigen Destillationsproducte noch mehr erhalten wird. Dieses wird durch Lösen in Vitriolöl und Fällen mit Wasser gereinigt und aus Weingeist umkrystallisirt.

Eigenschaften, Feste, fettartige Masse. Krystallisirt aus Weingeist in fast farblosen leicht zusammenballenden Blättchen. Schmilzt bei 55°, verflüchtigt sich erst über 300°. Leichter als Wasser. Ge-

ruchlos. Geschmacklos.

Ue	Ueber Vitriolöl.			
20 C 18 H	120 18	$86,9 \\ 13,1$	86,70 13,28	
1011	10		13,20	
C20H18	138	100,0	99,98	

Löst sich in Vitriolöl mit rother Farbe, und wird durch Wasser unverändert gefällt. Wird durch Salpetersäure und durch Aetzkali kaum verändert.

Löst sich nicht in Wasser, leicht in Weingeist und Aether.

### Camphin.

C20H18

CLAUS. J. pr. Chem. 25, 264.

Bildung. Beim Destilliren von gemeinem Campher mit Iod.

Darstellung. Man schüttelt das bei Darstellung von Colophen aus Campher nach VII, 264 erhaltene unreine Camphin zur EntferSebacin. 403

nung von lod mit Quecksilber, destillirt es zur Entfernung von Colophen, Campher und Camphokreosot für sich, schüttelt es mit Kalilauge und rectificirt es wiederholt über Kali-Kalkhydrat, so lange das Destillat noch Iod enthält. Auch kann man die letzte Spur lod durch Hinstellen über Kalium und Rectificiren entziehen.

Eigenschaften. Farbloses dünnes Oel von 0,827 spec. Gew. bei 25°, 167 bis 170° Siedpunkt bei 28 Zoll Luftdruck und angenehmem Geruch nach Muskatblüthen, zugleich an Terpenthin erinnernd.

20 C 18 H	120 18	86,96 13,04	18 C 16 H	108 16	87,10 12,90	Mittel. 86,06 12,79
C20H18	138	100,00	C18H16	124	100,00	98,85

CLAUS schwankt zwischen beiden Formeln. Nach der ersten wäre Camphin mit Menthen, (VII, 401), und Sebacin (VII, 402), nach der zweiten mit Campholen (VI, 719) isomer. — Nach Gerhardt (Traité 3, 694) ist Camphin vielleicht unreines Cyme, dessen Formel aber 89,5 Proc. C und 10,5 H verlangt.

Zersetzungen. 1. Verbrennt beim Anzünden mit hellleuchtender, stark rußender Flamme. — 2. Verschluckt trocknes Chlor unter Freiwerden von Wärme und Salzsäuregas und bildet chlorhaltige Producte, welche um so dickflüssiger sind, je mehr Chlor sie ent-Leitet man das aus 4 Unzen Kochsalz entwickelte Chlorgas durch 10 Gramm Camphin und entfernt den Chlorüberschuss durch Einleiten von Luft, so wird wasserhelles durchsichtiges Oel, von Olivenöldicke erhalten, von 1,19 spec. Gew. bei 21°, das 47,25 Proc. C, 5,6H und 46,7 Cl enthält (Druckfehler machen es unmöglich diese Zahlen auf neue Atomgewichte umzurechnen. Kr.) und nach Claus C18C13H13 ist. Dieses zersetzt sich beim Erhitzen in Salzsäure und chlorhaltige Oele, ähnlich wie Quadrichlortereben (VII, 394), mit weingeistigem Kali in Chlorkalium und chlorhaltendes Oel und verschluckt im Sonnenlichte noch mehr Chlorgas, Claus, gechlortes Chlorcamphin blldend, welches letztere eine farblose, klebrige, neutrale Masse von Terpenthindicke ist und 33,1 Proc. C, 3,0 H und 63,9 Cl hält, woraus Claus die Formel C18C16H10 berechnet. — 3. Camphin wird durch Brom heftiger als durch Chlor angegriffen, unter Aufschäumen, Entwickelung von Hydrobrom, und brauner, bald verschwindender Färbung in ein bromhaltiges Oel verwandelt. — 4. Löst *Iod* mit rosenrother bis brauner Farbe und verharzt nach einiger Zeit unter Entwicklung von Hydriod. — 5. Verdünnte Salpetersäure wirkt schwach auf Camphin, concentrirte färbt es bei Mittelwärme unter Aufschäumen und Entwicklung rother Dämpfe dunkelroth und bildet nach einiger Zeit unter Entfärbung stickstoffhaltiges, nach Zimmt riechendes Durch rauchende Salpetersäure wird Camphin in ein dickes rothes, in Kalilauge lösliches Oel verwandelt. — Färbt Vitriolöl beim Schütteln gelb, bleibt übrigens unverändert. — Bräunt und verdickt sich beim Erhitzen mit rauchendem Vitriolöl unter Entwicklung von schwefliger Säure und destillirt zum Theil unverändert. — 7. Verharzt in Berührung mit Fünsfach-Chlorantimon.

Verbindungen. Camphin löst sich in Weingeist, Aether, Terpenthinöl und Steinöl; nicht in Wasser, schwachem Weingeist, Kalilauge und verdünnten Säuren, auch nicht in concentrirter Salzsäure. Es absorbirt wenig Salzsäuregas. Claus.

#### Anhang zu Camphin.

Camphoresin. C20H12?

CLAUS. J. pr. Chem. 25, 264.

Camphorésin.

Der beim Destilliren von Campher mit gleichviel Iod nach VII. 264 bleibende Rückstand, besteht aus Camphoresin mit wenig Kohle, Camphin, Colophen, Camphokreosot und Iod.

Eigenschaften. Festes, schwarzes, asphaltähuliches, glasglänzendes, sehr sprödes Harz, leicht zu schwarzem Pulver zerreiblich, von muschlichem Bruch.

Schmilzt leicht. Geruch- und geschmacklos.

Hält nach Claus im nicht ganz reinen Zustande 88.88 Proc. C. 8.39 H. und 2.9 J. und ist daher C22 H12. CLAUS .- Es enthält warscheinlich auch Sauerstoff und da es aus Camphèr entstanden, so ist seine Zusammensetzung nach der Formel C20 H12 wahrscheinlicher, GM.

Zersetzungen. Camphoresin stößt beim Sieden weiße, nach Kreosot riechende Dämpfe aus. - Es entzündet sich beim Erhltzen, brennt mit heller Flamme unter Hinterlassung einer aufgeblähten Kohle, welche beim Glühen in einer Weingelststamme diese grün färbt. — Liefert bei trockner Destillation etwas Camphin, Camphokreosot, Colophen, zuletzt Oelgas und Harz, während Kohle zurückbleibt.

Verbindungen. Camphoresin löst sich nicht in Wasser und wässrigem Weingeist, aber mit Hinterlassung von Kohle in absolutem Weingeist und in Aether, Terpenthinöl und Camphin; die Lösungen sind nach dem Schütteln mit Thierkohle hellgrünschillernd, seine Lösung in Steinöl nach dem Schütteln mit Thierkohle blauschillernd.

#### Pfefferminzcampher.

 $C^{20}H^{20}O^2 = C^{20}H^{18}.2H0.$ 

GMELIN (1829). Handb. Ed. III. 2, 408.

DUMAS. Ann. Chim, Phys. 50, 232; Ausz. Ann. Pharm. 6, 252. BLANCHET U. SELL. Ann. Pharm. 6, 293.

WALTER. Ann. Chim. Phys. 72, 83; Pogg. 51, 1,334; J. pr. Chem. 14, 103; Ann. Pharm. 32, 288.

KANE. Phil. Mag. J. 16, 418; J. pr. Chem. 20, 439.

LAURENT. Rev. scient. 14, 341.

Menthencampher, Pfefferminzstearopteen, festes Pfefferminzöl. Oxyde de menthène hydrate. LAURENT.

Das Pfefferminzöl, durch Destilliren von Mentha piperita mit Wasser gewonnen, scheidet beim Stehen, Blanchet u. Sell, oder beim Erkälten auf - 20°, Bizio (Brugn. Giorn. 19, 360), auf - 27° MARGUERON (J. Phys. 45, 136), Krystalle von Pfefferminzcampher aus. Amerikanisches Pfefferminzöl erstarrt bei 0°, Dumas, unterwirft man es der gebrochenen Destillation, so scheidet das letzte Drittel des Destillats, für sich aufgefangen, beim Stehen Krystalle aus. WALTER. Diese werden durch Auspressen, Dumas, durch Destilliren für sich, und Beseitigen des zuerst Uebergehenden gereinigt. WALTER.

Eigenschaften. Wasserhelle, glänzende Säulen, die bei 36, 5°

(25 Dumas, 27 Blanchet u. Sell, 34 Walter), schmelzen und sich unzersetzt verflüchtigen. Gmelin. Erstartt bei 24° Blanchet u. Sell. Siedpungt: 208° Blanchet u. Sell, 213° Walter. Dampfdichte = 5, 62. Walter. Riecht und schmeckt nach Pfefferminzöl, Blanchet u. Sell, Walter, schwächer brennend, weniger augenehm, mehr bitterlich, sehr kühlend. Gmelin. — Neutral. Gmelin.

20 C 20 H 2 O	120 20 16	76,9 12,8 10,3	Dumas. 76, 5 13, 1 10, 4	76,4 12,5 11,1	WALTER. 76,3 12,7 11,0
C <sup>20</sup> H <sup>20</sup> O <sup>2</sup> .	156	100,0	100,0	100,0	100,0
		C - Dampf H - Gas O - Gas	Maafs. 20 20 1	Dichte. 8,3200 1,3860 1,1093	
Pfefferminzcampherdampf 2				10,8153 5,4076	

Nach KANE C21H20O2.

Zersetzungen. 1. Pfefferminzcampher färbt sich beim Sieden an der Luft gelblich, Blanchet u. Sell, braungelb. Walter. -2. Verbrennt beim Entzünden mit rußender Flamme. Walter. — 3. Chlor zersetzt geschmolzenen Pfefferminzcampher unter Salzsäureentwicklung in gechlorten Pfefferminzcampher. Wal-4. Wird durch Brom schön roth gefärbt, unter Entwicklung von Hydrobrom; durch Iod nicht zersetzt. - 5. Verschluckt reichlich Salzsäuregas und wird zähflüssig. Walter, Bineau (N. Ann. Chim. Phys. 24, 335). Die im durchfallenden Lichte rothe Lösung scheidet beim Schütteln mit Wasser fast unveränderten Pfefferminzcampher ab. WALTER. 6. Färbt sich mit kalter Salpeter säure roth ohne Gasentwicklung; entwickelt mit heißer Salpetersäure salpetrige Säure und bildet eine Säure, deren Lösung sich am Lichte schnell verändert. WALTER. -Löst sich in rauchender Salpetersäure ohne Gasentwicklung zu einer über der wässrigen Salpetersäure stehenden oberen Oelschicht, die mit Wasser geschüttelt Pfefferminzcampher in allmählich erstarrenden Tropfen abscheidet. GMELIN. 7. Bildet mit 2 Th. Vitriolöl zusammengerieben schön blutrothe halbflüssige Masse, aus der sich beim Sättigen mit Alkali fast aller Pfesserminzcampher wieder abscheidet; beim Erwärmen des blutrothen Gemenges im Wasserbade entsteht Menthen, das auf einer dicken, rothen Flüssigkeit schwimmt. Wird die letztere mit Kall gesättigt und das schwefelsaure Kali aus der Lösung durch Weingeist gefällt, so lässt die Lösung bei freiwilligem Verdunsten ein Oel, das nach dem Waschen mit Wasser, Lösen in Aether und Verdunsten der ätherischen Lösung 81,3 Proc. C, 11,1 H und 7,60 hält, (nach Walter der Formel C20H19O, nach Laubent der Formel C20H17O entsprechend und von Letzterem Menthase genannt), ausserdem ein glänzendes Salz, welches 37 Proc. C und 6,8 H enthält. WALTER. - Entwickelt bei starkem Erhitzen mit Vitriolöl schweslige Säure, zuerst unter brauner Färbung, zuletzt unter Verkohlung. Gmelin, Walter. - 8. Zersetzt sich mit wasserfreier *Phosphorsäure* erwärmt in Wasser und Menthen (VII,400). — 9. Fünffach Chlorphosphor färbt geschmolzenen Pfefferminzcampher unter starker Erhitzung und Salzsäureentwicklung blau, rosenroth, zuletzt dunkelroth; das Gemenge liefert beim Destilliren Chlormenthen und Dreifachchlorphosphor, Walter, Chlorphosphorsäure und salzsaures Menthen, Gerhardt (N. J. Pharm. 14, 224). — 10. Kalium oxydirt sich langsam in geschmolzenen Pfefferminzcampher, das Gemenge verdickt sich beim Erwärmen teigartig. — Die teigartige Masse scheidet sich auf Zusatz vom Wasser in zwei Schichten, von denen die untere roth gefärbtes, wässriges Kali, die obere wahrscheinlich mit Menthen gemengter Pfefferminzcampher ist. — 11. Wird durch Kalikydrat nicht verändert. Walter.

Löst sich wenig in Wasser. — Die Lösung in kochendem Wasser trübt sich beim Erkalten. Gmelin. — Löst sich leicht in Weingeist, Aether, Dumas, Walter; leicht in flüchtigen Oelen, Dumas, weniger leicht in Terpenthinöl, Walter, in Holzgeist und Schwefelkohlenstoff. Walter. — Krystallisirt nicht aus heißer Lösung in Weingeist oder Aetherweingeist. Blanchet u. Sell.

#### Anhang zu Pfefferminzcampher.

1. Rohes Pfesserminzöl. — Essence de menthe poivrée. — Das durch Destilliren der Pfesserminze, Mentha piperita, mit Wasser gewonnene Oel Ist ein Gemenge von Pfesserminzeampher (VII,404) und einem nicht näher bekannten slüssig bleibenden Oel. — Rohes Oel reagirt meistens sauer. Zeller. — Trocknes blühendes Kraut liesert 1,25 Proc. Oel. Marius. (Repert. 39, 243). Frisches Kraut liesert bei Dampsdestillation und Destillation über freiem Feuer gleichviel Oel von denselben Eigenschaften, aber trocknes Kraut liesert über freiem Feuer destillit 1½ Mal so viel Oel, als bei Dampsdestillation und im letzteren Falle specifisch leichteres und heller gefärbtes. Beim Rectischen von Oel (das aus trocknem Kraut durch Destillation über freiem Feuer erhalten wurde) mit Wasserdamps geht Oel von 0,91 spec. Gew. über, während ein Theil zurükbleibt, der über freiem Feuer rectificirt 0,93 spec. Gew. zeigt, daher das in frischem Kraut enthaltene leichtere Oel beim Trocknem des Krauts zu spec. schwererem verändert zu werden scheint. Geiseler. (N. Br. Arch. 86,151).

Pfesterminzöl ist wasserhell, blassgelb, gelbgrün bis bräunlich, Pfaff, Zeller. (Studien über äther. Oele, Laudan 1850), riecht eigenthümlich, schmeckt stark brennend, campherartig kühlend, Pfaff, amerikanisches weniger brennend. Blev. (Br. Arch. 39,51). Spec. Gew. 0,92 Pfaff, 0,89 bis 0,92 Zeller, amerikanisches 0,84 Blev, 0,907 Brander, 0,9083 Kane, durch Rectisciren von Pfesserminzcampher getrennt 0,8998 Kane; englisches 0,9068 bei 18° Chardin, französiches 0,914 bei 25° Chardin; deutsches 0,9093, rectiscirt 0,9024 Martius, 0,86 Blev, 0,908 bei 20° van Hers (N. Br. Arch. 61,18). Siedpunkt zwischen 188 und 193°. Kane. — Hält 75,1 Proc. C, 13,4 H und 11,5 0, Göbel, im Mittel 78,5 Proc. C, 11,0 H und 10,5 0, Blanchet und Sell (Ann. Pharm. 6,293), im Mittel 76,66 Proc. C, 12,15 H und 11,19 0, das beim Rectisciren zuerst übergehende Zehntel, vielleicht terpenthinölhaltig, 78,42 Proc. C. 11,86 H, und 9,72 0, Kane, (Lond. Ed. Mag. J. 13,440; J. pr. Chem. 15,159), woraus Blanchet und Sell die Formel C12H100, Kane C21H2002 berechnen.

Pfesterminzöl erhält durch Chlor trübes, weissliches Aussehen. Blev. Es löst Iod ohne Dampf- und Wärmeentwicklung, färbt sich gelblich bis rothbraun und wird dicksüssig. Zeller. — Die dunklere Farbe verschwindet durch Wasserzusatz. Blev. — Das Oel verändert seinen Geruch nicht. Flaschoff (Br. Arch. 33, 225), Winckler. (Rep. 32,271,) es bildet mit Iod ein dickes Magma, Guvor (J. hist. phys. 5,230), es bildet mit Iod in Iodkalium gelöst kein dem Anisoin des Anisöls entsprechendes sestes Product. Will (Ann. Pharm 65,230). Färbt sich mit Brom eitronengelb und wird bei Wasserzusatz wieder heller. Blev. — Bildet mit concentriter Salpetersäure unter

heftigem Zischen und Erhitzen eine schmierige, auf Zusatz von Wasser braunes Harz ausscheidende, pechartig riechende Masse, Bley; gewöhnliche Salpetersäure färbt es purpurroth bis röthlich braun und verdickt es beim Erwärmen unter lebhafter Gasentwicklung, Zeller. - Färbt sich mit Vitriolöl breun, verdickt balsamartig, Zeller, ohne seinen Geruch zu verlieren. Bley. — Wird durch chromsaures Kali und Schwefelsäure theilweis verdickt, gelbbraun, zuletzt grünlich braun, Zeller. - Wird beim Einleiten von Salzsäuregas oder durch wässrige Salzsäure purpurroth. DAVY. — Verliert mit Ammoniak (weingeistigem, wässrigem oder gasförmigem Ammoniak? Gm.) gemischt allmählich seinen Geruch nach Pfefferminzöl und Ammoniak, trübt sich undeutliche Flocken abscheidend. Boullay (N. J. Pharm. 5,336). — Gibt mit Chlorkalk destillirt Chloroform, mit unterbromigsaurem Kalk Bromoform. Chautabo (Compt. rend. 33,671 und 34,485). — Entfärbt fein vertheiltes Schwefelblei und verwandelt es wegen seines Ozongehalts in schwefelsaures Bleioxyd, Williams, N. Phil. Mag. J. 5,536; J. pr. Chem. 59,504.) - Gibt mit Nitroprussidkupfer gekocht dunkeln Absatz und färbt sich dunkel. HRPPR. (N. Br. Arch 89,57). Wird mit Sublimatstaub gelb, beim Erhitzen sogleich schwarz, wobei neben sauren Dämpfen etwas purpurfarbiges Oel überdestillirt, während Calomel und wenig Kohle zurückbleiben. J. DAVY. (Phil. Trans. 1822, 360).

Pfefferminzöl löst sich wenig in Wasser. - Frisches Pfefferminzwasser und frisches Hollunderblüthwasser zu gleichen Theilen gemischt, bilden ein sich bald blutrothfärbendes Gemenge, das nach 2 Monaten rothe in Weingeist' und Aether etwas lösliche Materie abscheidet. Ueber 1 Monat alte Wasser färben sich nicht mehr. Recluz (J. chim. méd. 14,470).

Löst sich in 1 — 3 Th. Weingeist von 0,85 spec. Gew. klar, in mehr

Theilen opalisirend, Zeller, in Weingeist von 0.815 sp. Gew. nach jedem Verhältniss, in 10 Th. von 0,868 sp. Gew. Bley. - Löst sich trübe in Schwefel-

kohlenstoff. Blky.

## 2. Gechlorte Pfefferminzcampher.

Walter (1839). Ann. Chim. Phys. 72,99; Compl. rend. 8,914; Fogg. 51,1,344; Ann. Pharm. 32,294.

A. Oxyde de chloromen/hene. LAURENT (Rev. scient. 12, 341). C20H15,5 Cl2,502. — Man leitet gewaschenes trockenes Chlorgas im Dunkeln durch geschmolzenen Pfesterminzeampher, so lange sich noch Salzsäuregas ent-wickelt, erhitzt im Wasserbade, um freies Chlor auszutreiben, wäscht einige Male mit Wasser und Sodalösung und trocknet nach dem Schütteln mit Chlorcalcium im Vacuum. — Gelbes Oel, schwerer als Wasser, nicht krystallisirbar, riecht eigenthümlich, schmeckt zuerst erfrischend dann bitter, reizend. - Hält 49,16 Proc. C, 6,52 H, 37,80 Cl und 6,52 O, WALTER; ist wahrscheinlich C20H15Cl3O2. Gm. — Brennt beim Entzünden mit rufsender, grün gesäumter Flamme. Zersetzt sich beim Erhitzen reichlich Salzsäuregas entwickelnd und Kohle hinterlassend. Wird durch Chlor im Dunkeln nicht verändert, im Sonnenlichte in den folgenden gechlorten Pfesserminzcampher übergeführt. Färbt sich mit kaltem Vitriolol sogleich roth. - Löst sich wenig in Wasser wässriger Soda, leicht in Weingeist, Holzgeist, Aether, Terpenthinöl. Walter'-

B. Oxyde de chloromenthelane. LAURENT. C<sup>20</sup>H<sup>12</sup>, <sup>5</sup>Cl<sup>5</sup>, <sup>5</sup>O<sup>2</sup>. — Man setzt den gechlorten Pfefferminzcampher A. dem directen Sonnenlichte in einer mit Chlorgas gefüllten Flasche aus und reinigt das Product wie das vorhergehende. — Grüngelbes, dickflüssiges Oel, das 35,38 Proc. C, 3,88 H, 56,85 Cl und 3,89 0 halt. - Farbt sich mit Vitriolol erst bei längerer Berührung. - Löst sich wenig in kaltem Weingeist. WALTER.

# Campholsäure.

#### $C^{20}H^{48}O^4 = C^{20}H^{48}, O^4$ .

DELALANDE (1841). N. Ann. Chim. Phys. 1, 120; J. pr. Chem. 23, 390; Ann. Pharm. 38, 337; Repert. 80, 159.

Barth. Ann. Pharm. 107, 249; Ausz. J. pr. Chem. 76, 125; Chem. Centrbl. 1858, 784.

Acide campholique; Acide bornénique, Laurent (Rev. scient. 14, 366.)

- Von Delalande entdeckt.

Bildung u. Darstellung. Man leitet Campherdampf wiederholt hin und her oder unter Druck, über auf 300 — 400° erhitzten Kalikalk, löst diesen in kochendem Wasser, sättigt das Filtrat mit Säure, wäscht und trocknet die sich daraus abscheidende weiße, saure, krystallische Masse und krystallisirt sie aus Weingeist oder Aetherweingeist um. — Es entwickelt sich beim Ueberleiten von Campherdampf über Kalikalk kein Gas DELALANDE.

Eigenschaften. Weiße Krystalle. Schmilzt bei 80°, siedet bei 250°. Dampfdichte=6,058. Röthet schwach Lackmus. Delalande.

		1	DELALANDI	E. 1	laafs.	Dampfdichte.	
20 C	120	70,58	69,76	C-Dampf	20	8,3200	
18 H	18	10,58	10,66	H-Gas	18	1,2474	
40	32	18,84	19,58	0-Gas	2	2,2186	
C20H18O4	170	100,00	100,00	Campholsäured	pf. 2	11,7860	
				•	1	5,8930.	

 $C^{20}H^{18}O^4 = C^{20}H^{16}O^2 + 2HO$ . Delalande.

Zersetzungen. 1. Gibt beim Destilliren mit wasserfreier Phosphorsäure Campholen (vi, 719, woselbst statt Camphersäure Campholsäure zu lesen ist), Delalande, wahrscheinlich zugleich Kohlenoxydgas, Delalande. (C²0H¹604 = 2C0 + 2H0 + C¹6H¹6), Gerhardt (Traité 3,697). — 2. Bildet mit überschüssigem Kalihydrat geschmolzen schäumige, zähe Masse von campholsaurem Kali, das mit dem überschüssigen Kalikydrat nicht mehr zusammenschmilzt, bei gesteigerter Temperatur gewürzhaften Rauch ausstößt, ohne Essig- oder Caprylsäure zu bilden. Barth. — 3. Zerfällt bei der trocknen Destillation ihres Kalksalzes in kohlensauren Kalk und Campholon, das nach dem Rectificiren 81,60 Proc. C, 11,61 H und 6,79 0 hält, also C³8H³4O² ist. Delalande. (Rechnung 82,01 Proc. C, 12,23 H und 5,76 0).

Verbindungen. Campholsäure ist in Wasser unlöslich, aber ertheilt ihm schwachen, gewürzhaften Geruch. Delalande, Sie bildet mit den Salzbasen die campholsauren Salze, Campholates.

Campholsaurer Kalk. — Man übersättigt wässrige Campholsäure mit Ammoniak, versetzt die kochende Lösung mit wässrigem Chlorcalcium und trocknet das niederfallende, weiße Krystallpulver. Zersetzung bei der trocknen Destillation (VII, 40%, oben).

			DELAL'ANDE.
20 C	120	60,61	59,97
18 H	18	9,09	9,08
50	40	20,20	$20,\!82$
Ca	20	10,10	10,13
C20H17CaO4,HO	198	100,00	100,00

Campholsaures Silberoxyd. — Man mischt wässriges, campholsaures Ammoniak mit salpetersaurem Silberoxyd, wäscht und trocknet den entstehenden Niederschlag. Weiße, käsige Flocken.

			DELALANDE.
20 C	129	43,32	43,00
17 H	17	6,13	6,23
4 0	32	11,56	12,17
$\mathbf{A}\mathbf{g}$	108	<b>3</b> 8,99	38,60
C <sup>20</sup> H <sup>17</sup> AgO <sup>4</sup>	277	100,00	100,00

Campholsäure löst sich in Weingeist und Aether. Delalande.

#### Sauerstoffkern C20H16O2.

#### Camphersäure.

 $C^{20}H^{16}O^8 = C^{20}H^{16}O^2.06$ .

Kosegarten (1785). Diss. de camphora et parlibus, quae constituunt. Göttingen 1785.

DÖBFFURT. Abhandl. über den Campher. Wittenberg u. Zerbst 1793. BOUILLON-LAGBANGB. Ann. Chim. 23, 153; 27, 19 und 221; Crell. Ann. 1799, 2, 221 u. 313.

Висинови. N. Gehl. 9, 332.

Brandes. Schw. 38, 269; Repert. 15, 431; 20, 324; Br. Arch. 9, 167. Liebig. Pogg. 20, 41; Repert. 37, 470. — Ann. Pharm. 22, 50; Repert. 40, 131. Laurent. Ann. Chim. Phys. 63, 207; Ann. Pharm. 22, 135; J. pr. Chem. 11,

287. — Compt. rend. 20, 511; J. pr. Chem. 35, 501.

MALAGUTI. Ann. Chim. Phys. 64, 157; Ann. Pharm. 22, 38; J. pr. Chem. 11, 294; J. chim. méd. 13, 107; Ausz. J. Pharm. 23, 74 und 513. — Compt. rend. 41, 625; J. pr. Chem. 67, 277; Ausz. Chem. Centralbl. 1855, 874.

Malter. Ann. Chim. Phys. 74, 38; Ann. Pharm. 36, 59; J. pr. Chem. 21, 241;

Ausz. Repert. 80, 113. — Ann. Chim. Phys. 75, 212. — N. Ann. Chim. Phys. 5, 187. — N. Ann. Chim. Phys. 9, 177; Ann. Pharm. 48, 248; Ausz. N. Br. Arch. 39, 75.

Insbesondere für isomere Modificationen der Camphersäure:

CHAUTARD. Compt. rend. 37, 166; N. J. Pharm. 24, 168; J. pr. Chem. 60, 139; Pogg. 90, 622; N. Repert. 2, 565; Ausz. Chem. Centralbl. 1853, 636; N. Br. Arch. 76, 168,

Camphorsaure, Rechts-Camphersaure, Camphylsaure, Acide camphorique. Acide camphique. LAURENT. - Von LEMERY (Cours de Chimie) 1675 beobachtet und als Campher angesehen, von Kosegarten 1785 entdeckt, von Dörf-FURT für Benzoesäure erklärt, was Bouillon-Lagrange und Buchholz widerlegten.

Bei anhaltendem Kochen von gemeinem Campher mit Bildung.Salpetersäure. — Fand sich an einem in Terpenthinöl aufbewahrtem anatomischen Präparat. Henny (Thoms. Ann. 15, 117; Schw. 31, 361).

Darstellung. Man destillirt 1 Th. Campher aus einer Retorte mit 10-11 Th. concentrirter Salpetersäure. Dörffurt (mit 15 Th. Salpetersäure von 1,33 spec. Gew., Laghangk, 12 Th. von 1,25 spec. Gew., 4 Th. rauchender Salpetersäure von 1,55 spec. Gew., Висипода, 7 Th. Salpetersäure, Löwig (Org. Verb. 2, 611), giefst das Destillat 10 Mal, Laurent, oder so oft in die Retorte zurück, bis sich der Campher gelöst hat und kein Salpetergas mehr entwickelt wird, indem man nöthigenfalls von Zeit zu Zeit neue Mengen Salpetersäure hinzufügt, dampft die saure Lösung etwas ein, sammelt die nach dem Erkalten ausgeschiedenen Krystalle und reinigt sie durch mehrmaliges Umkrystallisiren aus Wasser, oder durch Lösen in wässrigem Kali und Fällen mit Salzsäure, Branpes, und Umkrystallisiren aus Wasser oder Weingeist.

Campher verwandelt sich beim Kochen mit Salpetersäure ohne Kohlensäureentwicklung zuerst in gelbes, später verschwindendes Oel; die trübe Lösung scheidet bei nicht genügend langem Kochen campherhaltige Camphersäure aus, die bei weiterem Kochen mit Salpetersäure völlig zu Camphersäure wird, LIEBIG. - Die Mutterlauge enthält freie Salpetersäure und wenig Camphersäure, sie wird beim Eindampfen syrupdick und gibt mit Ammoniak neutralisirt mit wässrigem Bleizucker Niederschlag, beim Destilliren ein eigenthümlich riechendes Oel und Camphersäureanhydrid. LAURENT. - Erhitzt man die salpetersaure Lösung der Camphersäure in einer Porzellanschale bis sich weiße Nebel daraus entwickeln, so hinterbleibt bei langsamem Erkalten eine zähflüssige Masse, deren heifse wässrige Lösung beim Erkalten weifse Krystallkörner abscheidet. Diese werden durch weiteres Kochen nicht verändert, schmelzen schwer, sublimiren unzersetzt, aber nicht krystallisch, schmecken schwach sauer, lösen sich wenig in Wasser; die Lösung reagirt sauer, zersetzt kohlensaure Alkalien, fällt Lösungen von Bleizucker schwach, von Bleiessig, Anderthalbchloreisen, salpetersaurem Quecksilberoxydul stark, von Kupfersalzen krystallisch, lässt Lösungen von salpetersaurem Silberoxyd, salpetersaurem Silberoxyd-Ammoniak, Sublimat, salpetersaurem Kalk, Chlorbarium und ebenso Kalkwasser unverändert. Blumenau (Ann. Pharm. 67, 119). Vielleicht harzige, inactive Camphersäure. Gerhardt (Traité 3, 701).

Eigenschaften. Weiße, rechtwinklig und geschoben vierseitige Blättchen, Kosegarten, kleine, sechsseitige, federartig vereinigte Pyramiden. Buchholz. Zweigliedrig. Rhombische Säulen u, Figur 55, die stumpfe Kante abgestumpft durch 1, an den Enden eine vlerslächige Zuspitzung durch i und u (Figur 53). LAURENT. Schmilzt bei 62°,5, erstarrt beim Erkalten krystallisch, sublimirt bei höherer Temperatur, Brandes, unter Wasserverlust, Laurent, als Camphersäureanhydrid. Bouillon. Rotationsvermögen 38°,873 rechts; schwächer nach dem Sättigen mit Natron, nimmt nach dem Zerlegen des Salzes mit Salzsäure wieder zu. Bouchar-DAT (Compt. rend. 28, 319). — In Essigsäure gelöste Camphersäure zeigt eine Rotationskraft von 38° r., in absolutem Weingeist gelöste von 38°,6 bis 38°,9 rechts. Biot (Compt. rend. 35, 233; Ann. Pharm. 84, 160). — Geruchlos. Brandes. — Riecht safrauähulich, Kosegabten, auf 37° erhitzt, nach Campher und Fett und sauer, bei 100° sehr durchdringend. Brandes. Schmeckt säuerlich bitter, Kosegarten u. A., süfslich, kaum sauer. Dörffurt. Geht eingenommen unverändert in den Harn über. Bratagnini (Cimento 1, 363; Ann. Pharm. 97, 248). — Röthet Lackmus, Kosegarten.

			BRANDES.	MALAGUTI.	LIEBIG.	LAURENT.
20 C	120	60	61,34	59,49	59,73	59,43
16 H 8 O	$\begin{array}{c} 16 \\ 64 \end{array}$	$\frac{8}{32}$	$\substack{5,62\\33,04}$	$8,03 \\ 32,48$	$\frac{8,09}{32,18}$	$\substack{7,96\\32,61}$
C20H16O8	200	100	100,00	100,00	100,00	100,00

Zersetzungen. 1. Zersetzt sich beim Erhitzen in einer Retorte in Wasser und sublimirendes Camphersäureanhydrid, wenig Kohle nihterlassend. Laurent. Bräunt sich über ihren Schmelzpunct erhitzt unter Aufschäumen, gibt bei stärkerem Erhitzen, wenig Kohle hinterlassend, etwas saures brenzliches Wasser, brenzliches Oel und weißes, undurchsichtiges Sublimat von unveränderter Camphersäure, Buchholz, von veränderter, Lackmus nicht mehr röthender und in Wasser unlöslicher Camphersäure, Bouillon. Die durch Schmelzen gebräunte Säure gesteht beim Erkalten zur braunen, durchsichtigen, nicht krystallischen, harzähnlichen Masse. Brandes. Verdüchtigt sich auf glühende Kohlen geworfen, vollständig, einen dichten, gewürzhaft

riechenden Dampf verbreitend. BOUILLON. — 2. Verbrennt beim Erhitzen an der Luft mit heller Flamme, wenig Kohle lassend. Brandes. - 3. Liefert bei wiederholtem Destilliren mit Braunstein und Schweselsäure Essigsäure. Dörffurt. - 4. Löst sich in kaltem Vitriolöl; aus der wasserhellen Lösung wird durch Wasserzusatz Camphersäureanhydrid gefällt; im Wasserbade auf 45° erhitzt, entwickelt die Lösung wenig. auf 60° erhitzt, mehr Kohlenoxydgas unter heftigem Aufbrausen und verwandelt sich in Campherschwefelsäure (vi. 732). — Löst sich in rauchendem Vitriolöl mit gelber bis brauner Farbe und bildet ebenfalls Campherschwefelsäure. WALTER. - Liefert beim Destilliren mit Weingeist und Vilriolöl Weincamphersäure, Malagut, mit Holzgeist und Viriolöl Methylcamphersäure. Loib (N. Ann. Chim. Phys. 37, 196; N. J. Pharm. 22, 288). - 5. Zersetzt sich mit syrupdicker *Phosphorsäure* auf 195° erhitzt, unter Aufschäumen 1. in Kohlenoxyd, 2. in ein farbloses, bei 121° siedendes, angenehm und etwas terpenthinähnlich riechendes Oel von 0,793 spec. Gew. bei 25° und 4,29 Dampfdichte, der Formel C18H16 entsprechend und 3. in ein blassgelbes, bei 250° siedendes angenehm gewürzhaft riechendes Oel von 0,889 spec. Gew. bei 21° dessen Zusammensetzung noch nicht festgestellt ist. Gille (Briefl. Mittheil). - 6. Gibt beim Destilliren mit Fünffachehlorphosphor Camphersäureanhydrid, Salzsäure und Chlorphosphorsäure, Gerhardt u. Chiozza (Compt. rend. 36, 1050; Ann. Pharm. 87, 290; J. pr. Chem. 59, 452; Instit. 1853, 253). — 7. Kalium und Natrium zersetzen weit über ihrem Schmelzpunct die Camphersäure ohne Lichtentwicklung. Alkali und Kohle hinterlassend. Gay-Lussac u. Thénard. - 8. Liefert bei der trockenen Destillation ihres Kalksalzes Phoron (VI. 694) Ger-HARDT und LIES-BODART (Compt. rend. 29, 506; Ann. Pharm. 72, 293). - 9. Bildet als Natron- oder Kalisalz beim Destilliren mit gleichviel Perchlorvinäther (IV, 907) überdestillirendes Camphersäureanhydrid, Wasser, Anderthalbehlorkohlenstoff, Kohlensäure und brennbare Gase und lässt salzsaures und kohlensaures Alkali. Malaguti. — 10. Bildet mit Glycerin im verschlossenen Rohr längere Zeit auf 200° erhitzt Camphorin, das aus der erkalteten und mit überschüssigem wässrigen kohlensauren Kali versetzten Masse mit Aether ausgezogen werden kann und beim Verdunsten des Aethers als zähe, neutrale, in Aether lösliche Masse zurückbleibt, die durch Bleioxyd in Camphersaure und Glycerin zerlegt wird. Berthelot (Compt. rend. 37, 398; N. J. Pharm. 24, 266; Ann. Pharm. 88, 311).

Verbindungen. Mit Wasser. — Wässrige Camphersäure. Camphersäure löst sich in 400 Dörffurt, 200 Kosegarten, 100 BUCHHOLZ, 80 Th. kaltem Wasser. LAGRANGE, in 24 Th. DÖRFFURT, 12 Kosegarten, 11 Buchholz, 10 Th. kochendem Wasser, Boullon. Löst sich bei 12°,5 in 88,8 Th., bei 25° in 70 Th., bei 37°5 in 61,5 Th., bei 50° in 40,7 Th., bei 62°,5 in 23,4 Th., bei 82°,5 in 17,2 Th.; bei 90° in 8,9 Th. und bei 96°,25 in 8,6 Th. Wasser; die gesättigte Lösung lässt sich bei gewöhnlichem Luftdruck nicht über 96°,25 erhitzen. Brandes.

Löst sich unverändert in Salpetersäure. Laurent.

Camphersaure Salze, Camphorates. — Camphersäure bildet mit Basen halbsaure (neutrale), C20H14M2O8 und einfach-saure (saure) Salze, C20H15MO8; vorzugsweise sind die halbsauren Salze dargestellt.— Die camphersauren Salze sind geruchlos, schmecken melstens bitterlich, geben beim Erhitzen unter Rücklassung von Kohlen brenzliches Oel (das Kalksalz Phoron, das Bleisalz Camphersäureanhydrid) und verbrennen an der Luft mit blauer, bisweilen rother Flamme. Sie werden durch Vitriolöl, Salz-, Salpeter- und Essigsäure zersetzt und sind nur wenig in Wasser löslich. Beim Kochen von Camphersäureanhydrid mit Salzbasen werden eigenthümliche, den camphersauern isomere Salze erhalten. Vergl. unten.

Camphersaures Ammoniak. — a. Halb. — Man leitet trocknes Ammoniakgas über Camphersäure, dann über das gebildete Salz bei 100° trockne Luft, um überschüssiges Ammoniak zu entfernen. Malaguti. Bildet beim Abdampfen seiner Lösung eine aus feinen Nadeln bestehende Salzhaut. Bouillon. Geruch- und geschmacklos. Malaguti. Schmeckt bitterlich, Bouillon. scharf salzig. Brandes. Reagirt schwach sauer. Schmilzt beim Erhitzen, unter Aufblähen Ammoniak entwickelnd und verflüchtigt sich theilweis unzersetzt, wenig Kohle hinterlassend, Bouillon, Brandes; liefert Wasser, Ammoniak und Camphersäureanhydrid. Laurent. Löst sich leicht in Wasser, Malaguti, in 100 Th. kaltem (in viel weniger, Brandes), in 3 Th. kochendem Wasser; die Lösung verliert beim Erhitzen Ammoniak. Bouillon. Löst sich in Weingeist. Bouillon.

		AGUTI.		
2 NH <sup>4</sup> O C <sup>20</sup> H <sup>14</sup> O <sup>6</sup>	$\begin{array}{c} 52 \\ 182 \end{array}$	$\frac{22,22}{77,78}$	$\frac{22,34}{77,66}$	
C <sup>20</sup> H <sup>14</sup> O <sup>6</sup> , <sup>2</sup> NH <sup>4</sup> O	234	100,00	100,00	

b. Drei-Viertel. — Durch Sättigen kochender wässriger Camphersäure mit zweifach-kohlensaurem Ammoniak werden kleine, sehr weifse, etwas über 100° schmelzende Säulen erhalten, die schwach säuerlich schmecken und Lackmus röthen. Löst sich leicht in kaltem Wasser. Verliert bei 100° getrocknet 19 Proc. Wasser. Malaguti. (18 At. H0=19,5 Proc.)

Bei	100° getro	knet.	MALAGUTI.
60 C	360	53 <b>,</b> 89	<b>52,</b> 84
60 H	60	8,98	8,98
4 N	56	8,38	8,51
24 0	192	28,75	29,67
3C20H16O8+4NH3	668	100,00	100,00

Istnach Gerhardt vielleichteinfach-camphersaures Ammoniak, C<sup>20</sup>NH<sup>4</sup>H<sup>15</sup>O<sup>8</sup> (im krystallisirten Zustande 6 At. Wasser, Rechnung 19,9 Proc. Aq. haltend), was für das trockne Salz 55,3 Proc. C, 8,7 H und 6,6 N erfordert. (*Traité* 3,702).

Camphersaures Kali. — Halb. — Durch Neutralisiren wässriger Camphersäure mit Kali oder kohlensaurem Kali. — Kleine sechsseitige Säulen, Bouillon, Buchholz, büschelförmig vereinigte Nadeln Brandes. Mit Camphersäureanbydrid und Kali dargestellt breite perlglänzende Blätter. Malaguti. (VII,412 oben). Schmeckt schwach, salzig, gewürzhaft bitter. Schmilzt beim Erhitzen, bräunt sich und erhärtet bei stärkerem Erhitzen zu weißer, scharf schmeckender Masse. Buchholz, Bouillon. — Löst sich in 100 Th. kaltem, in 4 Th. kochendem Wasser, auch in Weingeist, Buchholz, Bouillon; zerfließt schon an

der Luft langsam und ist schon in sehr wenig Wasser löslich. Brandes. Vielleicht ist das wenig in Wasser lösliche Salz einfach-saures, das leich lösliche halb-saures camphersaures Kali, Gerhardt. (Traité 3, 703.)

2K0	94,4	34,1	Brandes.
C <sup>20</sup> H <sup>14</sup> O <sup>6</sup>	182,0	65,9	32,5
C20H14K2O8	276,4	100,0	

Camphersaures Natron. — Halb. — Man sättigt wässriges kohlensaures Natron kochend mit Camphersäure, verdampft die Lösung zur Trockne, löst den Rückstand in Weingeist, sammelt die aus der syrupdicken Lösung nach sehr langem Stehen sich ausscheidenden Krystalle und trocknet sie neben Vitriolöl. Kemper (Brieft. Milh.). — Wasserhelle undeutliche Krystalle. Bouillon. Nadeln und blumenkohlartige Massen. Brandes. Bläht sich beim Erhitzen auf, schmilzt, schwärzt sich, mit Rufs verbrennende Dämpfe entwickelnd. Zersließt an der Luft, Brandes, Kemper; löst sich in 200 Th. kaltem und 8 Th. kochendem Wasser, Bouillon, in 80 Th. kaltem Weingeist. Brandes.

				BRANDES.	KEMPER		
	2 NaO C <sup>20</sup> H <sup>14</sup> O <sup>6</sup>	62 182	$25,41 \\ 74,59$	24,32	24,88		
	C <sup>20</sup> H <sup>14</sup> Na <sup>2</sup> O <sup>8</sup>	244	100,00				

Camphersaurer Baryt. — Halb. — Durch Kochen von Camphersäure mit Barytwasser. — Dünne Blättchen oder Nadeln. Schmeckt säuerlich, bitter, Bouillon, salzig, Brandes. Verliert beim. Erhitzen 11,87 Proc. Wasser. Brandes, (6 At., Rechnung=12,5 Proc. Aq.) Löst sich in 1,8 Th. Wasser von 19°, in 600 Th. kochendem Wasser. Bouillon.

Bei	100° g	getrocknet.	BRANDES.
2 BaO C <sup>20</sup> H <sup>14</sup> O <sup>6</sup>	153 182	45,67 54,33	42,66
C <sup>20</sup> H <sup>14</sup> Ba <sup>2</sup> O <sup>8</sup>	335	100,00	

Camphersaurer Strontian. — Weifse, durchscheinende, krystallische Blättchen von bitterlich salzigem Geschmack, noch viel leichter als das Barytsalz in Wasser löslich. Brandes.

Campher saurer Kalk. — a. Basisch? — Weifse, nicht krystallische, schwach bittere, vollkommen neutrale Blätter, die an der Luft zerfallen, sich kaum in kaltem, in 200 Th. kochendem Wasser, nicht in Weingelst lösen, 43,6 Proc. CaO, (oder CaO,CO<sup>2</sup>,?) 50 Camphersäure (hypoth. trock.?) und 7 Proc. Wasser halten. Boullon. — Die beiden ersten Bestimmungen lassen keine wahrscheinliche Berechnung zu, der Wassergehalt würde 2 At. für halb camphersauren Kalk entsprechen. Kr.

b. Halb. — 100 Th. Camphersäure lösen 56 Th. kohlensauren Kalk auf (2 At. Ca0,C02=50 Th.) und liefern, selbst wenn mit Kalkwasser neutralisirt wird, das folgende Salz. Brandes. Rhombische Säulen. Bernhard. Schmeckt schwach salzig, bitterlich, hinterher zusammenziehend, röthet Lackmus, wird beim Erhitzen unter Zischen undurchsichtig, bräunt sich und liefert Was-

ser und brenzliches Oel. BUCHHOLZ. Zersetzung bei der trocknen Destillation vergl. VII,411.

Trocke	en.	BRANDES.	Krystalle.		В	ANDES.
2 CaO 5 C <sup>20</sup> H <sup>14</sup> O <sup>6</sup> 1			2 Ca0 C <sup>20</sup> H <sup>14</sup> O <sup>6</sup> 16 HO	56 182 144	14,67 47,64 37,69	14,54 47,96 37,50

C20H14Ca2O8 238 100,00 100,00 C20H14Ca2O8+16 At. 382 100,00 100,00

Camphersaure Bittererde. — Halb. — Durchscheinende, salzigbitter schmeckende Säulen, die 17 Proc. MgO (C²ºH¹⁴Mg²O²º=18,0 Proc. MgO) halten, an der Luft feucht werden und sich in 6,5 Th. Wasser von 2°,5 lösen. Brandes. — Erhitzt man Camphersäure mit Wasser und überschüssiger Magnesia alba, so werden beim Verdunsten des Filtrats unter anscheinend gleichen Umständen Krystalle von verschiedenem Wassergehalt erhalten, während ein anderer Theil des Salzes efflorescirt. — Die Krystalle verwittern an der Luft, verlieren unter 120° das Krystallwasser, ohne sich bei 200° weiter zu verändern. Die 15fach gewässerten lösen sich in 2,5 Th. Wasser bei 20°. Kemper. (Brieft. Mitth.). — Camphersaure Bittererde löst sich in 54 Th. absolutem Weingeist von 3°,7, Brandes, nicht in kaltem Weingeist, in heifsem unter Zersetzung. Boullon.

,		Krystalle.		KEMPER.		
	2 Mg0 C <sup>20</sup> H <sup>14</sup> O <sup>6</sup> 15 H0	40 182 135	11,20 50,98 37,82	Mittel. 11,21 38,04		
	C <sup>20</sup> H <sup>14</sup> Mg <sup>2</sup> O <sup>8</sup> -	⊢15 НО 357	100,00			
		Krys	talle.	Кемрі	R.	
	2 MgO	40	9,13	9,04		
	C 20H 14O6 24 H O	182 216	$41,55 \\ 49,32$	49,82		
	C <sup>20</sup> H <sup>14</sup> Mg <sup>2</sup>	08+24НО 438	100,00			
	Krystall	e und efflores <b>c</b> i	rtes Salz.	Ken	IPER.	
2 Mg		40 8,0		8,58	8,91	
27 HO		182 39,1 243 52,2		52,48	53,58	
C <sup>20</sup> H <sup>14</sup> ]	Ид <sup>2</sup> 08+27Н0	465 100,0	00		-	

b. Einfach? — Belm Erwärmen von wässriger halb-camphersaurer Bittererde mit der aus einem gleichen Theil derselben ausgeschiedenen Camphersäure und Erkälten der Lösung scheidet sich Camphersäure ab, ohne dass einfach-saures Salz erhalten wird. KEMPER.

Camphersaure Alaunerde. — Durch Kochen von Alaunerdehydrat mit Camphersäure und Wasser und Eindampfen der filtrirten Lösung. — Weißes, bitterlich, sauer und herbe schmeckendes, Lackmus röthendes, luftbeständiges Pulver, in 200 kaltem, in weniger heißem Wasser, wenig in kaltem, leicht in heißem Weingeist löslich. BOULLON. Camphersaures Uranoxyd. — Wässrige Uranoxydsalze fällen

aus camphersaurem Kali gelblichen Niederschlag. Brandes.

Camphersaures Manganoxydul. — Durch Kochen von kohlensaurem Manganoxydul mit Camphersäure und Wasser entsteht Lösung, die bei freiwilligem Verdunsten sehr leicht in Wasser lösliche Krystallblättchen lässt. Brandes. Camphersaure Alkalien fällen Manganoxydulsalze nicht. Brandes.

Camphersaures Zinkoxyd. — Durch Zersetzen wässriger camphersaurer Alkalien mit Zinksalzen. — Weißer Niederschlag. Brandes.

Camphersaures Zinnoxydul. — Wird durch Zersetzen wässriger camphersaurer Alkalien mit Einfachchlorzinn als weißer Niederschlag erhalten. Brandes. Wässrige halb-camphersaure Bittererde erzeugt mit Einfach-Chlorzinn anfangs verschwindenden, danu bleibenden Niederschlag. Kempre.

Camphersaures Bleioxyd. — Halb. — Durch Fällen von wässrigem salpetersauren Bleioxyd mit camphersaurem Kali, Brandes; von kochender wässriger Camphersäure mit Bleizucker und Auswaschen des entstehenden Niederschlags mit heifsem Wasser. Liebig. Boucsein. — Weißer Niederschlag; in Wasser unlöslich. Brandes. Bei Liefert bei trocknem Destilliren neben wenig Phoron Camphersäureanhydrid, durch ausgeschiedene Kohle grau oder schwarz gefärbtes Bleioxyd hinterlassend. Boucsein (N. Br. Arch. 83, 277).

	Be	1 100°	BOUCSEIN.	
20 C	120	29,60	29,29	
14 H	14	3,45	3,48	
6 0	48	11,85	12,55	
2 Pb0	223,4	55,10	54,68	
C20H14O6, 2PbO	405,4	100,00	100,00	

Hält 54,5 Proc. Bleioxyd, Brandes.

Campher saures Eisenoxyd. — Durch Fällen wässriger Eisenoxydsalze mit wässrigen camphersauren Kali. — Hellbrauner, voluminöser in Wasser unlöslicher Niederschlag. Brandes.

Camphersaure Bittererde fällt wässriges salpetersaures Kobaltoxydul

nicht. KEMPER.

Camphersaures Nickeloxyd. — Durch Fällen wässriger Nickeloxydsalze mit wässrigem camphersauren Kali. — Grünweißer, in Wasser schwerlöslicher Niederschlag. Brandes.

Camphersaures Kupferoxyd. — Halb. — Man fällt wässrigen Kupfervitriol mit camphersaurem Kali, Brandes, mit halbcamphersaurem Ammoniak. Malaguti. — Hellgrüner Niederschlag, der vorsichtig erhitzt lasurblau, bei stärkerem Erhitzen dunkelgrün, dann weiß, plötzlich schwarz wird, mit hellen Flammen und Wachsgeruch verbrennt und Kupferoxyd lässt. Ist in Wasser fast unlöslich; bildet mit Ammoniak eine krystallische Verbindung. Brandes.

2 CuO C <sup>20</sup> H <sup>14</sup> O <sup>6</sup>	79,4 182,0	30,3 69,7	Brandes. 29,6	MALAGUTI. 30,01	
$C^{20}H^{14}Cu^{2}O^{8}$	261,4	100,0			

Camphersaures Quecksilberoxydul. — Halb? — Durch Fällen von wässrigem salpetersauren Quecksilberoxydul mit camphersaurem Natron, Brandes, mit camphersaurem Kali. Harff. (N. Br. Arch. 5, 300). — Weißes, nach dem Trocknen grauweißes Pulver, Brandes, schmeckt bitterlich. Harff. Wird im Sonnenlicht grau. Sublimirt beim Erhitzen in einer Röhre nur zum kleinsten Theil unverändert, Kohle hinterlassend. Wird durch kaltes Vitriolöl nicht merklich verändert, durch heißes unter Abscheidung von Camphersäure zersetzt. Kali scheidet daraus schwarzes Quecksilberoxydul. Harff. — Löst sich nicht in kaltem Wasser (fast unlöslich, Brandes.) — Wird durch kochendes Wasser oder kalten Weingeist theilweis in Oxydsalz verwandelt. Verbindet sich mit Ammoniak zu basisch-camphersaurem Quecksilberoxydul-Ammoniak. Löst sich in 1666 Th. Aether. Harff.

			HARFF.	
2 Hg <sup>2</sup> 0 C <sup>20</sup> H <sup>14</sup> O <sup>6</sup>	416 182	69,5 <b>3</b> 0,5	63,9	
 C20H14Hg4O8?	598	100.0		

Basisch-camphersaures Quecksilberoxydul-Ammoniak. — Man leitet Ammoniak zu in Wasser vertheiltem camphersauren Quecksilberoxydul. — Schwarzes, fast geschmackloses Pulver, das 81,76 Proc, IIg20 enthält. Gibt feucht in der Hand gerieben Quecksilber. Lässt bei Glühen Kohle. Lässt beim Lösen in Salpetersäure weißes Pulver, in Eisessig Quecksilber zurück; entwickelt mit Kali erwärmt Ammoniak. — Unlöslich in Wasser, Weingeist und Aether. Haber.

Camphersaures Quecksilberoxyd. — Halb? — Durch Fällen von wässrigem salpetersauren Quecksilberoxyd mit camphersaurem Kali. — Weißer Niederschlag, der etwas bitterlich schmeckt. — Sublimirt beim Erhitzen in einer Röhre zum Theil unzersetzt, Kohle hinterlassend. Wird durch kaltes Vitriolöl nicht merklich verändert, durch heißes unter Abscheidung von Camphersäure, durch Kali unter Abscheidung von Quecksilberoxyd zersetzt. — Löst sich kaum in kaltem, leichter in kochendem Wasser; löst sich in Salp ter- und Salzsäure, verbindet sich mit Ammoniak zu basisch-camphersaurem Quecksilberoxyd-Ammoniak. Löst sich nicht in Weingeist, aber in 1666 Th. Aether, Haber

:	2 HgO C <sup>20</sup> H <sup>14</sup> O <sup>6</sup>	216 182	54 <b>,2</b> 45 <b>,</b> 8	Harff. 48,8	
•	C20H14Hg2O5?	398 .	100,0		

Basisch-camphersaures Quecksilberoxyd-Ammoniak. — Man leitet Ammoniakgas zu in Wasser vertheiltem camphersauren Quecksilberoxyd. — Weifses, fast geschmackloses Pulver, das 70,0 Proc. HgO enthält und beim Glüben Kohle hinterlässt. Löst sich bis auf ein weifses Pulver in Salpetersäure; ebenso in Salzsäure. Färbt sich mit Kali gelb, unter Ammoniakentwicklung. — Unlöslich in Wasser und Weingeist löslich in 1000 Th. Aether. HARFF.

Camphersaures Silberoxyd. — Halb. — Durch Fällen von wässrigem salpetersauren Silberoxyd mit camphersaurem Kali, Brandes, mit camphersaurem Ammoniak, Laurent, erhalten, weißer Niederschlag, Brandes, electrisch. Laurent. — Wird am Licht bläulich. Schmilzt beim Erhitzen und verbrennt, Silber hinterlassend. Brandes.

2Ag0 C <sup>20</sup> H <sup>14</sup> O <sup>6</sup>	232 182	56,0 44,0	BRANDES. 55,1	LAURENT. 55,4	
C20H14Ag2O8	414	100,0			-

Camphersaures Platinoxyd. — Wässriges camphersaures Natron gibt mit Chlorplatin weißen, in Wasser wenig löslichen Niederschlag. Brandes. Camphersaure Magnesia fällt Zweifach-Chlorplatin nicht. Kemper.

Camphersäure löst sich in Weingeist, Aether, flüchtigen und fetten Oelen. — Löst sich in  $\frac{1}{2}$  Th. kochendem, in 1 Th. kaltem Weingeist, Buchholz; bei 8°,7 in 0,94 Th. Weingeist, bei 12°,5 in 0,89 Th., bei 25° in 0,79 Th., bei 37°,5 in 0,59 Th., bei 62°,5 in 0,68 Th. Weingeist. Brandes.

#### Anhang zu Camphersäure.

#### Isomere Modificationen der Camphersäure.

- 1. Links-Camphersäure. Wird aus Links-Campher von Matricaria Parthenium L. (VII, 325) durch Kochen mit Salpetersäure wie die gewöhnliche Camphersäure aus gemeinem Campher erhalten. Die erhaltene Camphersäure besitzt ebenso starkes Rotationsvermögen nach links, wie gewöhnliche Camphersäure nach rechts, mit welcher sie sonst in allen Eigenschaften übereinkommt. Chautard.
- 2. Paracamphersäure. Acide racemique camphorique. Beim Verdunsten der mit einander gemischten wässrigen Lösungen von gleichviel gemeiner Camphersäure und Linkscamphersäure werden Krystalle ohne Rotationsvermögen erhalten, die übrigens mit Camphersäure übereinkommen. Chautard.

# Methylcamphersäure. $C^{22}H^{48}O^{8} = C^{2}H^{4}O^{2}, C^{20}H^{44}O^{6}.$

LOIB. (1853). N. Ann. Chim. Phys. 37, 196; N. J. Pharm. 22, 288; N. Ann. Chim. Phys. 38, 483.

 $\label{lem:methylencampher} Methylencamphers \"{a}ure, \ Camphermethylens \~{a}ure, \ Acide\ camphomethylique.}$  Acide methyl-camphorique.

Bildung und Darstellung. Man destillirt 2 Th. Camphersäure mit 4 Th. Holzgeist und 1 Th. Vitriolöl, cohobirt das Destillat zweimal über den Rückstand, mischt die weingeistige Lösung des zähflüssigen, braunen Destillats mit Wasser und lässt das dadurch sich ausscheidende zähe Oel nach dem Waschen mit Wasser an der Luft oder unter Wasser stehen, bis es krystallisch erstarrt ist. Die gesammelten, zwischen Fliesspapier gepressten Krystallmassen kocht man mit Wasser, stellt hin, bis sie wieder krystallisch erstarrt sind, sammelt und trocknet die Krystalle über Vitriolöl.

Eigenschaften. Rhombische Säulen des zweigliedrigen Systems mit Abstumpfung der scharfen Seitenkante und vierflächiger Zuspitzung durch das Rhombenoctaeder. Fig. 67 ohne p. — u: u == 106°30';

u:  $t=126^{\circ}45'$ ;  $\alpha$ :  $u=135^{\circ}50'$ ;  $\alpha$ :  $t=115^{\circ}25'$ ;  $\alpha$ :  $\alpha$  über der stumpfen Seitenkante der rhombischen Säule =  $129^{\circ}10'$ ;  $\alpha$ :  $\alpha$  über der spitzen Seitenkante der rhombischen Säule =  $109^{\circ}50'$ . — Bei raschem Verdunsten der ätherischen Lösung bilden sich die Krystalle hemledrisch aus, es erscheinen dann nur die Flächen  $\alpha$  und t der Fig. 72 und die Krystalle bekommen durch Vorherrschen von t das Ansehen 4seitiger Tafeln. Spaltbar senkrecht gegen t

Schmelzpunkt 68°; Rotationsvermögen 51°,4 rechts. Röthet in

weingeistiger Lösung Lackmus.

00 3	400	24.00	Loir.	
22 C 18 H	132 18	$\frac{61,60}{8,41}$	61,37 8,48	
8 0	64	29,99	30,15	
C2H4O2, C20H14O6	214	100,00	100,00	

Zersetzungen. 1. Bildet beim Erhitzen ohne Gewichtsverlust ein zähflüssiges, erst nach einigen Stunden beim Erkalten undurchsichtig werdendes Oel; zerlegt sich über den Schmelzpunkt erhitzt in Camphersäureanhydrid, wenig zähe Flüssigkeit (vielleicht Campherformester) und wenig Kohle. — 2. Brennt beim Entzünden mit leuchtender rußender Flamme. — 3. Wird beim Destilliren mit Kalihydrat in camphersaures Kali und Holzgeist zerlegt.

Verbindungen. Methylcamphersäure löst sich wenig in Wasser.

— Wässrige oder weingeistige Methylcamphersäure wird durch Kalkwasser und gelöste Barytsalze nicht verändert, durch Barytwasser getrübt, aber durch wenig Salpetersäure wieder klar; sie gibt mit wässrigem Bleizucker weißen, krystallischen, im überschüssigen Fällungsmittel löslichen, mit essigsaurem Kupferoxyd krystallischen grünlichen Niederschlag, wird durch salpetersaures Silberoxyd wenig getrübt, aber redacirt Silberoxyd.

Methylcamphersäure löst sich leicht in Weingeist, Aether oder Chloroform und krystallisirt beim Verdunsten der Lösungsmittel.

# Camphervinester. $C^{28}H^{24}O^8 = 2 C^4H^5O, C^{20}H^{45}O^6.$

MALAGUTI. (1837). Ann. Chim. Phys. 64, 152; J. pr. Chem. 11, 294; Ann. Pharm. 22, 32; Ausz. J. Pharm. 23, 75 und 513; Reperl. 61, 123. Camphernaphtha, camphersaures Aethyloxyd, Camphorate d'éthyle, Ether

camphorique.

Bildung und Darstellung. Man unterwirft Weincamphersäure der trocknen Destillation, löst das krystallisch erstarrende Destillat in heißem Weingeist, lässt aus der Lösung Camphersäureanhydrid auskrystallisiren und fällt die Mutterlauge mit Wasser. Das sich abscheidende und allmählich dicker werdende Oel kocht man mit schwachem wässrigen Kali, wäscht es mit Wasser, trocknet im Vacuum, destillirt es für sich, wäscht das Destillat nochmals mit Wasser und trocknet es wieder im Vacuum.

Eigenschaften. Bernsteingelbes Oel von 1,029 spec. Gew. bei 16° und 285–287° Siedpunct. Riecht stark und unangenehm, schmeckt bitter gehr unangenehm. Nachtel

bitter, sehr unangenehm. Neutral.

			MALAGUTI.
28 C	168	65,6	64.1
24 H	24	8,9	9,4
80	64	25,5	26,5
2 C4H5O;C20H14O6	256	100.0	100.0

Zersetzungen. 1. Bräunt sich beim Erhitzen über seinen Siedpunct, schwarzen Rückstand lassend, gibt aber doch reinen Camphervinester als Destillat. — 2. Wird nicht bei gewöhnlicher Temperatur, aber nach dem Erhitzen durch flammende Körper entzündet und brennt mit weißer, ruhiger, stark rußender Flamme. — 3. Färbt sich mit trocknem Chlorgas gelb, unter Erwärmen, Volumvermehrung und Salzsäureentwicklung Campher-Chlorvinester bildend. MALA-GUTI (Ann. Chim. Phys. 70, 360). Es bildet sich zugleich Essigsäure. -4. Löst sich in heißem Vitriolöl ohne schweslige Säure zu entwickeln, scheidet sich aber auf Wasserzusatz nicht aus und die Lösung riecht nach Lavendelöl. — 5. Wird durch Salpetersäure und Salzsäure selbst in der Hitze nicht zersetzt. — 6. Bildet erst nach sehr langem Kochen mit concentrirtem wässrigen Kali camphersaures Kali und Weingeist. — 7. Wird durch Ammoniakgas nicht zersetzt.

Verbindungen. Unlöslich in Wasser. - Löst sich in kaltem Vitriolöl und wird durch Wasser unverändert gefällt. - Löst lod, das sich nur theilweis ohne Zersetzung des Camphervinesters daraus durch Erwärmen entfernen lässt; löst *Brom*, das beim Erhitzen vollständig wieder ausgetrieben wird.
Löst sich in Weingeist und Aether. Malaguti.

# Weincamphersäure. $C^{24}H^{20}O^{8} = C^{4}H^{6}O^{2}, C^{20}H^{43}O^{6}$ .

MALAGUTI, (1837). Ann. Chim. Phys. 64, 152; J. pr. Chem. 11, 294; Ann. Pharm. 22, 45; Ausz. J. Pharm. 23, 75 und 513; Repert. 61, 123.

Campheraéthylsäure, Aéthylcamphersäure, Acide camphovinique, Acide camphoéthylique, Acide éthyl-camphorique,

Bildung u. Darstellung. Man destillirt 2 Th. Camphersäure oder Camphersäureanhydrid mit 4 Th. absolutem Weingeist und 1 Th. Vitriolöl, cohobirt das etwa die Hälfte der Mischung betragende Destillat und mischt den in der Retorte bleibenden Rückstand mit Wasser. Man wäscht das sich abscheidende Oel mit Wasser, löst es in wässrigem Kali, fällt es durch Salzsäure, löst es nach dem Waschen mit Wasser in Weingeist, lässt diese Lösung verdunsten und trocknet den Rückstand bei 130°.

Eigenschaften. Wasserhelle, syrupdicke Flüssigkeit von 1,095 spec Gew. bei 20°,5. Beginnt bei 196° zu sieden, doch steigt der Siedpunckt bald wegen Zersetzung. Riecht schwach eigenthümlich, unangenehm bitter, aber nicht sauer; röthet Lackmus erst nach einiger Zeit.

144 20 64		20 8,77	Malaguti. 62,55 8,87 28,58
-----------------	--	---------	-------------------------------------

100,00 C4H6O2,C20H14O6 228 100.00

Weincamphersäure zerfällt beim Erhitzen in Camphersäureanhydrid, Camphervinester, Wasser, wenig Weingeist und Kohlenwasserstoffgas, sie liefert längere Zeit mit Wasser in Berührung oder beim Kochen damit Camphersäure und Camphervinester und zerfällt bei längerem Kochen mit wässrigem Alkali in camphersaures Alkali und Camphervinester.

Weincamphersäure verbindet sich mit den Salz-Verbindungen. basen zu weincamphersauren Salzen. Sie löst sich in wässrigen Alkalien und wird durch Säuren wieder gefällt. Die Verbindungen mit Kalk, Baryt, Strontian, Bittererde, und Manganoxydul sind in Wasser löslich, diejenigen mit Thonerde, und den Oxyden des Eisens, Zinks, Bleis, Kupfers und Quecksilbers sind unlöslich oder schwerlöslich in Wasser.

Weincamphersaures Ammoniak. — Man sättigt weingeistige Weincamphersäure nicht ganz mit Ammoniak, scheidet durch Wasserzusatz den nicht neutralisirten Theil der Säure ab und verdunstet das Filtrat. — Reagirt alkalisch, ohne freies Ammoniak zu enthalten.

Weincamphersaures Silberoxyd. — Man fällt wässriges weincamphersaures Ammoniak mit salpetersaurem Silberoxyd und trocknet den Niederschlag bei 100°. Schwärzt sich beim Erhitzen, schmilzt, entwickelt angenehm riechenden Rauch und lässt 31,9 Proc. Silber.  $(C^{24}H^{19}Ag0^8 = 32.2 \text{ Proc. Ag.})$ 

Weincamphersaures Kupferoxyd. — Durch Zersetzung von weincamphersaurem Ammoniak mit Kupfervitriol wird anderthalbbasisches Salz mit 4 At. Wasser erhalten.

Weincamphersäure löst sich wenig in Weingeist und Aether. MALAGUTI.

# Campher - Chlorvinester.

# $C^{28}H^{20}Cl^4O^8 = 2C^4H^3Cl^2O_5C^{20}H^{14}O^6$ .

MALAGUTI. (1839.) Ann. Chim. Phys. 70, 360; J. pr. Chem. 18, 45; Ann. Pharm.

32, 33; N. Br. Arch. 12, 150; Repert. 70, 134.
Chlorcamphernaphtha, Éther camphorique chloruré, Camphorate d'éthyle bichloré. Vergl. IV,186.

Darstellung. Man sättigt Camphervinester mit trocknem Chlor, entfernt den Ueberschuss durch Erwärmen der gelben Flüssigkeit, wäscht die erkaltete dickliche Masse zuerst mit schwachem wässrigen Kali, dann wiederholt mit schwachem Weingeist, löst sie in absolutem Weingeist und verdunstet die Lösung im Vacuum.

Eigenschaften. Wasserhelles, dickflüssiges Oel von 1,386 spec. Gew. bei 14°. Riecht angenehm, schmeckt stark und anhaltend

bitter. Neutral.

28 C 20 H 4 Cl 8 0	168 20 142 64	42,6 5,1 36,0	MALAGUTI. 42,1 5,4 35,3	
C4H3Cl2O,C20H14O6	394	16,3	17,2	

Zersetzungen. 1. Wird beim Erwärmen dünnflüssig und zersetzt sich dann. - 2. Wird durch wässriges Kali nicht oder sehr langsam zersetzt, durch weingeistiges Kali in camphersaures, essigsaures Kali und Chlorkalium verwandelt. (C28H20Cl408 + 8K0,H0 = C20H14K2O8+  $2 \text{ C}^4\text{H}^3\text{KO}^4 + 4\text{KCI} + 8\text{HO}$ ).

Verbindungen. Löst sich in 8 Th. Weingeist und in ebensoviel

Aether. MALAGUTI.

Sauerstoffkern C20H14O4. Camphersäureanhydrid.  $C^{20}H^{44}O^6 = C^{20}H^{44}O^4.0^2.$ 

BOUILLON-LAGRANGE. (1799). Ann. Chim. 23, 153; Crell. Ann. 1799, 2, 221. LAURENT. Ann. Chim. Phys. 63, 207; Ann. Pharm. 22, 135; Ann. Pharm. 22, 41; Ausz. J. Pharm. 23, 513.

MALAGUTI. Ann. Chim. Phys. 64, 152; J. pr. Chem. 11, 294; Ann. Pharm. 22, 41; J. Chim. méd. 13, 107.

Wasserfreie oder trockne Camphersäure. Acide camphorique anhydre.

Anhydride camphorique. Oxyde de camphèse. LAURENT.

Bildung, 1. Beim Erhitzen der Camphersäure, Bouillon, Laurent. Auch der Weincamphersäure, Malaguti, der Methylcamphersäure, Loik (N. Ann. Chim. Phys. 37, 196), der Campheranilsäure, Laurent u. Gerhardt. (N. Ann. Chim. Phys. 24, 191), des camphersauren Bleioxyds, Boucsein (N. Br. Arch. 83, 277), der camphersauren Alkalien mit gleichviel Perchlorvinaether, Malaguti (Compt. rend. 41, 625; J. pr. Chem. 67. 277; Chem. Centr. 1855, 874). — 2. Beim Einwirken von Fünffach-Chlorphosphor auf Camphersäure. Gerhardt u. Chiozza (Compt rend. 36, 1050; Ann. Pharm. 87, 290; J. pr. Chem. 59, 452). — 3. Beim Lösen von Camphersäure in Vitriolöl und Fällen der Lösung mit Wasser, Walter (N. Ann. Chim. Phys. 9, 177).

Darstellung. 1. Man destillirt Camphersäure für sich und sammelt das im Halse der Retorte sich ansetzende weiße Sublimat. Bouillon-LAGRANGE. -- 2. Man destillirt Weincamphersäure, löst das erstarrende Destillat in kochendem Weingeist, trennt die nach dem Erkalten und weiterem Eindampfen der Lösung sich ausscheidenden Krystalle des Camphersäureanhydrids von in der Mutterlauge gelöst bleibendem Camphervinester und reinigt sie durch Umkrystallisiren

aus Weingeist. MALAGUTI.

Eigenschaften. Lange weiße Säulen. MALAGUTI. - Krystallisirt aus Weingelst in langen, graden, sechsseitigen, sehr platten Säulen mit rhombischer Basis und breiten Flächen auf den beiden stumpfen senkrechten Seitenkanten, ihre Endflächen sind durch 4 Zuspitzungsflächen ersetzt, von denen 2 rhombische auf den spitzen senkrechten Seitenkanten und 2 dreieckige auf den beiden senkrechten Flächen aufsitzen, welche die stumpfen Seitenkanten der Säulen ersetzen. LAUBENT. - Spec. Gew. 1,194 bei 20°,5; beginnt bei 130° in langen Nadeln zu sublimiren, schmilzt bei 217°, MALAGUTI, bei etwa 220°, Boucsein, destillirt bei 270° vollständig über. — Anfangs geschmacklos, nach einiger Zeit Reiz im Schlunde verursachend. Neutral; zeigt sich beim Reiben electrisch. Malaguti.

				MALAGUTI,	LIRBIG.	LAURENT.	WALTER.	Boucs
	20 C	120	65,93	66,24	65,71	64,87	65,55	65,70
	14 H	14	7,69	7,90	7,85	7,87	7,91	7,76
	6 <b>0</b>	48	26,38	25,86	$26,\!44$	27,26	26,54	26,54
_	C20H14O6	182	100,00	100.00	100.00	100,00	100.00	100.00

LIRBIG'S Analyse: Ann. Pharm. 22, 50.

Zersetzungen, 1. Die farblose Lösung des Camphersäureanhydrids in kaltem Vitriolöl entwickelt beim Erhitzen auf 45 - 50°, reichlicher auf 60°, Kohlenoxydgas und bildet Campherschwefelsäure. (VI.732). WALTER (N. Ann. Chim. Phys. 9, 177). In wasserfreier oder rauchender Schwefelsäure löst sich Camphersäure unter Entwicklung von schwesliger Säure mit dunkler Farbe. — Liefert mit Vitriolöl und absolutem Weingeist destillirt Weincamphersäure. MALAGUTI. -2. Entwickelt mit wasserfreier Phosphorsäure vorsichtig destillirt ein aus 1 Maafs Kohlensäure und 4 Maafs Kohlenoxyd bestehendes Gasgemenge, liefert gelblich gefärbtes, durchdringend, nicht unangenehm riechendes Oel, welches dem Terpenthinöl oder der Naphta isomer ist (88.30 Proc. C, 11.27 Proc. H) und hinterlässt schwarzen, sauren Rückstand. WALTER (Ann. Chim. Phys. 75, 212). - 3. Weingeistiges Camphersäureanhydrid bildet kochend heifs mit Ammoniakgas (auch mit wässrigem oder zweifach-kohlensaurem Ammoniak, MALAGUTI) gesättigt camphoraminsaures Ammoniak (MALAGUTI's neutrales camphersaures Ammoniak), LAURENT (Compt. chim. 1845, 141; Ann. Pharm. 60, 326), und wahrscheinlich auch Camphoramid. LAURENT. (Rev. scient. 10, 123; J. pr. Chem. 27, 314). — 4. Wird nicht in der Kälte, aber beim Erhitzen mit Anilin zu Camphoranilsäure und Camphoranil. LAURENT U. GERHARDT (N. Ann. Chim. Phys. 24, 191).

Verbindungen. Camphersäureanhydrid löst sich wenig in kaltem, etwas mehr, Malaguti, doch schwierig in kochendem Wasser und verwandelt sich bei anhaltendem Kochen mit Wasser in Camphersäure. Laurent. Boucsein. Auch nach 2 stündigem Kochen scheidet sich aus der heißen wässrigen Lösung beim Erkalten unverändertes Camphersäureanhydrid aus. Malaguti.

Verschluckt in der Kälte kein Ammoniak. Malaguti, Laurent. (Compt. chim. 1845, 141). — Beim Ueberleiten von Ammoniakgas über schmelzendes Camphersäureanhydrid destillirt gelbliche, beim Erkalten durchsichtig erstarrende, leicht in Weingeist und Wasser lösliche, beim Kochen mit wässrigem Kali kein Ammoniak entwickelnde Masse über. Malaguti.

Salze des Camphersäureanhydrids. — Weingeistiges Camphersäureanhydrid fällt die Metallsalze nicht. Boucsein. — Camphersäureanhydrid scheint mit Basen eigenthümliche Salze bilden zu können, Laurent (Compt. chim. 1845, 141), es verbindet sich erst mit Wasser und bildet dann mit den Basen Salze, welche mit den gewöhnlichen camphersauren Salzen gleiche Zusammensetzung zeigen, aber von ihnen verschiedene Eigenschaften besitzen. Aus diesen Salzen lässt sich kein Anhydrid, sondern nur Camphersäure abscheiden. Malaguti. — Camphersäureanhydrid mit wässrigem Kali gekocht, bildet camphersaures Kali, das nicht wie gewöhnliches camphersaures Kali in Nadeln, sondern in breiten, perlglänzenden Blättern krystallisirt. Malaguti. — Die bei längerem Kochen von Camphersäureanhydrid mit Kalkmilch entstehende Lösung scheidet beim Abdampfen Häute ab, die sich nur bei längerem Kochen mit Wasser auflösen und aus deren Lösung Weingeist kleine welfse Nadeln fällt, die 14 Proc. Ca enthalten, etwa der Formel C<sup>20</sup>H<sup>27</sup>Ca<sup>30</sup>14 (Rechnung = 13,67 Proc. Ca, entsprechend. Laurent (Compt. chim. 1845, 141; Ann. Pharm. 60, 330). — Das in Wasser gelöste Kalisalz fällt aus wässrigem Kupfervitriol einen Niederschlag, der 30,14 Proc. Kupferoxyd enthält. — Wässriges Camphersäureanhydrid wird durch wässrigen Bleizuecker nicht gefällt. Malaguti.

Camphersäureanhydrid löst sich in kaltem, reichlich in kochendem Weingeist, Malaguti, weniger leicht als Camphersäure. Laurent. - Löst sich in kaltem Aether noch leichter als in Weingeist. MALAGUTI.

## Sauerstoffkern C2 0H12O6.

#### Cantharidin.

## $C^{20}H^{12}O^{8} = C^{20}H^{12}O^{6}, O^{2}$ ?

ROBIQUET (1812). Ann. Chim. 76, 302; Schw. 4, 198. - J. Pharm. 14, 363. - J. Pharm. 21, 123.

THIERRY. J. Pharm. 21, 44; Ann. Pharm. 15, 315; J. chim. méd. 11, 139; J. pr. Chem. 8, 54.

REGNAULT. Ann. Chim. Phys. 68, 159; Ann. Pharm. 29, 314; J. pr. Chem. 16, 316;

LAVINI U. SOBREBO. N. J. Pharm. 7, 467; Ausz Repert. 100, 562. W. Procter jun. Pharm. Journ. and Transact. 12, 287; Vierlelj. pr. Pharm.

Cantharidencampher, blasenziehendes Princip der Canthariden. — Von ROBIOURT 1812 entdeckt.

Vorkommen. In spanischen Fliegen, den Canthariden (Lytta vesicatoria. Fabric.); in Lytta vittata, DANA (Schw. 30, 247); Mylabris Cichorii, BRETON-NRAU (J. Pharm. 14, 67), in Meloë violaceus, M. autumnalis, M. fucia, M. punctata, M. variegatus, M. scabrosus, M. majalis; LAVINI u. Sobrebo.

Aus Canthariden oder Mylabris Cichorii, welche belde etwa 0,4 Proc. Cantharidin enthalten, WARNER (Vierlelj. pr. Pharm. 6,86), leichter aus letzteren, da diese weniger Oel enthalten, Robiquet. - 1. Man verdampft wässrigen Cantharidenauszug zur Trockne, erschöpft den Rückstand mit starkem heißen Weingeist, dampft die Lösung zum Extract ein, zieht dieses mit warmem Acther aus und lässt den Auszug an der Luft verdunsten. Dem Rückstande entzieht man durch kalten Weingeist eine gelbe Materie und trocknet das zurückbleibende Cantharidin. Robiquet. — Lavini u. Soberro kochen Meloepulver mit Wasser, verdunsten den Absud, ziehen den Rückstand mit warmem Aether aus und lassen freiwillig verdunsten. - Directes Ausziehen mit Weingeist llefert sehr ölreichen Auszug, aus dem sich kein Cantharidin abscheiden lässt. LAVINI II. Sobrero. — 2. Man erschöpft Cantharidenpulver im Verdrängungsapparate mit Aether, den man sehr langsam hindurchsliefsen lässt, fängt das zuerst hindurchsliefsende, fast reine Oel für sich auf und verarbeitet erst die folgenden Tincturen auf Cantharidin, durch Abdestilliren des Aethers und Reinigen der aus dem Rückstande anschießenden Krystalle durch Auspressen und Umkrystallisiren aus Weingeist. Robiquet. Thierry wendet auch Aetherweingeist von 0,82 oder Weingeist von 0,85 spec. Gew. an und macerirt das Cantharidenpulver vor dem Ausziehen im Verdrängungsapparate erst einige Tage damit. Er destillirt aus den Auszügen Aether und Weingeist ab, hebt vom Rückstande das Oel ab, und gewinnt das Cantharidin aus der wässrigen Lösung durch Krystallisiren, Auspressen und Umkrystallisiren mit Hülfe von Thierkohle.

Eigenschaften. Farblose, rechtwinklich vierseitige Säulen des zweigliedrigen Systems, mit vierflächiger, auf die Flächen aufgesetzter Zuspitzung. Flächen p, m, i und u der Fig. 53. - i:1 = 117°30'; i:p =121°15'; u: u = 123°28'; u: m = 118°15'; i: u = 138°55'. Krystalle durch Vorherrschen von p oder in tafelartig. Spaltbar nach p und m. MARIGNAC.

(Recherches sur les formes cryst. Genf 1855.) Rhombische Säulen oder glimmerartige Blättchen. Robiquet. Thierry. Gewöhnlich 4seitige, flache Säulen, die treppenförmig durch Einrisse erscheinen. Scheidet sich aus Aether oder Essigsäure in flachen, schief 4seitigen, 2flächig zugespitzten Säulen des rectangulären Systems. Procter. Verflüchtigt sich nicht mit Wasserdämpfen, nicht merklich im Röhrchen bei 104°, bei 121° langsam, wenig rascher bei 182°, schmilzt bei 205° bis 210° (bei 210° Robiquet und A.) und verdampft dann rasch in weißen Nebeln, die sich in feinen Nadeln, Robiquet und A., in rectangulären, zuweilen irisirenden Säulen von großem Glanze verdichten. Procter. — Geruchlos. Neutral. Sinkt in Salpetersäure von 1,38 spec. Gew. unter. Procter. Erzeugt schon in äußerst kleiner Menge auf der Haut Blasen, Robiquet und A., nicht für sich im trocknen Zustaude, aber rasch mit etwas Oel befeuchtet. Procter.

			REGNAULT. 1	LAVINI U. SOBE	ERO.
20 C	120	61,22	60,36	61,17	
12 H	12	6,12	6,22	6,30	
80	64	32,66	33,42	32,53	
C20H12O8	196	100.00	100.00	100.00	

Nach den meisten Autoren == C¹0H6O⁴, von Gmelin für die Verbindungen mit 20 At. C. bestimmt. Kr. — Isomer mit Pikrotoxin.

Zersetzungen. 1. Verbrennt beim Erhitzen auf Platinblech mit weißer Flamme, wenig letcht verbrennliche Kohle hinterlassend. LAVINI U. SOBRERO. — 2. Erhitzt man Cantharidin mit Vitriolöl befeuchtet auf einem Uhrglase zum beginnenden Sieden, so entsteht auf Zusatz von chromsaurem Kali lebhaftes Aufbrausen und prächtig grüne Masse, nach einigen Stunden Lösung, die endlich trübe blattgrün wird. Eboli (Messagero de Lima; N. Br. Arch. 87, 187).

Verbindungen. Cantharidin löst sich nicht in kaltem oder kochendem Wasser. Es wird durch Gegenwart einer gelben Materie der Canthariden in Wasser löslich, daher heißes Wasser aus diesen alles Cantharidin auszieht. Robhquet und A. — Löst sich in heißem Vitriolöl ohne Färbung, durch Wasser fällbar. — Löst sich kaum in kalter Salzsäure von 1,18 spec. Gew., kaum in kalter Phosphorsäure, wenig mehr in der Hitze. — Löst sich reichlich in kochender Salpetersäure, kaum in heißer Ameisensäure, wenig in kalter, leichter in heißer Essigsäure von 1,041 spec. Gew., 40 Th Eisessig lösen beim Erhitzen 1 Th. Cantharidin völlig. Nach Robhquet unlöslich in Eisessig-Aus allen diesen Flüssigkeiten krystallisirt das Cantharidin beim Erkalten. Procter u. A.

Löst sich nicht in wässrigem *Ammoniak*, Thierry, wenig in erwärmtem. Procter. — Löst sich in *Kali-* und *Natronlauge*, durch Essigsäure fällbar. Thierry.

Löst sich wenig in der Kälte, reichlicher beim Erwärmen in Weingeist, Essigäther, weniger in Holzgeist, mehr in Aether (in 34 Th. kaltem Aether, Warner), am besten in Aceton und Chloroform, welches leztere Cantharidin den wässrigen Lösungen entzieht. — Löst sich in (70 Th. Procter, 63 Th. Warner) heißem Terpenthinöl, in Zimmtöl, Nelkenöl und Sassafrasöl, in Mandelöl, Baumöl, Schmalz und krystallisirt beim Erkalten. Thierry u. A. Aus Cantharidin ziehen Eis-

essig, Terpenthinöl oder Olivenöl das Cantharldin, aber nur letzteres behält beim Erkalten reichlich davon gelöst. Procter.

#### Anhang zu Cantharidin.

## Flüchtige Schärfen.

Die reizenden Wirkungen einiger Pflanzen auf die Sinnesorgane sind höchst wahrscheinlich durch darin enthaltene, aber bisher nicht abscheidbare Stoffe bedingt, welche vielleicht den flüchtigen Oelen oder Campherarten angehören. Sie wurden zuerst von Gren (Syst. Handb. d. Chem. 1794, 2, 229) in einigen Pflanzen als besondere Materien (Principia acra plantarum) unterschieden, sind sehr flüchtig, gehen beim Trocknen der Pflanzen verloren, beim Destilliren der Pflanzen mit Wasser meistens in das Destillat über, dem sie reizenden brennenden Geschmack ertheilen, oder sie werden schou beim Destilliren der Pflanzen zersetzt. Sie sind oft in den weingeistigen Auszügen der Pflanzen enthalten und bedingen deren reizende Wirkungen auf die Sinnesorgane; sie zeichnen sich vorzüglich durch ihre leichte Zerstörbarkeit aus. Die wichtigsten dieser flüchtigen Schärfen sind folgende:

Flüchtige Schärfe im Aconium napellus. Braconnot (Ann. Chim. Phys 6, 139). Griger (Mag. Pharm. 34, 62). In den Blättern vor dem Blühen, in den Samen nach dem Blühen der Pflanze, hängt in den Blättern dem Chlorophyll an. Lässt sich durch wiederholtes Auspressen der Pflanze mit Wasser dieser nicht vollständig entziehen, dagegen völlig mit Weingeist. Das frische Kraut liefert beim Destilliren mit Wasser im Chlorcalciumbade unter Verbreitung eines eigenthümlichen, die Augen reizenden, nicht sehr scharfen und bald verschwindenden Geruchs nur zuerst ein sehr scharf schmeckendes und riechendes Destillat, während der Rückstand alle Schärfe verloren hat. Beim Rectlifeiren verliert das Destillat immer mehr seine Schärfe, die schon bei

100° zerstört wird.

Flüchtige Schärfe im Arum dracunculus, Landerer (Repert. 57, 199), findet sich in den frischen Wurzeln, in dem innen blau gefärbten Theil der Blüthe, vorzüglich aber im Kolben. Die frischen, brennend scharf schmeckenden Wurzeln verlieren den Geschmack beim Kochen und Rösten; die zerquetschten Kolben röthen beim Einreiben die Haut, ohne jedoch Blasen zu erzeugen, geben beim Destilliren mit Wasser scharfes, die Augen zu Thränen reizendes, fade krautartig schmeckendes Wasser; frische Kolben und die blaugefärbten Blüthentheile geben nach der Digestion mit Weingeist sehr scharf schmeckenden Auszug, von dem beim Destilliren das flüchtigste Destillat auf die Haut gebracht Röthe und Brennen erzeugt, der minder flüchtige Rückstand aber außer Wachs und blauem Farbstoff ein scharf schmeckendes, in Aether und flüchtigen Oelen lösliches Harz enthält

Flüchtige Schärfe im Arum maculatum. Strudel (Diss. inaug. de acred. novell. veget. Tubing. 1805), 1. Dulong (J. Pharm. 12, 156; Taschb. 1827, 65.). In den frischen Wurzeln, welche scharf und stechend schmecken, wenn man sle beim Kauen gegen die Mondwandungen drückt; sie schmecken sonst nur wenlg brennend, ihr Saft fast gar nicht, geben beim Destillern kein scharf, aber fade schmeckendes, brenzlich riechendes, neutrales Destillat, mit Wasser, Weingeist, Essig und Baumöl nicht scharfe Auszüge, verlieren aber

dennoch ihre Schärfe, die dabei gänzlich zerstört wird.

Flüchtige Schärfe in Clematis viticella. — Die frische Pflanze liefert beim Destilliren mit Wasser wenig gelbes, auf dem Wasser schwimmendes,

brennend schmeckendes Oel.

Flüchtige Schärfe in Clemalis flammula. Braconnot (Ann. Chim. Phys. 6, 134). Die frische Pflanze liefert ein wässriges Destillat ohne Oeltropfen, welches scharf ätzend schmeckt, die Hant röthet und Schmerz verursacht, nicht sauer ist. — Die flüchtige Schärfe lässt sich den Pflanzen durch fette Oele entziehen, sie glecht beim Kochen derselben mit Wasser verloren.

Flüchtige Schärfe im Helleborus foetidus. Braconnot (Ann. Chim. Phys. 6, 138). Stiele und Blätter liefern frisch destillirt ein sehr scharf schmecken-

des und riechendes Destillat.

Flüchlige Schärfe in Daphne Mezereum. LANDERER (Repert. 58, 114). Die Rinde gibt beim Destilliren mit Wasser neutrales, scharf brennend schmeckendes Destillat, beim Ausziehen mit Weingeist sattgrüne, sehr scharf schmeckende Lösung, welche eingedampft ein dickes Extract liefert, dem Aether alle Schärfe entzieht. Der mit Bleizucker versetzte weingeistige Auszug filtrirt, vom überschüssigen Blei durch Hydrothion befreit, lässt beim Eindampfen ein Extract mit wenigem scharf brennend schmeckenden, die Haut röthenden, in wässrigem Kali löslichen Oel, welches aus der Kalilösung durch Destilliren derselben mit Phosphorsäure ausgeschieden wasserhell, sauer, scharf und stechend riechend erscheint. — Die flüchtige Schärfe wird der Rinde nicht durch Digeriren mit reinem oder salzsäurehaltigem Wasser entzogen.

Flüchtige Schärfe im Polygonum hydropiper John (dessen chem. Schrift, 3.14). Man erhält beim Destilliren der Pflanze in nicht lutirten Gefässen geschmackloses, in lutirten Gefäßen brennend schmeckendes Wasser, während

in beiden Fällen der Rückstand seine Schärfe verloren hat.

Flüchtige Schärfe in Ranunculus bulbosus, R. flammula, R. lingua und R. acris. Braconnot (Ann. Chim. Phys. 6, 138). Die Stengel und besonders die Wurzeln dieser Pflanzen liefern beim Destilliren mit Wasser scharf schmeckendes, nach Rettig riechendes Destillat, welches sich nach zwei Monaten trübt, weiße Flocken nebst kleinen glänzenden, glimmerartigen Schuppen abscheidet ohne seinen Geruch und Geschmack zu verlieren. Der Rückstand von der Destilation ist frei von Schärfe. -Ranunculus lanuginosus, R. auricomus, R. phylonolis, R. repens und R. ficaria liefern belm Destilliren mit Wasser kein scharfschmeckendes Destillat. - Flüchtige Schärfe in Ranunculus sceleraius vergl. bei Anemonin, C30H12O12.

Flüchlige Schärfe einiger Schwämme, Leteller (Mag. Pharm. 16,137); wird beim Destilliren derselben mit Wasser oder beim Digeriren mit Essig,

Weingeist oder wässrigem Kali zerstört.

# Pikrotoxin.

# $C^{20}H^{42}O^{8} = C^{20}H^{42}O^{6}, O^{2}$ ?

BOULLAY. Ausführlich Bull. Pharm. 4, 5. - Ann. Chim. 80, 209; Schw. 7, 365; ferner J. Pharm. 5, 1; Taschenbuch 1820, 122; Repert. 7, 76; Ausz. Gilb. 63, 319; ferner J. Pharm. 11, 505; Ausz. Reperl. 23, 166; Kastn. Arch. 7, 374; ferner *J. Pharm.* 12, 106. Merck, *N. Tr.* 20, 1, 134. Duflos. *Schw.* 64, 222.

PRILETIER U. COUERBE. Ann. Chim. Phys. 54, 181; Ann. Pharm. 10, 183.

Menispermin (aber verschieden vom Menispermin von Pelletier u. COUERBE). Cocculin. Pikrotoxinsäure. - Von Boullay in den Samenkernen von Menispermum Cocculus gefunden.

Darslellung. 1. Man kocht die von der Schale gereinigten Körner mit Wasser aus, verdunstet den Absud, erschöpft ihn mit siedendem Weingeist von 38° B., überlässt das Filtrat mehrere Tage an einem kühlen Orte sich selbst, scheidet ausgeschiedenes Fett ab, verdunstet zur Trockne, vertheilt den Rückstand mit wenig Wasser und 1/6 seines Gewichts Bittererde, welche mit anwesender Säure und Fett unlösliche Verbindungen eingeht, trocknet das Gemenge völlig aus, kocht es mit Weingeist von 30° wiederholt aus, entfärbt die Lösung mit Thierkohle und verdunstet sie zum Krystallisiren. Das erhaltene Pikrotoxin ist durch Auflösen in kochendem Weingeist von 20°B. und freiwilliges Verdunsten zu reinigen. Boullay. - Schon der vom Fett befreite wässrige Absud setzt beim Verdunsten Warzen ab, die erst mit kaltem, dann mit heifsem Wasser behandelt, farbloses Pikrotoxin lassen, durch Umkrystallisiren zu reinigen. Mrissnen (Berl. Jahrb. 1827, 1, 132). - Auch

Casaseca (J. Pharm. 12, 99; Ausz. Kasln. Arch. 7, 376) zieht das wössrige Extract mit Weingeist aus, verdunstet, entfernt das Fett, stellt das übrige Extract mit Bittererde hin und kocht es nach 24 Stunden mit absolutem Weingeist aus, wo aus dem Filtrat beim Verdunsten Pikrotoxin anschießt. — Wird der zum dicken Syrup verdunstete wässrige Absud 24 Stunden mit ½0 Baryt oder Bittererde hingestellt, dann mit absolutem Weingeist wiederholt ausgekocht, die Tinctur zur Trockne verdunstet und der Rückstand wieder mit Weingeist behandelt, so liefert die mit Thierkohle entfärbte weingeistige Lösung beim Verdunsten und Erkälten Krystalle von Pikrotoxin. Boullay.

2. Man fällt den Absud mit Bleiessig, entfernt aus dem Filtrat das gelöste Blei durch Hydrothion, verdunstet das Filtrat, zieht den Rückstand mit Weingeist aus, filtrirt und dampft ab, zieht den Rückstand wieder mit Weingeist aus, wiederholt dieses Auflösen in Weingeist, Filtriren und Verdunsten, bis sich das Extract völlig in Weingeist löslich zeigt, versetzt dann die zum Syrup abgedampfte weingeistige Lösung mit kohlensaurem Kali, welches durch Entziehung der Essigsäure nach einiger Zeit das Pikrotoxin krystallisch abscheidet, gewinnt aus der davon getrennten Mutterlauge, welche aufserdem Farbstoff und Zucker hält, durch Abdampfen noch etwas Pikrotoxin, wäscht sämmtliches erhaltene mit kaltem Wasser und krystallisirt es aus weingeisthaltigem Wasser um. Boullay. Auch durch Abdampfen des mit Bleiessig gefällten und vom Blei befreiten wässrigen Absuds werden Pikrotoxinkrystalle erhalten. Boullay. Schrader (Br. Arch. 8, 147).

3. Man erschöpft mit der Schale zerstofsene Kockelskörner durch Auskochen mit Weingeist von 0,85 spec. Gew., destillirt das Filtrat, bis der Rückstand etwa ¼ vom Gewicht der Körner beträgt, hebt nach dem Erkalten das Fett ab, kocht den Rückstand mit der Hälfte seines Gewichts Wasser, filtrirt kochend und befördert das Filtrat (nach Zusatz von wenig Säure, Pelletier u. Couerbe), zur Krystallisation. Voget (Br. Arch. 20, 250). In dem im Wasser unlöslichen Theil des Extractes bleiben Menispermin, Paramenispermin und die braune Säure (vergl. unten). Pelletier u. Courbbe, Der mit schwachem Weingeist bereitete Auszug der entschälten Kockelskörner liefert beim Verdunsten braunes Pikrotoxin, durch Waschen mit kaltem Weingeist und mehrmaliges Auflösen leicht zu reinigen. Bei weiterem Verdunsten schiefst noch Pikrotoxin, aber in

felnen Nødeln von anderem Ausehen an, GMRLIN,

4. Kukle verdunstet den wässrigen Absud der Kockelskörner fast bis zum Honig, erkältet, entfernt das ausgeschiedene Oel, dampft dann zum Extract ab, erhitzt dieses im Destillirapparat mit Weingeist von 0,84 spec. Gew., bis die Hälfte des Weingeistes übergegangen ist, giefst die Lösung ab und behandelt den Rückstand wiederholt mit Weingeist, so lange dieser noch Bitteres aufnimmt. Die Tinctur nach dem Abdestilliren des Weingeists zum Honig verdunstet, gibt beim Schütteln mit neuen Mengen Aether an diesen Pikrotoxin und Menispernin ab, welches letztere zugleich mit dem Farbstoff der Lösung durch Schütteln mit Salzsäure oder Salpetersäure entzogen wird. (Zeitschr. Ph. v. W. 5, 339). — Behandelt man Kockelskörner mit Weingeist und Weinsäure, verdunstet, zieht den Rückstand mit Wasser aus und schüttelt die Lösung mit Aether, so bielben beim Verdunsten desselben Pikrotoxinkrystalle zurück, G. Günkel (N. Br. Arch. 94, 14).

5. WITTSTOCK (Berz. Lehrb. 3. Auft. 3, 289) befreit die entschälten Kerne durch Auspressen von Fett, kocht den Rückstand einige Mal

mit Weingeist aus, filtrirt, destillirt den Weingeist ab, kocht den erstarrten Rückstand mit Wasser, scheidet das Oel ab und lässt das Pikrotoxin krystallisiren.

Eigenschaften. Weiße, glänzende, vierseitige Säulen. Boullay. Bald feine Nadeln, bald biegsame, seidenglänzende Fäden und durchsichtige Platten, bald strahlig-warzig und harte körnige Massen, verschieden ausfallend nach Concentration, Temperatur und Gegenwart fremder Körper in der Lösung. Pelletier u. Courre. Ohne Reaction auf Pflanzenfarben. Oppermann. Duflos. Nach früheren Angaben von Boullay alkalisch reagirend. Geruchlos, schmeckt sehr bitter. Giftig. 10 Gran tödten junge Hunde unter Convulsionen und Schwindel. Boullay. Hält kein Krystallwasser. Pelletier u. Courre. Lenkt in Weingeist gelöst das polarisirte Licht nach links ab. Rotation links = 28,1. Bouchardat u. Boudet (N. J. Pharm. 23, 288; J. pr. Chem. 60, 118; Liebig u. Kopp's Jahresber. 1853, 194).

						OPPERMANN Mittel.
20 C 12 H	a. 120 12	61,22 6,12	24 C 14 H	b. 144 14	60,50 5,88	60,21 5,86
8 0 C <sup>20</sup> H <sup>12</sup> O <sup>8</sup>	64 196	32,66 100,00	10 0 C <sup>24</sup> H <sup>14</sup> O <sup>10</sup>	$-\frac{80}{238}$	33,62	33,93
Conso	190	PELLETIER U. COUERBE.			Francis.	100,00
		Mittel.	Mittel.		Mittel.	
	C	59,77	59,52		60,26	
	H 0	$^{6,00}_{34,23}$	$5,86 \\ 34,62$		$5,70 \\ 32,74$	
	-	100,00	100,00		9≺,70	
Isomer	mit Can	tharidin — Ist	nach Oppre	MANN	(Mag. Ph	arm 35, 237

Isomer mit Cantharidin. — Ist nach Oppermann (Mag. Pharm. 35, 237; Pogg. 23, 446)  $C^5H^3O^2 = \frac{1}{4}C^{20}H^{12}O^8$ , nach Pelletier u. Couerbe  $C^{12}H^{70}$ 5, Gerhardt (Traité 4, 227) nimmt erstere Formel verdoppelt =  $C^{19}H^6O^4$  an. — Völlig stickstofffrei. Oppermann, Erdmann u. Marchand (J. pr. Chem. 37, 146) u. A. Hält nach Francis (Lieb. Organ. Chem. 335) 0,75—1,30 Proc. Stickstoff.

Zersetzungen. 1. Liefert bei der trocknen Destillation kohlensaures und brennbares Gas, wenig saures Wasser, sehr viel saures, braungelbes, brenzliches Oel, kein Ammoniak und lässt Kohle. Bout-LAY. Schmilzt beim Erhitzen wie Wachs, entzündet sich und lässt Kohle: Merck. Schmilzt zur braunen Flüssigkeit und gibt brenzlich gewürzhafte, saure Dämpfe, Gmelin. Zersetzt sich beim Erhitzen auf glühenden Kohlen, ohne zu schmelzen und ohne sich zu entstammen. Boullay. -2. Wird beim Kochen mit lod und Wasser nicht verändert und krystallisirt beim Verdunsten frei von lod und Hydriodsäure. Pelletier u. Couerbe. Bildet mit 1/10 Iod zusammengerieben rothbraune Masse, auf Wasserzusatz röthliche Lösung. Voget (N. Br. Arch. 16, 155). Wird nicht verändert durch schweflige Säure, Chlor, Boullay, nicht durch Iodsäure, Duflos, wird nicht durch den Dampf von Brom, Iod, Chloriod gefärbt. Douné. — 3. Kaltes Vitriolöl löst es mit gelber Farbe (ohne Färbung, Merck), erwärmtes Boullay. — 4. Löst sich in kalter Salpetersäure verkohlt es. unverändert mit grünlichgelber (allmählich verschwindender, Durlos) Farbe und wird beim Erwärmen in Kleesäure verwandelt. Boullay. Liefert auch mit Konigswasser Kleesäure, PRLLETIRR u. COUERBE. Wird durch Salpetersäure geröthet, Pritenkofer (Repert. 7, 91), nicht gefärbt. Merck. — 5. Entwickelt mit Kalihydrat kein Ammoniak. Boullay. Wird durch concentrictes Ammoniak, Kali oder Natron, besonders bei gelinder Wärme völlig zersetzt, aus der orangefarbenen Lösung fällen Säuren braunes Pulver, dem ähnlich, welches Kali mit vielen organischen Stoffen erzeugt. Pelletier u. Couerbe. Vergl. auch Verbind. — 6. Wässriges Pikrotoxin färbt 2fach-chromsaures Kali schön grün. Duflos. Es reducirt Kupferoxyd in alkalischer Lösung zu Kupferoxydul. G. Becker (N. Br. Arch. 85, 22). G. Günkel. Hiernach hielt es Ludwig (N. Br. Arch. 82, 139), der erst nach dem Kochen mit Säuren prüfte, für eine gepaarte Zuckerverbindung. — Wässriges Pikrotoxin verändert bei abgehaltenem Licht in den ersten Stunden die Lösungen von Gold-, Silber- und Kupfersalzen nicht, es reducirt sehr langsam schwefelsaures Eisenoxyd zu Oxydul. Duflos.

Verbindungen. Löst sich in 150 Th. Wasser von 14°, in 25 Th. kochendem, Pelletier u. Couerbe, Boullay, in 180 Th. kochendem, Merck, in 162 Th. kaltem, 54 Th. kochendem Wasser, Duflos, in 160 Th. Wasser von 18³/4°. Abl (Oesterr. Zeitschr. Pharm. 8, 201).

Mit Säuren. — Pikrotoxin verbindet sich nach Boullay mit Säuren zu Salzen, was Oppermann u. A. widerlegten. — Es neutralisirt nicht die geringste Menge Säure. Oppermann. Auch sehr überschüssiges Pikrotoxin nimmt Wasser, welches Spuren Salzsäure hält, nichts von seiner sanren Reaction. Es krystallisirt frei von Salzsäure aus der mit dieser versetzten Lösung. Pelletier u. Couerbe, Regnault (Ann. Pharm. 29, 314; J. pr. Chem. 16, 259). Duflos. Ebenso mit Iodsäure. Serullas. Hiernach sind die von Boullay früher beschriebenen Pikrotoxinsalze wohl als Pikrotoxin mit anhängender Säure zu betrachten. Es löst sich in verdünnten Säuren, Boullay, nicht mehr als in reinem Wasser, nur in Essigsäure reichlicher. Pelletier u. Couerbe.

Mit Alkalien. — Wässriges Ammoniak, Kali und Natron lösen Pikrotoxin sehr reichlich. Boullay. Säuren, selbst Kohlensäure, scheiden es unverändert ab. Pelletier u. Couerbe. Hiernach betrachten es Pelletier u. Couerbe (nicht Liebig, Ann. Pharm. 10, 204) als Säure, Pikrotoxinsäure. Uebersättigt man das Alkali in der Hitze mit Pikrotoxin, so schiefst dieses beim Erkalten an und ist nach dem Auswaschen mit kaltem Wasser frei von Alkali. Die Lösung von Pikrotoxin in Kali setzt im Kreise der Voltalschen Säule am +Pol Pikrotoxin in feinen Nadeln ab, während die Flüssigkeit am —Pol reicher an Kali und nicht mehr bitter ist. Pelletier u. Couerbe. — Baryt, Strontian, Kalk und Magnesia verhindern das Krystallisten des Pikrotoxins in Nadeln, Kalk macht, dass es in Platten oder Körnern krystallisirt, bei Säurezusatz entstehen Nadeln.

Pikrotoxin-Bleioxyd. — Bleioxyd bildet mit Pikrotoxin ein sehr lösliches, nicht krystallisirbares Salz, durch langes Kochen von Pikrotoxin mit überschüssigem Bleioxyd und wenig Wasser und Abdampfen des Filtrats im Vacuum zu erhalten. Hält 45 oder 48 Proc. Bleioxyd. Pelletier u. Couerbe.

Mit organischen Stoffen

Mit organischen Stoffen. — Löst sich in 3 Th. heißem Weingeist von 0,81 spec. Gew. Die Lösung gesteht beim Erkalten zur seidenglänzenden Masse. Sie wird durch wenig Wasser gefällt, durch mehr Wasser wieder klar. Aus einem Gemenge von Weingeist und Wasser nach gleichen Theilen werden die schönsten Krystalle erhalten. Boullay.

Löst sich schwer in kaltem Aether, Merck, in 250 Th. von 0,7 spec. Gew. Boullay. Pikrotoxin wird durch Aether der wässrigen Lösung

nicht entzogen, auch nicht der mit Aetzlauge versetzten weingeistigen Lösung, aber aus der mit Salzsäure versetzten nimmt Aether es auf. G. GÜNKEL (N.

Br. Arch. 94, 14).

Pikrotoxin löst sich vollkommen in concentrirter Essigsäure, aber erst in 2400 Th. destillirtem Essig und nicht merklich in einem Gemisch von gleichen Theilen destillirtem Essig und Wasser. Merck. Essigsäure befördert die Lösung des Pikrotoxins in Wasser. Prletter u. Courbbe. Die leicht erfolgende, durch concentrirtes kohlensaures Kall fällbare Lösung von Pikrotoxin in Essigsäure liefert nach Boullay beim Verdunsten Nadeln von essigsaurem Pikrotoxin, die mit Salpetersäure, nicht mit Schweselsäure die Essigsäure enwickeln, beim Waschen mit Wasser die saure Reaction, aber nicht alle Essigsäure verlieren.

Wässriges Pikrotoxin wird durch Gallustinctur nicht gefällt. Duflos. Pikrotoxin (säurehaltiges) löst sich nicht in flüchtigen und fetten Oelen.

BOULLAY.

Fernere Verbindungen. Es geht mit Chinin, Cinchonin, Morphin, Strychnin und Brucin Verbindungen ein, die leichter löslich sind, als diese Stoffe für sich, krystallisirbar und im Kreise der Voltaïschen Säule zersetzt werden, indem das Pikrotoxin an den +Pol, das Alkaloid an den -Pol geht. Pelletier u. Couerbe.

#### Anhang zu Pikrotoxin.

Braune Säure aus den Schalen der Kockelskörner.

PELLETTER U. COUERBE. Ann. Chim. Phys. 54, 196; Ann Pharm. 10,195.

Acide hypopicroloxique.

Darstellung. Man erschöpft die gröblich gepulverten Schalen der Kockelskörner im Papinischen Digestor mit Weingeist, filtrirt das beim Erkalten der Tinctur sich abscheidende Wachs ab, dampft ab, zieht das rückständige Extract erst mit kaltem Wasser, dann mit kochendem säurehaltigen, endlich mit Aether aus. Letzterer hinterlässt beim Verdunsten braunes Extract, ein Gemenge von Chlorophyll und der braunen Säure. Der nicht in Aether lösliche Theil des Extracts in kochendem Weingeist (oder wässrigem Alkali) gelöst scheidet beim Erkalten Wachs ab, und das von diesem getrennte Filtrat lässt beim Verdunsten braune Masse, aus der Aether Fett und Blattgrün auszieht und die braune Säure lässt.

Eigenschaften. Feste, amorphe braune Masse, Erweicht bei 100°

		FELLET	Mittel.	٠.
22 C	132	63,1	64,14	
13 H	13	6,2	6,09	
 8 0	64	30,7	29,77	
 C22H13O8	209	100.0	100,00	

So nach Priletier u. Courbbe. — Die Analyse gibt ½ Proc. C zu viel, während sonst das Gegentheil eintritt, und da die Sättigungscapacität nicht bestimmt wurde, so ist die Formel ganz unzuverlässig. Liebig. (Ann. Pharm. 10, 207). — Ist vielleicht Pikrotoxin, durch jene braune Säure verunreinigt, in welche das Pikrotoxin durch Alkalien verwandelt wird. Gm.

Löst sich nicht in Wasser, selbst nicht beim Kochen.

Löst sich leicht in Alkalien mit dunkler Farbe, durch Säuren in braunen Flocken fällbar. Löst sich nicht in Aether.

# Sauerstoffkern C20H10O8.

#### Oenolin.

 $C^{20}H^{10}O^{10} = C^{20}H^{10}O^8, 0^2.$ 

MULDER. Chemie des Weines. Leipzig 1856. S. 44 u. 228.
GLÉNABD. Compt. rend. 47, 468; J. pr. Chem. 75, 316. Ausführl. N. Ann. Chim. Phys. 54, 366.

Oenoline. Acide oenolique. — Der Farbstoff der rothen Weinbeerenschalen und des Rothweins. — A. Vogrl (Schw. 20, 417) und Fichnus (Br. Arch. 2, 309) kannten bereits das Verhalten des Rothweins gegen Säuren, Alkalien und Bleisalze. — Batilliats Rosi ist nach Muldra ein Gemenge, das Oenolin hält. Vergl unten. Faurk (Analyse chimique et comparée des vins de la Gironde, 1844: Ausz. Muldras Chemie des Weins 245) unterscheidet blauen und gelben Weinfarbstoff, die beide nach Muldra unrein oder Zersetzungsproducte waren.

Darstellung. A. Aus Weinbeerenschalen. Man zieht die mit Wasser gut ausgewaschenen Schalen mit essigsäurehaltigem Wasser aus, fällt die Lösung mit Bleizucker, zertheilt den gewaschenen Niederschlag unter Wasser und zerlegt ihn mit Hydrothion. Das durch Auskochen mit Wasser gereinigte Schwefelblei gibt an weingeistige Essigsäure den Farbstoff ab, der beim Verdunsten der Lösung zurückbleibt und durch Auskochen mit Aether von anhängendem Fett befreit wird. Mulder.

B. Aus Rothwein. 1. Man fällt Bordeauxwein mit Bleizucker, sammelt und wäscht den schmutzig-blauen Niederschlag, so lange das Waschwasser noch gefärbt abläuft, zerlegt ihn unter Wasser durch Hydrothion, befreit das niederfallende Schwefelblei durch Auskochen mit Wasser von Apothema und entzieht ihm den Farbstoff durch weingeistige Essigsäure. Die Lösung lässt beim Verdunsten den Farbstoff zurück, dem man Fett durch Aether und anhängendes Bleioxyd durch Essigsäure entzieht. MULDER. — 2. Man fällt Rothwein mit Bleiessig, wäscht den blauen Niederschlag durch Decanthiren, dann auf dem Filter, trocknet ihn bei 100 bis 110° und behandelt ihn fein gepulvert im Verdrängungsapparat mit soviel wasserfreiem Aether, in den vorher Salzsäuregas geleitet wurde, dass die darin enthaltene Salzsäure das Bleioxyd des Niederschlags nicht völlig sättigt. Nach dem Abfliefsen des salzsäurehaltigen Aethers wäscht man mit reinem Aether nach, so lange dieser noch etwas aufnimmt, wodurch Weinsäure, Gerbsäure, eine besondere krystallisirbare und flüchtige Sänre, Fett und Wachs entfernt werden, trocknet den ausgewaschenen Niederschlag an freier Luft und zieht ihn mit Weingeist ans, so lange dieser noch Farbstoff aufnimmt. Die weingeistige Tinctur durch Abdestilliren vom meisten Weingeist befreit, dann nach dem Abkühlen mit 4 bis 5 Maafs Wasser vermischt, setzt rothe Flocken ab, die man mit Wasser völlig auswäscht und trocknet. Glénard.

Eigenschaften. Fast schwarze Masse, zum schön violettrothen Pulver zerreiblich, zum rothbraunen Pulver, wenn die Masse bei 100 bis 120° getrocknet war. Glénard. Biäulichschwarze Masse, wie Reissblei. MULDER. Im feuchten Zustande dunkel weinhefenfarben, ohne Glanz. Erscheint unter dem Mikroscop betrachtet aus rundlichen Körnergruppen gebildet. Luftbeständig. Glenard.

	Bei 120°.		GLÉNARD. Mittel.
20 C 10 H 10 O	120 10 80	57,14 $4,76$ $38,10$	57,02 4,89 38.09
C20H10O10	210	100,00	100,00

Zersetzungen. 1. Bläht sich beim Erhitzen auf, entwickelt eigenthümlichen Geruch, saure Flüssigkeit und lässt Kohle. Glénard. — 2. Brennt auch Platinblech. Glenard. — Wird durch längeres Kochen seiner Lösung in schwachem Weingeist mit Wasser braungelb, unlöslich in Weingeist, während sich auf dem Wasser schillernde Häutchen bilden. Glénard. — 4. Weingeistiges Oenolin wird nicht durch kaltes, aber durch heißes Vitriolöl zerstört. Gléxard. Vergl. unten. — 5. Wird in weingeistiger Lösung durch wenig schwache Salpetersäure lebhafter gefärbt, durch mehr allmählich entfärbt, rascher beim Erhitzen, MULDER; unter Bildung eines gelbbraunen, verpuffenden Harzes, Glénard, — 6. Wird in weingeistiger Lösung durch Chlor zu einer gelben löslichen Verbindung, Glénard, in weingeistig-weinsaurer Lösung durch Chlor anfangs braun, durch mehr Chlor gelb. MULDER. - Mit Chlorkalk entsteht gelbbrauner Niederschlag und gelbe Lösung. Glénard. — 7. Verschluckt in Berührung mit Kalilauge oder kohlensaurem Natron-Sauerstoff und färbt sich braun. Glénard. Wird in weingeistig weinsaurer Lösung durch wenig Ammoniak chromalaunfarben, durch etwas mehr blau, durch Ammoniaküberschuss grün und nach einigen Augenblicken braun. Die grüne, nicht die braune Lösung wird durch Säuren roth. Wie Ammoniak wirken Kali, Natron und Kalk, MULDER,

Löst sich nicht in Wasser, Mulder, sehr wenig in kaltem, etwas mehr in heifsem. Glénard.

Vitriolöl färbt die weingeistig - weinsaure Lösung lebhaft hellroth, bei Ueberschuss violett, beim Verdünnen mit Wasser wieder rein roth. MULDER. — Salzsäure verändert die schwach weingeistige Lösung nicht, auch nicht beim Kochen. Glénard.

Oenolin löst sich leichter in Wasser, das Weinsäure oder Essigsäure hält. Es löst sich in Holzgeist, nicht in Schwefelkohlenstoff und Chloroform. Glénard.

Löst sich nach Mulder durchaus nicht in Weingeist, nach Glé-NARD leicht mit schön kermesinrother Farbe und bleibt beim Verdunsten als Firniss zurück. — Löst sich in Weingeist, der eine Spur Essigsäure hält, mit rein blauer, bei mehr Essigsäure mit rother Farbe. Mulder. Löst sich in Weingeist und Weinsäure langsam, aber vollkommen mit rein rother Farbe. Mulder.

Die weingeistige Lösung zeigt folgende Reactionen: Sie wird durch verdünntes 2fach-kohlensaures Natron blau gefärbt, durch salzsauren Kalk blau gefällt, durch Alaun lebhafter gefärbt, worauf kohlensaures Natron lilafarbenen Lack fällt. Sie erzeugt mit Bleizucker rein blauen Niederschlag, der nach dem Trocknen bei 120° 35,67 Proc. PbO und nach Abzug dieses in 100 Th. 59,67 Proc. C, 4,49 H und 35,84 O hält, also C<sup>20</sup>H<sup>9</sup>PbO<sup>10</sup> ist. (Rechnung 35,74 PbO

und 59,71 C, 4,47 H, 35,82 O.). Sie fällt salpetersaures Bleioxyd nach einigen Augenblicken violett, Bleiessig blau, ins Braune ziehend. Sie färbt Eisenpitriol violett und fällt dann blauviolett, fällt schwefelsaures Eisenoxyd dunkel kastanienfarben, salzsaures Eisenoxyd gelblich, essigsaures Kupferoxyd kastanienfarben, Einfach-Chlorzinn violettroth, salpelersaures Quecksilberoxydul welnhefenfarben, salpelersaures Quecksilberoxyd hellbraun, salpelersaures Silberoxyd braunroth nach einiger Zeit. Sie fällt nicht Einfach-Chlorquecksilber. GLÉNARD.

Die weingeistig-welnsaure Lösung wird durch Alaun nicht verändert, durch essignaure Thonerde (essignaures und phosphornaures Natron) mit wenig Essigsäure violett, durch salpetersaures Bleioxyd hellroth gefärbt, wird durch Bleizucker und durch Bleiessig blau gefällt, der Niederschlag ist in weingeistiger Essigsäure mit rother Farbe löslich. Sie wird durch Zweifach-Chlorzinn duukler roth, bis violett, durch salpetersaures Queeksilberoxydu nicht verändert, durch Sublimat heller, durch salpetersaures Silberoxyd

dunkler roth, MULDER.

Oenolin löst sich nicht in Aether, Fune, Olivenöl und Ternenthinöl.

Batilliat (Trailé sur les vins de la France; Ausz. Bull. Soc. d'encour. 1848, 451; Dingl. pol. Journ. 110, 66) unterscheidet 2 Weinfarbstoffe Rosil

Rosit, - Findet sich besonders in dem Bodensatz frischer Weine, - Man sammelt den beim ersten Abziehen des Weines bleibenden Bodensatz auf Leinen, zertheilt ihn in Weingeist von 85 Proc., filtrirt, verdunstet den Auszug, zieht den Rückstand mit Wasser aus, welches Pourprit ungelöst lässt, fällt die Lösung mit Gelatinlösung und verdunstet das Filtrat.

Von rosenrother Farbe. Lässt beim Erhitzen schwer verbrennende Kohle

und etwas alkalische Asche.

Löst sich in Wasser, in Vitriolöl von 66° ohne Zersetzung, in Weingeist, nicht in Aether. Wird weder durch Eiweifs noch durch Gallerllösung gefällt.

Pourprit. - Findet sich besonders in dem Bodensatz alter Weine, der fast ganz daraus besteht. Dunkel-schwärzlichroth. Schmeckt herbe, adstringirend, Lässt beim Verbrennen aus Kali, Kalk und Eisen bestehende Asche. Löst sich nicht in Wasser. - Löst sich in Vilriolöl und wird durch Wasser gefällt, - Löst sich in 150 Th. Weingeist von 80 Proc., weniger in stärkerem und durchaus nicht in Aether. Bildet mit Gallerte eine in Wasser und Weingelst unlösliche Verbindung.

## Chlorkern C<sup>20</sup>Cl<sup>5</sup>H<sup>43</sup>.

# Fünffachchlormenthen.

#### C20Cl5H43.

WALTER (1839). Compt. rend. 8, 913; Ann. Chim. Phys. 72, 106; Pogg. 51, 1, 349; Ann. Pharm. 32, 296.

Chlormenthen, Löwig; Chloromenthase, Laurent (Rev. scient. 14, 341); Quintichloromenthène. Gerhardt (Traité 4, 359).

Man leitet trocknes Chlor in Menthen (VII, 400) so lange sich noch Salzsäuregas entwickelt, wäscht das Product mit Wasser, dann mit Sodalösung, lässt nochmals Chlor darauf einwirken, wäscht es wie vorher und trocknet über Chlorcalcium, dann im Vacuum.

Gelbe syrundicke Flüssigkeit, schwerer als Wasser.

	20 C 13 H 5 Cl	120 13 177,5	38,64 4,18 57,18	Walter. 38,24 4,68 57,30
C	20H13Cl5	310,5	100,00	107,22

Brennt entzündet mit rußender, grün gesäumter Flamme. Färbt sich mit Vitriolöl intensiv roth.

Löst sich in kaltem Weingeist, Holzgeist, leichter in Aether und Terpenthinöl. Walter.

## Sauerstoffamidkern C20AdH15O2.

# Camphoraminsäure. $C^{20}NH^{17}O^{6} = C^{20}AdH^{15}O^{2},0^{4}$ .

LAURENT (1845). Compt. chim. 1845, 141; Ausz. J. pr. Chem. 35, 501; Ann. Pharm. 60, 326; Repert. 100, 89.

Camphoramsäure. Acide camphoramique. — Von Malaguti (Ann. Chim. Phys. 64, 162) wurden die beim Sättigen von Camphersäureanhydrid mit Ammoniak sich bildenden Krystalle für ein besonderes camphersaures Ammoniak gehalten, worauf Laurent ihre wahre Natur erkannte.

Bildung u. Darstellung. (Vergl. VII, 422) Man sättlgt die kochende und möglichst concentrirte Lösung von Camphersäureanhydrid in absolutem Weingeist mit Ammoniakgas, zerlegt die beim Erkalten anschießenden Krystalle von eamphoraminsaurem Ammoniak (von denen die Mutterlauge bei gelindem Verdampfen noch mehr liefert), in viel Wasser gelöst mit Salzsäure und reinigt die beim Erkalten und Verdunsten in gelinder Wärme sich ausscheidende Säure durch Umkrystallisiren aus kaltem Weingeist. — Zerlegt man heiße concentrirte Lösungen von camphoraminsaurem Ammoniak mit Salzsäure, so wird die Camphoraminsäure als Syrup abgeschieden, während wenig in der überstehenden Flüssigkeit gelöst bleibt. Malaguti. Laurknt.

Eigenschaften. Farblose, durchsichtige, rechtwinkliche Säulen. Fig. 56 mit p. Fläche. u:u nach hinten = 114°30'; u:t = 122°45'; a:u = 155°; 1:t = 138°20'. Schmilzt beim Erwärmen und erstarrt beim Erkalten theils krystallisch, theils zur glasigen durchsichtigen Masse,

die nicht mehr Camphoraminsäure ist.

			LAURENT.
20 C	120	60,30	60,0
N	14	7,03	7,4
17 II 6 O	17 48	8,50	38,4
	45	24,17	24,2
${ m C}^{20}{ m AdH}^{15}{ m O}^{6}$	199	100,00	100,0

Camphoraminsäure wird beim *Erhitzen* auf 150 — 160°, oder beim Destilliren unter Wasserverlust in Camphorimid verwandelt.

Löst sich wenig in Wasser. — Bildet mit den Salzbasen die camphoraminsauren Salze, welche krystallisirbar und sämmtlich in Wasser löslich sind. Wässriges camphoraminsaures Ammoniak fällt nicht die Blei-, Silber- und Kupferoxydsalze.

Camphoraminsaures Ammoniak. — Wird nach VII, 434 (oben), oder durch Auflösen von Camphoraminsäure in weingeistigem Ammoniak erhalten und durch Umkrystallisiren, Waschen mit absolutem Weingeist und Trocknen in mäßiger Wärme rein erhalten. — Schwach saure, bittere Krystalle, aus deren Lösung Zweifach-Chlorplatin die Hälfte des sämmtlichen Stickstoffs als Platinsalmiak fällt. — Schmilzt bei 100° und verwandelt sich beim Erhitzen auf 150—160° unter Ver-

lust von Ammoniak und 21,6 Proc. Wasser in glasig erstarrendes Camphorimid, ebenso beim Destilliren.

	20 C 2 N	120 28	51,2 11,9	MALAGUTI. 50,1 12,1	LAURENT. 51,1 11,7	
	22 H 8 O	22 64	27,5 27,5	28,7	$27,9 \\ 27,9$	
C20AdH	1405,NH40-	+2Aq 234	100,0	100,0	100,0	

MALAGUTI hielt das von Ihm untersuchte Salz für ein besonderes cam-

phersaures Ammoniak. (Vergl. VII, 422).

Camphoraminsaures Bleioxyd. — Die concentrirte kochende Lösung von camphoraminsaurem Ammoniak in Weingeist mit ungenügendem weingeistigen Bleizucker versetzt, scheidet beim Erkalten kleine Nadeln ab, die mit wenig Weingeist gewaschen und in gelinder Wärme getrocknet 33 Proc. Blei enthalten, also C20AdPbH14O6 sind. (Rechnung = 34,5 Proc. Pb). Löst sich ziemlich leicht in Weingeist.

Camphoraminsaures Silberoxyd. - Die concentrirte weingeistige Lösung von camphoraminsaurem Ammoniak heiss mit weingeistigem Silbersalpeter versetzt, erstarrt beim Erkalten zur Gallerte, in der sich Krystalle befinden. Diese werden mit absolutem Weingeist gewaschen und zwischen Papier gepresst. - Sehr feine, lange, mikroscopische Nadeln, die 34,7 Proc. Silber halten. (C20AdH14AgO6 =

35,1 Proc. Ag).

Camphoraminsäure löst sich in Weingeist leichter als in Wasser. Laurent.

> Sauerstoffamidkern C20Ad2H14O2. Camphoramid.

 $C^{20}N^2H^{48}O^4 = C^{20}Ad^2H^{4}O^2.O^2.$ 

LAURENT. Rev. scient. 10, 123; J. pr. Chem. 27, 314; Repert. 80, 114. Oxyde d'amed camphèse, LAURENT (Rev. scient. 14, 566).

Leitet man Ammoniakgas durch die Lösung von Camphersäureanhydrid in absolutem Weingeist und verdampft die gesättigte Lösung, so bleibt ein dicker Syrup, der durch kalte Salzsäure nicht zerlegt wird, mit Kalihydrat Ammoniak entwickelt und camphersaures Kali bildet und sich nicht in Wasser, aber in Weingeist löst. Dieser ist wahrscheinlich Camphoramid.

Gepaarte Amide der Camphersäure.

Camphoranilsäure.

 $C^{32}NH^{24}O^6 = C^{20}(C^{42}NH^6)H^{45}O^2,O^4.$ 

LAURENT U. GRRHARDT (1848). N. Ann. Chim. Phys. 24, 191; Ann. Pharm. 68, 36; Ausz. Pharm. Centr. 1849, 74. Acide camphoranilique Acide phényl-camphoramique. Phänylcamphor-

aminsaure.

Bildung. Beim Erhitzen von Camphersäureanhydrid mit Anilin, neben Camphoranil.

Darstellung, Man erhitzt Camphersäureanhydrid mit Anilin und entzieht der nach dem Erkalten glasig erstarrten Masse die Camphoranilsäure mit heißem wässrigen Ammoniak, wo Camphoranil ungelöst bleibt. Man fällt die Lösung mit Salpetersäure und wäscht die niederfallenden Flocken.

Flocken, die in kochendem Wasser zum Harz Eigenschaften. schmelzen, das bei anhaltendem Kochen mit Wasser krystallisch wird. Kann aus verdünnten lauwarmen, schwach weingeistigen Lösungen in Nadeln erhalten werden, aber scheidet sich aus concentrirteren, stark weingeistigen Lösungen als Harz.

32 C	192	69,82	LAURENT U	GERHARDT. Krystalle. 69,5 7,6
N	14	5,09	Harz.	
21 H	21	7,64	68,6	
6 O	48	27,45	7,7	
C32NH21O6	275	100,00		

Zersetzungen. 1. Zerfällt beim Destilliren völlig in Anilin und Camphersäureanhydrid. — 2. Entwickelt bei schwachem Erwärmen mit Vitriolöl Kohlenoxydgas. — 3. Entwickelt beim Schmelzen mit Kalihudrat Anilin.

Löst sich wenig in kochendem Wasser, beim Erkalten krystal-

lisirend.

Bildet mit den Basen die camphoranilsauren Salze. Das Am-

moniaksalz fällt Kalk- und Barytsalze nicht.

Camphoranilsaures Ammoniak. — Die Lösung von Camphoranilsäure in weingeistigem Ammoniak lässt beim Verdunsten Syrup, aus dem Wasser einen Theil der Camphoranilsäure ausscheidet. - Kann wie die Säure als Harz und in Krystallen erhalten werden, den verschiedenen Zuständen der Camphoranilsäure entsprechend.

Camphoranilsaures Silberoxud. — Durch Fällen des Ammoniaksalzes mit salpetersaurem Silberoxyd erhalten, weißer Niederschlag, der 28,25 Proc. Silber hält, also C32NH20AgO6 ist. (Rechnung

=82,27 Proc. Ag.) Löst sich wenig in Wasser.

Camphoranilsäure löst sich sehr leicht in Weingeist und Aether.

LAURENT U. GERHARDT.

#### Camphoranil. $C^{32}H^{19}NO^4 = C^{20}(C^{12}NH^6)H^{13}O^4$ ?

LAURENT U. GERHARDT (1848). N. Ann. Chim. Phys. 24, 191; Ann. Pharm. 68, 35; Ausz. Pharm. Centralbl. 1849, 73.

Phénylcamphorimide.

Vergl. VII, 422. Man erhitzt Camphorsäureanhydrid mit Anilin, zieht aus der nach dem Erkalten glasig-erstarrenden Masse die Camphoranilsäure mit heißem verdünnten wässrigen Ammoniak, löst den Rückstand in Weingeist oder Aether und lässt die Lösung verdunsten. (C20H14O6+C12H7N=C32H19NO4+2HO).

Eigenschaften. Glänzende, unzersetzt sublimirbare Nadeln. Schmilzt bei 116° und erstarrt beim Erkalten zu etwas krystallischer Masse.

40.00	.00	-1-0	LAURENT U. GERHARDT.
32 C	192	74,70	74,3
1 N	14	5,44	- 1
19 H	19	7,39	7,4
4 0	32	12,47	
C32H19NO4	257	100,00	

1st camphersaures Anilin minus 4 At. HO, LAUBENT u. GERHARDT.

Zersetzungen. 1. Camphoranil wird durch wässriges Kali nicht zersetzt, aber entwickelt mit schmelzendem Kalihydrat Anilin. — 2. Löst sich langsam in wässrigem, wenig Weingeist enthaltendem concentrirten Ammoniak, worauf beim Erkalten camphoranilsaures Ammoniak krystallisirt.

Verbindungen. Löst sich nicht in kaltem, etwas in kochendem Wasser. — Ein Theil schmilzt in kochendem Wasser, ein anderer löst sich und krystallisirt beim Erkalten der Lösung. — Die Lösung von Camphoranil in weingeisthaltigem, sehr schwachem wässrigen Ammoniak gibt mit salpetersaurem Silberoxyd weißen krystallischen Niederschlag, wahrscheinlich C³²H¹⁵AgNO³.

Löst sich leicht in Weingeist und Aether und krystallisirt aus sehr schwachem Weingeist beim Erkalten in langen, glänzenden Na-

deln. LAURENT U. GERHARDT.

# Sauerstoffstickstoffkern C20NH15O2.

# Camphorimid. $C^{20}NH^{45}O^4 = C^{20}NH^{45}O^2.O^2.$

LAUBENT (1845). Compt. chim. 1845, 147; Ausz. J. pr. Chem. 35, 503; Ann. Pharm. 60, 326; Repert. 100, 89.

Camphorimide, Bicamphorimid. Löwig.

Bildung und Darstellung. Man erhitzt Camphoraminsäure oder camphoraminsaures Ammonlak auf 150—160° (wobei Wasser und Ammonlak entweichen), oder destillirt sie und lässt die farblose, nach dem Erkalten glasig erstarrte Masse aus Weingeist krystallisiren.

Eigenschaften. Farblose, sechsseitige Tafeln. Schmilzt beim Erwärmen, erstarrt beim Erkalten glasig, verdampft in starker Hitze unzersetzt und sublimirt theilweis in weißen, farrnkrautartigen Blättern, die wahrscheinlich mit Rhombendodecaederflächen endigen.

			LAURENT.
20 C	120	66,3	65,90
N	14	7,7	
15 H	15	8,3	8,14
4 0	32	17,7	,
C20NH15O4	181	100,0	

Ist camphorsaures Ammoniak — 2 At. HO und 1 At. NH3, oder zweifachcamphorsaures Ammoniak — 2 At. HO, oder Camphoraminsäure — 2 At. HO. LAURENT.

Zersetzingen. Kalihydrat entwickelt aus weingeistigem Camphorimid beim Kochen Ammoniak.

Camphorimid löst sich in gelinde erwärmtem Vi-Verbindungen. Wasser fällt aus der Lösung weisse, mikroscopische, aus spitzen, triolöl.

sechsseitigen Pyramiden bestehende Krystalle.

Löst sich leicht in kochendem Weingeist. - Die Lösung in schwachem Weingeist gesteht nach dem Verdunsten zum durchsichtigen Gummi. das nach 24 Stunden zu undurchsichtigen Warzen erstarrt, LAUBENT.

#### Stammkern C20H20.

#### Caprinsäure.

 $C^{20}H^{20}O^4 = C^{20}H^{20}O^4$ .

CHEVERUL (1818). Ann. Chim. Phys. 23, 22; Schw. 32, 179. — Recherches sur les corps gras. 143.

LEBCH. Ann. Pharm. 49, 223.

GOTTLIEB. Ann. Pharm. 55, 78.

GAHOURS. Thése presenté à la faculté des sciences à Paris le 15. janvier 1845, 132; Compt. rend. 26, 263.

GERHARDT. N. Ann. Chim. Phys. 24, 96; J. pr. Chem. 45, 327.

GÖBGEV. Ann. Pharm. 66, 290; Pharm. Centralbl. 1849, 8; N. Ann. Chim. Phys. 25, 102.

ROWNEY. Ann. Pharm. 79, 236; J. pr. Chem. 54, 211; Quart. J. chem. Soc. 4, 332; Chem. Gaz. 1852, 32.

REDTENBACHER. Ann. Pharm. 57, 150. - 59, 54.

Fehling. Dingler. pol. Journ. 130, 77; N. J. Pharm. 25, 94.

Acide caprique. Chevreul. Acide rutique. Cahours. — Von Chevreul 1818 entdeckt, aber nach Lerch von Ihm nicht in reinem Zustande erhalten.

Vorkommen. In der Kuhbutter, Chrvrrul; im Limburger Käs, Iljenko Vorkommen. In der Kuhbutter, Chenrell; im Limburger Kas, Il.Jenko u. Laskowsky; im Cocosöl, Görger; im Leberthran, Wagner (J. pr. Chem. 46, 115); im schottischen Fuselöl, Rowney; im Fußschweiß des Meuschen, Brendecke (N. Br. Arch. 70, 26 u. 34); im Fuselöl aus Mais und Roggen, Wetherill (Chem. Gaz. 1853, 218; J. pr. Chem. 60, 202); im sogenanuten Weinbeerenöl aus Leipzig, Fehling; in der Runkelrübenmelasse, Fehling; im Kartoffelfuselöl, S. W. Johnson (J. pr. Chem. 62, 262). Lässt sich nach Wagner, da sie stets von Caprinaldehyd begleitet ist, erkennen, ludem man den zu pröfanden Körner mit Vierialsi erhitzt und Kalihydrat im Heberschuss. den zu prüfenden Körper mit Vitriolöl erhitzt und Kalihydrat im Ueberschuss zusetzt, wo Geruch nach Rautenöl auftritt. (J. pr. Chem. 46, 155).

Bildung. Bei der trocknen Destillation der Oelsäure oder oleinhaltiger Fette. Gottlieb. Bei der Oxydation folgender Stoffe mit Salpetersäure: des Rautenöls, Cahours, Gerhardt; der Oelsäure und der Choloidinsäure, Demarcays. Redtenbacher. - Bei der Fäulniss von Casein und Fibrin. Brendecke. — Ueberall neben andern flüchtigen fetten Säuren.

Darstellung. A. Aus Kuhbutter. Vergl. V, 237. — 1. Wird das bei Darstellung des buttersauren Baryts nach V, 238 erhaltene Gemenge von capryl- und caprinsaurem Baryt völlig in kochendem Wasser gelöst, so füllt sich das Filtrat beim Erkalten mit feinen, fettglänzenden Schuppen von caprinsaurem Baryt, von denen die abfiltrirte und auf 3/4 eingeengte Mutterlauge noch mehr liefert. Lerch. - Aus dem so erhaltenen und durch Umkrystallisiren gereinigten Barytsalz wird die Säure nach zwei Weisen geschieden. 1. Man fügt

zu 10 Th. Barytsalz eine Lösung von 8 Th. Phosphorsäureglas in

32 Th. Wasser und decanthirt die sich erhebende (noch etwas wasserbaltige) Oelschicht. 2. Man zersetzt 100 Th. Barytsalz durch ein Gemisch von 47,5 Th. Vitriolöl und 47,5 Th. Wasser und decanthirt die sich ausscheidende wasserfreie Säure. (Die darunter befindliche Schicht liefert mit Barytwasser neutralisirt noch etwas caprinsauren Baryt.) CHEYREUL. — B. Aus Limburger Käs. Vergl. VI, 550. — C. Aus schottischem Fuselöl. - Man unterwirft schottisches Fuselöl der gebrochenen Destillation, wo Wasser, Weingeist und Fuselöl übergehen und dunkles, widrig riechendes Oel bleibt, welches in Wasser und in kochendem wässrigen kohlensauren Kali unlöslich ist. dieses mit concentrirter Kalilauge mehrere Tage digerirt, so entsteht unter Abscheidung von Mylalcohol eine Lösung von caprinsaurem Kali, die nach dem Erkalten mit Salzsäure oder Schwefelsäure versetzt dunkles Oel abscheidet, das man abfiltrirt und mit kaltem Wasser wäscht. Zur Reinigung wird die so erhaltene Säure in sehr verdünntem wässrigen Ammoniak gelöst, die Lösung durch salzsauren Baryt gefällt, der Niederschlag abfiltrirt, mit kaltem Wasser gewaschen und aus kochendem Wasser umkrystallisirt. Bisweilen löst sich der Niederschlag nur schwer in helfsem Wasser, indem er während des Kochens zur harten Masse zusammenballt. Man zersetzt das durch mehrmaliges Umkrystallisiren fast farblos erhaltene Barytsalz durch Kochen mit kohlensaurem Natron, filtrirt vom kohlensaurem Baryt ab und zerlegt das Filtrat durch verdünnte Schwefelsäure, wo sich fast farblose, feste Caprinsäure abscheidet, die man in Weingeist löst, durch Vermischen der Lösung mit viel Wasser fällt und durch wiederholtes Lösen in Weingeist und Fällen mit Wasser rein erhält. Behandlung der Mutterlauge wird noch mehr Caprinsäure erhalten, die aber Spuren einer anderen öligen Säure enthält. Rowner. - D. Aus Oelsäure oder oleinhaltigen Fetten. Vergl. VI, 550.

Eigenschaften. Weiße, aus feinen Nadeln bestehende Masse. Chevreul. Rowney. Schmilzt bei 18°, Chevreul; bei 30°, Görgey; wenn rein bei 27°,2 zum Theil, völlig bei 46,6°, Rowney; daher auch bei der Wärme der Hand, Görgey, Rowney; zum gelben Oel, Görgey; unter einiger Färbung und schwachen Geruch verbreitend. Rowney. Erstarrt an der Luft bei 15°, Chevreul; bei 27,2° krystallisch. Rowney. Blebt in verschlossenen Gefäßen auf 11,5° erkältet flüssig und erstarrt erst beim Oeffnen der Gefäße und Schütteln. Chevreul. Spec. Gew. 0,91°C3 bei 18°. Chevreul. Kocht über 100° und verdampft unzersetzt. Riecht schwach der Capronsäure ähnlich und zugleich nach Bock. Chevreul., Görgey. Schmeckt sauer, brennend, schwach nach Bock. Chevreul.

Bildet mit Fünffach-Chlorphosphor behandelt flüchtiges Chlorcaprinyl, C<sup>20</sup>ClH<sup>19</sup>O<sup>2</sup>, das mit Kalilauge in Chlorkalium und caprinsaures Kali zerfällt. Cahours.

Verbindungen. Caprinsäure löst sich in etwa 1000 Th. Wasser von 21°. Chevreul. Sie löst sich (sehr wenig, Rowney) in kochendem Wasser, und scheidet sich beim Erkalten fast völlig (in Schuppen, Rowney) aus, so dass das Wasser kaum noch sauer reagirt. Görgey.

Löst sich in concentrirter Salpetersäure und wird durch Wasser unverändert wieder ausgeschieden, Rowsey. Mit Salzbasen. — Caprinsaure Salze, Caprates. — Die caprinsauren Salze sind schwer löslich in Wasser, die der Alkalien ausgenommen. Lerch. — Die Salze der Caprinsäure mit den alkalischen Erden und das Silbersalz sind nach dem Trocknen in Wasser unlöslich, auf dessen Oberfläche sie ohne benetzt zu werden schwimmen, und werden erst nach dem Befeuchten mit Weingeist wieder in Wasser löslich. Rowney. Sie fühlen sich fettig an und werden heim Reiben electrisch. Fehling (Handwörterb. Supplm. 715).

Caprinsaures Ammoniak. — Schwierig neutral zu erhalten. Rowney. — Caprinsaures Natron. — Bleibt beim Verdunsten der Lösungen in Wasser oder wässrigem Weingeist als hornartige, etwas krystallische Masse zurück. Löst sich in absolutem Weingeist in der Wärme, beim Erkalten entsteht durchscheinende Masse. Rowney.

Caprinsaurer Baryt. — vergl. VII, 439. — 1. Barytwasser wird mit Caprinsäure neutralisirt und die Lösung nach dem Abdampfen rasch erkältet. Chevreul. — 2. Man fällt caprinsaures Ammoniak mit salzsaurem Baryt, sammelt das ausgeschiedene Barytsalz und wäscht

es mit kaltem Wasser. Rowney.

Bildet nach 1. erhalten fettglänzende (seidenglänzende, Repten-BACHER), feine, sehr leichte Schuppen (Nadeln, LERCH), schiefst bei freiwilligem Verdunsten seiner Lösung in matten, hanfkorngroßen Körnern an, Chevreul; ebenfalls in feinen, zusammenhängenden Schunpen, verschieden von den Körnern des caprylsauren Baryts (VI, 551). Lerch. Krystallisirt aus wässrigem Weingeist in Nadeln und Säulen. ROWNEY. Luftbeständig bei Mittelwärme und bei 100°. Hält kein Krystallwasser. Lerch. Verliert im Vacuum über Vitriolöl 2,4 Proc. Wasser ohne weitere Veränderung. Chryreul. (Rechnung 1 At. Aq = 3,6 Proc.) Riecht besonders beim Reiben zwischen den Fingern im feuchten Zustande nach Caprinsäure, schwach bocksartig. Schmeckt bitter, alkalisch uud nach Caprinsäure. Reagirt alkalisch. Chevreul. Erweicht beim Erhitzen, entwickelt brenzlichen und Bocksgeruch, schmilzt und bräunt sich, verbreitet Geruch nach Labiaten und lässt kohlensauren Baryt und Kohle. Chevreul. Liefert beim Destilliren rothgelbes, neutrales, zum Theil erstarrendes Oel, Vinegas und wenig Kohlensäuregas und lässt kohlensauren Barvt und Kohle. Chevreul.

Löst sich in 200 Th. Wasser von 20°. Chevreul. Die Lösung zersetzt sich nach Chevreul an der Luft, sie ist nach Lerch luftbeständig. Sie wird durch Kohlensäure nur wenig gefällt. Chevreul.

- Löst sich in kochendem Weingeist. Rowney.

			LERCH. ILJENKO U. GOTTLIEB. ROWNE				Y.
			L	ASKOWSKY.	В	ei 100° geti	٠,
20 C	120	50,08	50,26	50,05	50,41	49,73	
19 H	19	7,93	7,87	7,83	8,01	8,15	
3 0	24	10,02	10,17	10,44	9,86	10,35	
BaO	76,6	31,97	31,70	31,68	31,72	* 31,77	
C20H19BaO4	239,6	100,00	100,00	100.00	100.00	100,00	_

Hält 36,08 Proc. Bao, Chevreul; 32,07 Proc. Bao. Redtenbacher.

Caprinsaurer Strontian. — Man lässt mit Caprinsäure neutralisirtes Strontianwasser freiwillig verdunsten. — Schmilzt in der Hitze, schwärzt sich und entwickelt gewürzhaften und brenzlichen

Geruch. Löst sich in 200 Th. Wasser von 18°. Hält 27,62 Proc. SrO. Chevreul. (C<sup>20</sup>H<sup>19</sup>SrO<sup>4</sup> = 24,11 Procent SrO). Ist nach Chevreul

C18H14Sr04, Rechnung == 26,19 Proc. Sr0.

Caprinsaurer Kalk. — Krystallisirt aus heißer wässriger Lösung in sehr schönen glänzenden Blättchen. Sehr voluminös. Gottlieb. Dem Barytsalz ähnlich, aber leichter löslich in heißem Wasser und in Weingeist. Rowney. Hält 14,79 Proc. Ca0, Gottlieb, ist also C<sup>20</sup>H<sup>19</sup>CaO<sup>3</sup>. (Rechnung = 14,66 Proc. Ca0.)

Caprinsaure Bittererde. — Krystallisirt und verhält sich dem Barytsalz ähnlich, aber löst sich leichter in heißem Wasser und Weingeist als dieses. Hält 11.37 Proc. MgO. (C<sup>20</sup>H<sup>19</sup>MgO<sup>4</sup> = 10.92

Proc. MgO.)

Caprinsaures Bleioxyd. — Caprinsäure verbindet sich mit Bleioxyd unter Wärmeentwicklung. Chevreul. — Löst sich nicht in Wasser, sehr wenig in heifsem Weingeist, daraus beim Erkalten in abgerundeten Körnern krystallisirend. Rowney.

Caprinsaures Kupferoxyd. — Löst sich nicht in Wasser und

Weingeist. Löst sich in Ammoniak. Rowney.

Caprinsaures Silberoxyd. — Man fällt die Lösung von Caprinsäure in wenig überschüssigem Ammoniak mit salpetersaurem Silberoxyd. — Löst sich nicht in kaltem, wenig in kochendem Wasser, aus letzterer Lösung sich beim Erkalten in Nadeln ausscheidend. Löst sich sehr leicht in Ammoniak und krystallisirt beim Stehen der Lösung in warmer Luft. Rowney. Löst sich leichter in siedendem Weingeist als in Wasser, die Lösung gipt dunkler gefärbte Krystalle. Görgey, Rowney. — Schwärzt sich in feuchtem Zustande der Luft ausgesetzt, nicht im trocknen Zustande. Rowney.

		Im Va	Rowney.	Vitriolöl
20 C 19 H Ag0 3 0	120 19 116 24	43,01 6,81 41,57 8,61	getrocknet. 42,43 6,77 41,64 9,16	
C <sup>20</sup> H <sup>19</sup> AgO <sup>4</sup>	279	100,00	100,00	

Caprinsäure mischt sich mit absolutem Weingeist nach allen Verhältnissen. Chevreul. Sie löst sich in Aether. Rowney.

# Caprinvinester.

 $C^{24}H^{24}O^4 = C^4H^5O, C^{20}H^{19}O^3.$ 

ROWNEY. Ann. Pharm. 79, 236.

Caprinsaures Aethyloxyd.

Man sättigt die Lösung von Caprinsäure in absolutem Weingeist mit trocknem Salzsäuregas und fällt mit Wasser, wo sich der Ester als Oel auf der Oberfläche der Flüssigkeit abscheidet, das man abnimmt, mit kaltem Wasser wäscht, durch Chlorcalcium entwässert und rectificirt.

Oel von 0,862 spec. Gew.

Löst sich nicht in kaltem Wasser, leicht in Weingeist und Aether.

#### Anhang zu Caprinsäure.

#### Rautenöl.

WILL (1840). Ann. Pharm. 35, 235.

CAHOURS. Thése présenté à la faculté des sciences le 15 janvier 1845. 132:

Compl. rend. 26, 262.

Gerhardt N. Ann. Chim. Phys. 24, 96; J. pr. Chem. 45, 327; Compl. rend.

R. WAGNER. J. pr. Chem. 46, 155; ferner 52, 48.

CAHOURS. Quart. J. chem. Soc. 3, 240.

Chiozza. Compt. rend. 35, 797; J. pr. Chem. 58, 216.

BERTAGNINI. Ann. Pharm. 85, 283.

G. WILLIAMS. Phil. Trans. 1858, 199; Chem. Centr. 1858, 734.

HALLWACHS. Ann. Pharm. 113, 107.

Caprinaldehyd, Caprol, Hydrure de rutule, Rutulwasserstoff. Zuerst von Will untersucht.

Das flüchtige Rautenöl, durch Destillation der Gartenraute. Ruta graveolens, mit Wasser gewonnen, wurde bislang nach dem Vorgange von Cahours und Gerhardt als Caprinaldehyd, C<sup>20</sup>H<sup>20</sup>O<sup>2</sup>, angesehen. Es ist nach Gr. Williams neueren, von Hallwachs bestätigten Untersuchungen hauptsächlich =  $C^{22}H^{22}O^2$ , und wird von WILLIAMS für Enodylaldehyd mit wenig Laurylaldehyd, von Hallwachs für eine nicht zur Klasse der Aldehyde gehörige Verbindung angesehen.

Frische Raute liefert 3,4, trockne 18, trockne Blumen liefern 15, Samen 71,2 Gran Oel vom Pfunde. Zellke (N. Jahrb. Pharm. 1, 30). - Rohes Rautenöl ist grünlich gelb, riecht stark, unangenehm nach Raute, schmeckt scharf, bitterlich gewürzhaft. Spec. Gew. bei 18° = 0,857. Hält 77,5 Proc. C, 12,87 H und 9,56 O, Will; 77,65 Proc. C, 12,80 H und 9,55 O. GRRHARDT.

— Die Anweschheit von Rautenöl nimmt WAGNER an: im Leberthran, in der Butter, in fettem Käs und im Häring, insofern mit Vitriolöl erhitzter Leberthran, wenn derselbe mit überschüssigem Kalihydrat versetzt wird, Geruch nach Rautenöl entwickelt und das alkalische Gemisch beim Destilllren nach Raute riechende Oeltröpfchen liefert.

1. Gerhardt erhält durch gebrochene Destillation des Rautenöls, Beseitigen des zuerst übergehenden, wenigen sauerstofffreien Oels, und Auffangen des die Hauptmenge betragenden, bei 233° Uebergehenden Sein Caprol oder Caprinaldehyd. — Auch Cahours isolirt durch gebrochene Destillation von Rautenöl Seinen Caprinaldehyd, der nach Ihm zwischen 228 und 230° übergeht. — 2. Wu-LIAMS schüttelt Rautenöl mit wässrigem 2fach-schwefligsauren Ammoniak und erhält so die von Ihm als Verbindung von Enodyl- und Laurylaldehyd mit 2fach-schwefligsaurem Ammoniak betrachtete krystallische Masse, welche, nachdem sie von den übrigen Bestandtheilen des Rautenöls (einer dem Terpenthinöl isomeren und einer dem Borneol homologen Substanz) getrennt ist, bei ihrer Zerlegung Enodyl- und Laurvlaldehyd liefert. Beide können durch gebrochene Destillation, aber nicht ganz vollständig, getrennt werden, wo zuerst das bei 213° siedende Enodyl-, später die vorhandene kleine Menge des bei 232° siedenden Laurylaldehyds übergeht. Williams. — 3. Käufliches Rautenöl lässt (wohl wegen Beimengung von Terpenthinöl) bei der gebrochenen Destillation viel zwischen 160 und 205°

siedende Producte übergehen, die nicht mit wässrigem 2fach-schwefligsauren Ammoniak erstarren. Die zwischen 205° und 240° übergehenden Antheile (fast den ganzen Rest betragend) erstarren mit wässrigem 2fach-schwefligsauren Ammoniak geschüttelt beim Stehen und Erkälten zur Krystallmasse, die mit Weingeist gewaschen, gepresst und mit Kalilauge zerlegt, Oel abscheidet. Wird dieses nochmals mit 2fach-schwefligsaurem Ammoniak geschüttelt und die entstandene Verbindung wieder zerlegt, so geht das so erhaltene Oel zwischen 213 und 216° über. Hallwachs.

Eigenschaften. Farbloses Oel von schwachem, angenehmen Geruch nach Raute, Will, Hallwachs, das bei — 1 bis 2° völlig zu glänzenden Blättehen erstarrt. Cahours. Siedpunct vergl. oben. Spec. Gew. des zwischen 218 und 245° Uebergegangenen 0,831 bis 0,838. Will. Dampfdichte = 5,83 Gerhardt, 7,822 Will, 5,87 Williams.

Berechnung nac Canours und Gerhardt.

			20C	12	)	76,92	2		
			20 H	2	0	12,82	2		
			20	1	6	10,20			
		C	20H20O2	15	6	100,00	0		
			Berec	inung na	ch Wi	LLIAMS.			
		a.					b.		
2	22 C	13	77.64			24 C	144	78	,26
	2 H	22	12,94			24 H	$^{24}$	13	,04
	20	16	9,42			20	16	5	,70
C2	2H22O2	170	100,00		(	124H24O2	184	100	,00
	Wht.	GERH.	ARDT.	Cahours		WILLIA	MS.	HAL	LWACHS
						a,	b.		
C	76,67	70	$6,\!82$	76,74	7	7,71	78,1		77.65
H	12,62	12	$2,\!86$	12,83		3,07	12,9		12,96
0	10,71	10	0,32	10,43	(	9,22	9,0		9,39
	100,00	100	,00	100,00	100	0,00	100,0	10	00,00
		Maafs.	Dich	te.	Maafs.	Dichte.	. N	laafs.	Dichte.
C	-Dampf	20	8,32	00	22	9,1520		24	9,9840
	-Gas	20	1,38		2	1,5246		24	1,6632
0	-Gas	1	1,10		1	1,1093		1	1,1093
Caprin	aldehyd	2	10,87	53 Enod	y1. 2	11,7859	Laury	1. 2	12,7565
-		1	5,40	~ (°	4	5,8829	_	4	6,3782

Sämmtliche Analysen in Mittelzahlen. — Will gab früher die Formel C<sup>28</sup>H<sup>28</sup>O<sup>3</sup>. Das von Williams inntersuchte Oel a ist Sein Enodyl-, b Sein Laurylaldehyd. Hallwachs fand zwischen 205 und 240° übergehende Producte durchaus gleichartig zusammengesetzt.

Zersetzungen. 1. Schwach erwärmtes Rautenöl (nach 3 erhalten) ist leicht entzündlich und brennt mit leuchtender, wenig gefärbter Flamme. Hallwachs. — Rautenöl wird durch Iod dickflüssig und braunroth, Flaschoff (Br. Arch. 33, 225) und bildet dabei kein dem Anisoin entsprechendes Preduct. Will (Ann. Pharm. 65, 230). — 3. Verschluckt reichlich trockenes Chlorgas, entwickelt Wärme und Salzsäuregas und verdickt sich. Will. — 4. Weingeistiges

Rautenöl (nach 1) wird durch Einleiten von Salzsäuregas ohne Aenderung seiner Zusammensetzung in Metacaprol verwandelt. Ger-HARDT. — 5. Rautenöl wird durch rauchende Salpetersäure unter Entwicklung von Salpetergas angegriffen, Will, durch concentrirte Salpetersäure entweder in Caprinsäure, oder je nach Dauer der Einwirkung auch in Pelargon- (vi, 723), Capryl- (vi, 549) und Oenanthylsäure (vi. 358) verwandelt, denen auch noch Säuren mit geringerem Kohlenstoffgehalt beigemengt sein können. Cahours. Mit gleichviel Wasser verdünnte Salpetersäure bildet Pelargonsäure, verdünntere auch Caprinsäure, Gerhardt; letztere bildet Pelargonsäure, bei längerem Kochen endlich auch etwas Korksäure und Sebacylsäure. WAGNER. (J. pr. Chem. 57, 435). Unter nicht genau bekannten Umständen kann auch Stickoxydpelargonsäure (vi. 725) erhalten werden. Chiozza. — 6. Bildet beim Stehen mit weingeistigem Hudrothion-Ammoniak nach einigen Tagen weiße glänzende Krystalle, welche beim Umkrystallisiren zersetzt werden. Diese sind wohl C60NH16S4 und verhalten sich zum Caprinaldehyd, wie Thialdin zum Aldehyd der Essigsäure, da sie durch Kochen mit Kalilauge in Ammoniak, Caprinaldehyd und Hydrothion-Kali zerfallen. WAGNER. — Erhitzt man Rautenöl mit Kalk-Kalihydrat bis zum Sieden, so verharzt es, entwickelt kein Gas und lässt gelblichen Rückstand, der mit Salzsäure Harz und viel unverändertes Oel abscheidet. Gerhardt. -8. Rautenöl bildet beim Destilliren mit 8 Th. Chlorkalk und 24 Th. Wasser Chloroform. Chautard (Compt. rend. 34, 485; J. pr. Chem. 56, 238). 9. Wird durch Ueberleiten seines Dampfes über geschmolzenes Chlorzink in einen Kohlenwasserstoff verwandelt. Gerhardt. — 10. Ammoniakalische Silberlösung wird beim Kochen mit Rautenöl rasch reducirt. GERHARDT. Kocht man mit überschüssiger ammoniakalischer Silberlösung, so lange noch Silber reducirt wird, so wird aus dem Filtrat durch wässriges Kali Silberoxyd gefällt, welches beim Auflösen in verdünnter Schwerelisäure etwas metallisches Silber lässt, und die vom Silberoxyd abfiltritte alkalische Flüssigkeit enthält etwas Caprinsäure. Wagner. — Aus diesen Versuchen schliefst Wagner auf das Dasein einer der Aldehydsäure (IV, 614) entsprechenden caprinyligen Säure — C<sup>20</sup>H<sup>20</sup>O<sup>3</sup>, hypothetisch trocken — C<sup>20</sup>H<sup>19</sup>O<sup>2</sup>. Vergl. IV, 614. — 11. Rantenöl färht sich in Berührung mit trocknem Wittensteidher Gen branch bei der Stein die Stein der Nitroprussidkupfer braungelb und bildet aschgrauen Absatz. HEPPR (N. Br. Arch. 89, 57). -

Verbindungen. Rautenöl löst sich in Vitriolöl mit schön braunrother Farbe und wird durch Wasser wieder farblos abgeschieden. Will. — Wird durch Salzsäuregas kaum verändert, dadurch braun gefärbt, aber durch Schütteln mit Wasser wieder entfärbt. Will.

Mit Ammoniak. — NH3, C<sup>20</sup>H<sup>20</sup>O<sup>2</sup>? Sättigt man in Weingeist gelöstes Rautenöl bei niedriger Temperatur mit Ammoniak, so entsteht weiße Krystallmasse, die bei etwa 0° unter Schmelzen in Ammoniak und Rautenöl zerfällt. Wagner. Diese Krystalle betrachtet Wagner als Caprinaldehyd-Ammoniak. — Zersetzung des Caprinaldehyd-Ammoniaks durch Hydrothion VII, 444, oben.

Mit 2fach-schweftigsaurem Ammoniak. 1. Man leitet schwefzlige Säure durch weingeistiges Rautenöl-Ammoniak, wo sich nach mehrtägigem Stehen bei starker Kälte Krystallblätter absetzen. Wagner. — 2. Man schüttelt Rautenöl mit wässrigem 2fach-schwefligsaurem Ammoniak von 29° Baumé, bis das anfangs butterartige

Gemenge erstartt ist und krystallisirt aus warmem Weingeist um. — Wird auch durch Einleiten von Ammoniak und schwefliger Säure in weingeistiges Rautenöl in Krystallblättchen erhalten. Bertagnini. — Weiße glänzende Blättchen. Wagner. Zusammengewachsene, durchsichtige Schuppen, die sich fettig anfühlen und etwas nach Rautenöl riechen. Bertagnini. Zerfällt beim Erhitzen, ohne vorher zu schmelzen. Wagner. Wird durch Erhitzen der wässrigen Lösung leicht unter Ausscheidung von Rautenöl zerlegt, nicht bei Gegenwart schwefligsaurer Salze. Bildet mit Brom in wässriger Lösung Schwefelsäure und ein schweres bromhaltiges Oel von eigenthümlichem Geruch. Bertagnini. — Löst sich nicht in Wasser, leicht in kochendem Weingeist. Wagner. Löst sich in Wasser und Weingeist. Bertagnini.

Berechnung	nach Br	RTAGNINI.	BERTAGNINI.	WAGNER.
20 C	120	43,96	44,12	- 00
27 H	$\begin{array}{c} 14 \\ 27 \end{array}$	5,13 9,89	9,71	5,00
2 S 10 0	32 80	11,72 29,30	11,41	13,83
 100		20,00		

C<sup>20</sup>H<sup>20</sup>O<sup>2</sup>,NH<sup>3</sup>,2SO<sup>2</sup>+Aq. 273 100,00

#### Berechnung nach WAGNER.

50,63
5,91
9,71
13,50
20,25

 $C^{20}H^{20}O^2,NH^3,2SO^2$  237 100,00.

Mit 2fach-schweftigsaurem Kali. — Man schüttelt Rautenöl mit wässrigem 2fach-schweftigsauren Kali von 28—30 Влиме, wo sich nach mehrstündiger Einwirkung eine krystallische Masse bildet. — Löst sich ziemlich leicht in siedendem Weingeist, beim Abkühlen der Lösung scheiden sich Schuppen aus. Вектабия.

— Mit 2 Tach-schwestigsaurem Natron. — Rautenül mit wässrigem 2 fach - schwestigsauren Natron von 27° Baumé in Berührung bildet eine butterartige Masse, welche mit der Zeit krystallisch wird. — Glänzende Krystallschuppen, die sich fettig anfühlen, nach Rautenül schmecken und nach Obst riechen. Die concentrirte, nicht die verdünnte Lösung in siedendem Weingeist erstarrt beim Erkalten zu einer gallertartigen Masse, die sich innerhalb 24 Stunden in zarte, zu kugelförmigen Krystallmassen concentrisch geordnete Blättchen verwandelt. Bertagnin.

## Metacaprol.

GERHARDT. N. Ann. Chim. Phys. 24, 105.

Wird Rautenöl (nach VII, 442. 1) in 3 bis 4 Maafs Weingeist gelöst und Salzsäuregas im Ueberschuss eingeleitet, so scheidet das braune und rauchende Gemenge, wenn es nach dem Abdestilliren der nüchtigsten Antheile mit Wasser vermischt wird, Metacaprol ab.

Oel von höchst angenehmem Obstgeruch. Erstarrt nach einiger Zeit krystallisch, bei einer Temperatur, bei welcher das Rautenöl flüssig bleibt, und schmilzt wieder bei 13°. Siedet zwischen 230 bis 235°.

			GERHARDT.	
20 C	120	76,92	77,10	
20 H 2 O	20 16	$12,\!82$ $10,\!26$	12,95 9,95	
C20H20O2	156	100,00	100,00	-

Isomer mit Caprinaldehyd, GERHARDT.

Löst sich in kaltem Vitriolöl fast ohne Färbung. Erhitzt man das Gemenge, so bildet sich eine gepaarte Säure, deren Barytsalz in Wasser löslich ist. -Wird durch Aelzkali und salpetersaures Silberoxyd nicht verändert, Genhandt.

## Sauerstoffkern C20H18O2.

Sebacyl- oder Fettsäure.  $C^{20}H^{18}O^{8} = C^{20}H^{18}O^{2}.06$ 

THENARD (1802). Ann. Chim. 39, 193; Scher. J. 8, 127.

V. Rose. A. Gehl. 275, 3, 170. Векхеплия. N. Gehl. 2, 275. — Lehrbuch. 3. Aufl. 8, 667. Dumas u. Peligot. Ann. Chim. Phys. 57, 332; Ann. Pharm. 14, 73.

REDTENBACHER. Ann. Pharm. 35, 188.

St. Evre. N. Ann. Chim. Phys. 20, 93; J. pr. Chem. 41, 144.

SCHLIRPER. Ann. Pharm. 70, 121; Pharm. Centr. 1849, 459.

BOUIS. Compl. rend. 33, 141. — N. Ann. Chim. Phys. 44, 100. — 48, 99;

Ann. Pharm. 80, 303. — 97, 34.

W. MAYER. Ann. Pharm. 83, 143. - 95, 160.

ROWNEY. Quart. J. chem. Soc. 4, 334; Ann. Pharm. 82, 123; J. pr. Chem. 55, 325.

CARLET. Compt. rend. 37, 129; J. pr. Chem. 60, 181; N. J. Pharm. 24, 176.

Acide sebacique, Brenzölsäure, Pyroleinsäure. — Von Thenard 1802 entdeckt, welcher zugleich zeigte, dass das von v. Crell (Crell chem. J. 1, 60; 2, 112; 4, 47) und Guyton Morveau Fettsäure genannte Destillationsproduct des thierischen Fetts, theils Essig-, theils Salzsäure sei. Thenard's Versuche wurden von V. Rose bestätigt. Berzelius hielt die Fettsäure Thenard's für identisch mit Benzoesäure, was durch Dumas' u. Peligot's Analyse widerlegt wurde.

Die Ipomsäure Mayer's (nicht Sandrock's; N. Br. Arch. 64, 164) stimmt in ihren meisten Verhältnissen mit der Sebacylsäure überein, aber zeigt einen anderen Schmelzpunkt und gegen einige Basen ein abweichendes Verhalten, daher die über sie gemachten Angaben besonders aufgeführt sind.

Bildung. 1. Bei der trocknen Destillation von Schweinefett, Thenard, fettem Oel, Berzelius, und anderen Fetten, insofern diese Oelsäure enthalten, daher auch bei der trocknen Destillation der Oelsäure. Redtenbacher. — 2. Beim Destilliren von ricinölsaurem Kali oder Ricinusöl mit überschüssigem Kalihydrat geht unter Entwicklung von Wasserstoff Caprylalkohol (VI, 543) über und sebacylsaures Kali bleibt im Rückstande. Bouls. Man erhält hauptsächlich dann Sebacylsäure, wenn man mit viel überschüssigem Alkali rasch bis zum Schmelzen desselben erhitzt, während bei langsamem Erhitzen auf höchstens 225-230° weder Sebacylsäure, noch Caprylalkohol, sondern die Säure C20H18O4 und Caprylaldehyd gebildet werden. Bouis. - Limpaicht (Privatmiltheilung) erhielt bei Ueberschuss von Alkali stets Sebacylsäure, mochte Caprylalkohol oder Caprylaldehyd übergehen, ebenso Malaguti (Cimento 4, 401; Lieb. Kopp. 56, 579.) — 3. Bei längerem Kochen von Rautenöl mit verdünnter Salpetersäure. Wagner. (J. pr. Chem. 57, 435). — 4. Convolvulinsäure, Convolvulinolsäure, lalappin, lalappinsäure und lalappinolsäure liefern mit mäßig starker oder mit rauchender Salpetersäure behandelt

lpomsäure und Oxalsäure. MAYER.

Darstellung. Die Methode II ist die vortheilhafteste. - I. Aus Olivenöl. Schweinefett oder anderen, Oelsäure haltenden Fetten. - Am besten dient die rohe Oelsäure der Stearinfabriken, Redtenbachen. 1. Man destillirt das Fett für sich, behandelt das Destillat wiederholt mit heißem Wasser. filtrirt und verdunstet zur Krystallisation. - Oder man fällt die durch Behandeln mit heifsem Wasser erhaltene Lösung mit Bleizuckerlösung, sammelt den Niederschlag und zersetzt ihn durch Erhitzen mit verdünnter Schwefelsäure, wo die Sebacylsäure als geschmolzene Masse aufsteigt, die man abnimmt, mit kaltem Wasser wäscht und aus kochendem umkrystallisirt. THENARD, Auch REDTENBACHER gewinnt aus den Destillationsproducten der Fette die Sehacylsäure durch wiederholtes Auskochen mit Wasser und reinigt durch Umkrystallisiren, bis sie weiß und geruchlos. Berzelius wäscht das Destillat von fettem Oel zur Abscheidung von Essigsäure mit kaltem Wasser und kocht es dann mit grobem Pulver von kohlensaurem Kalk, wo nur die Sebacylsäure, nicht die übrigen Säuren, in Kalksalz übergeht. Nach lange fortgesetztem Kochen wird die Lösung filtrirt, mit Kohle geruchlos gemacht, und mit Salpetersäure gefällt, wo die Sebacylsäure niederfällt, welche durch Waschen mit kaltem, Umkrystallisiren aus kochendem Wasser, endlich durch Sublimation in dem zum Sublimiren von Benzoesäure dienenden Apparate gereinigt wird.

2. Man kocht das Destillat der rohen Oelsäure des Handels wiederholt mit Wasser aus, sättigt die Auszüge mit kohlensaurem Natron, verdunstet zur Trockne und zieht dem Rückstande beigemengtes capryl- und caprinsaures Natron mit heißem absoluten Weingeist aus. Das ungelöst gebliebene sebacylsaure Natron wird in Wasser gelöst, mit Salzsäure ausgefällt und die niederfallende Sebacylsäure durch Umkrystallisiren aus kochendem Wasser gereinigt. — So oder nach anderen Methoden erhaltene, noch gelb gefärbte Sebacylsäure wird durch einmaliges Aufkochen mit 5—6 Theilen Salpetersäure und Eingießen der Lösung in viel kochendes Wasser beim Erkalten rein und krystallisirt erbalten. Schlieper.

U. Aus Ricinusöl. Man zersetzt den bei Darstellung von Caprylalkohol (vi, 543) in der Retorte bleibenden Rückstand mit Salzsäure und entzieht dem Gemenge von sich unlöslich ausscheidenden Säuren die Sebacylsäure durch kochendes Wasser. Bouis. — Petersen kocht den Rückstand mit Wasser aus, colirt, fällt durch wenig Salzsäure zuerst die fremden fetten Säuren, dann nach dem Abfiltriren dieser die Sebacylsäure durch Salzsäure im Ueberschuss und reinigt durch Umkrystallisiren aus heißem Wasser mit Hülfe von Thierkohle. (Ann. Pharm. 103, 184).

Eigenschaften. Weiße, perlglänzende Nadeln, der Benzoesäure sehr ähnlich. Redtenbacher. Kann unter Umständen in langen, großen, sehr glänzenden Blättern erhalten werden. Thenard. Voluminös und federleicht. Berzelius. — lpomsäure ist blendend weiß, federleicht, erscheint unter dem Mikroskop in dünnen farblosen Nadeln, die theils büschelförmig vereinigt sind, theils frei liegen, zuweilen in sehr dün-

20 C

18 H

8.0

120

18

64

nen, biegsamen Blättchen. Mayer. Sebacylsäure schmilzt bei 125°. St. Evre, 127° REDTENBACHER, MAYER, BOUIS, zum farblosen Oel, das beim Erkalten krystallisch erstarrt und in höherer Temperatur theils pulverförmig, theils kleinblättrig sublimirt, in der Regel unter einiger Zersetzung und Zurücklassung von wenig Kohle. BERZELIUS. RED-TENBACHER. Ipomsäure schmilzt bei 104° zum farblosen Oel, das leichter als Wasser ist und krystallisch erstarrt, sie sublimirt zwischen 2 Uhrgläsern in sehr feinen, verhältnissmäßig kurzen, strahlenförmig um einen Punkt gruppirten Nadeln unter Zurücklassung von wenig Kohle, während ebenso sublimirte Sebacylsäure deutlichere und größere Krystalle bildet, MAYER. Spec. Gew. der geschmolzenen Sebacylsäure = 1,1317. CARLET. Geruchlos, THENARD, riecht schwach brenzlich. Berzelius. Der Dampf der Sebacylsäure und der Ipomsäure wirkt eingeathmet kratzend. Redtenbacher, Mayer. Schmeckt schwach säuerlich, The-NARD, stechend, nicht besonders sauer, Berzelius. Röthet stark Lackmus, Thenard, schwach. Redtenbaucer. Ipomsäure ist geruchlos, schmeckt stechend-sauer, hinterher reizend, reagirt schwach sauer und wird beim Reiben stark electrisch. MAYER.

59,40	59,52	59,52	59,30	
8,91	9,08	8,90	9,04	
31,69	31,40	30,90	31,66	
100,00	100,00	100,00	100,00	

DUMAS U. PELIGOT. REDTENBACHER, ST. EVRE.

$C_{50}H_{18}O_{8}$	202	100,00	100,00	100,00	
MAYE		AYER.	Bours.	CARLET.	•
	)	littel.		Mittel.	
C	a. 59,4	b. 4 59,20	60,52	59,25	
E	/.		8,97 30,51	$\frac{9,07}{31,68}$	
	100,0	0 100,00	100,00	100,00	

Wittel.

Bouis und Carlet untersuchten aus Ricinusöl dargestellte Sebacylsäure, Mayer Ipomsäure, a. aus Convolvulin- und Convolvulinolsäure, b. aus Ialappin, Ialappinsäure und Ialappinolsäure erhalten. Die von Ihm gegebene Formel,  $C^{10}H^90^4$ , ist hier nach den Grundsätzen des Handbuchs verdoppelt.

Zersetzungen. 1. Ipomsäure verflüchtigt sich beim Erhitzen auf Platinblech in weißen Nebeln, die schwierig mit schwach leuchtender Flamme brennen. Maxer. (Vergl. auch VII, 448, oben).

2. Salpetersäure von 1,4 spec. Gew. löst Sebacylsäure erst beim Erwärmen, entwickelt rothe Dämpfe, färbt sich orangeroth und verwandelt sie bei längerem Kochen und Ersatz der verbrauchten Salpetersäure langsam in Brenzweinsäure (v, 596), Schlieper; in Bernsteinsäure, Carlet; in ein Gemenge von Bernsteinsäure und Oxypyrolsäure, (C<sup>7</sup>H<sup>6</sup>O<sup>5</sup>) Arpee (Ann. Pharm. 95, 242); von Bernsteinsäure, Pimelinsäure (vi, 367) und vielleicht auch Adipinsäure. Wirz. (Ann. Pharm. 104, 280). Nach 2 bis 3-stüudigem Kochen mit Salpetersäure ist noch die meiste Sebacylsäure unverändert, und erst nach 8tägigem Kochen

ist die Zersetzung vollständig. Schliepen. - Ipomsäure wird durch mehrtägiges Erhitzen mit starker Salpetersäure im Wasserbade nicht verändert und scheldet sich beim Verdampfen der Salpetersäure unverändert ab. MAYER. - 3. Wird durch Fünffachchlorphosphor angegriffen unter Bildung Salzsäuregas, Chlorphosphorsäure und Sebacylsäureanhydrid. GERHARDT u. CHIOZZA (Compt. rend. 30, 1050; Ann. Pharm. 87, 294). 4. Chlor wirkt auf Sebacylsäure nur im Sonnenlichte und bildet zwei gelbe, bei Mittelwärme teigige Substitutionsproducte C<sup>20</sup>ClH<sup>17</sup>O<sup>8</sup> und C20Cl2H16O8. CARLET. - 5. Liefert bei der trocknen Destillation ihres Kalksalzes unter Entwicklung von Wasserstoffgas ein Oel. welches zwischen 80 und 200° siedet. Beim Rectificiren desselben geht bei 85-90° angenehm ätherartig riechende Flüssigkeit über, welche Propionaldehyd zu enthalten scheint, dann bei 156-200° Oenanthol (VI,353). CALVI (Ann. Pharm. 91, 110). Beim Destilliren von sebacylsaurem Kalk mit überschüssigem Kalk wird Sebacin (VII.402) erhalten und zwischen 80 und 280° siedendes Oel. Letzteres lässt beim Rectificiren zuerst ein Product übergehen, welches mit Salpetersäure Nitrofune bildet, also wohl Fune enthält, dann zwischen 90 und 100° Propionaldehyd und bei 160° Oenanthol, insofern das bei diesen Temperaturen Uebergehende mit Salpetersäure Propionsäure und Oenanthylsäureliefert. Petersen. (Ann. Pharm. 103, 184). Zerfällt beim Destilliren mit überschüssigem Baryt in kohlensauren Baryt und einen zwischen 125 und 1300, größtentheils bei 1270 siedenden Kohlenwasserstoff, C16H18. A. RICHE (Par. Soc. Bull. 1,88.-Chim. pure 2, 127). — 6. Wird weingeistige Sebacylsäure mit Salzsäuregas behandelt, so entsteht ein Oel, welches mit Ammoniak Sebamid und Sebaminsäure bildet, also wohl ein Gemenge von Sebacylvinester und Weinsebacylsäure ist. vergl. VII, 454, ROWNEY.

Verbindungen. Sebacylsäure löst sich wenig in kaltem Wasser. Sie löst sich reichlich in kochendem Wasser, Thenard, nach allen Verhältnissen, Berzelius, so dass die Lösung beim Erkalten gesteht. Ipomsäure löst sich wenig in kaltem, sehr leicht in heißem Wasser. HAYER.

Die Sebacylsäure ist zweibasisch. Ihre halbsauren (neutralen) Salze sind C20M2H16O8. Die einfach-sauren (sauren) Salze sind mit Ausnahme des Ammoniaksalzes leicht zersetzbar. CARLET. Sie zersetzt die kohlensauren Alkalien und bildet mit ihnen leicht lösliche Salze, deren Lösung die Salze der alkalischen Erden und der schweren Metalloxyde (nicht die Eisenoxydulsalze, Berzelius) fällt. Säuren scheiden aus ihnen die Sebacylsäure und machen concentrirte Lösungen gestehen. Die wässrige Sebacylsäure fällt nicht das Baryt-, Strontianoder Kalkwasser. Sie fällt die Blei-, Silber- und Quecksilberoxydsalze. Thenard. Die aus Markfett erhaltene Sebacylsäure fällt die Blei- und Silbersalze nicht, oder nur wenn sie aus Markfett bereitet war, welchem Häute oder Geäder anhingen. Benzelius. Auch fand Benzelius, dass das sebacylsaure Kali durch absoluten Weingelst in 2 Theile zerfällt, und dass nur die Säure des unlöslichen, nicht die des löslichen Salzes die Blei- und Silbersalze fällt. Indess gelang es Redtenbachen nicht, aus seinem sebacylsauren Kali durch absoluten Weingelst ein Salz auszuziehen, dessen Säure Quecksilberoxydul und Silberoxydsalze nicht gefällt hätte.

Die *ipomsauren Salze* sind mit Ausnahme der ipomsauren Alkalien schwer löslich oder unlöslich in Wasser. Ipomsaures Am-

29

moniak fällt Bleisalze weiß, salzsaures Eisenoxyd fleischroth, Kupferoxydsalze blaugrün und Silbersalze weiß. Es erzeugt mit Zweifach-Chlorplatin gelben Niederschlag, der sich in kochendem Wasser löst, beim Erkalten wieder ausscheidet und dann nach längerem Stehen krystallisch wird. — Sie werden beim Reiben electrisch. MAYER.

Sebacylsaures Ammoniak. a. Halb. — Undeutliche, leicht in Wasser lösliche Krystalle, die beim Trocknen unter Ammoniakverlust sauer werden. Redtenbacher. Liefert bei der trocknen Destillation

Sebaminsäure. Kraut.

b. Einfach. — Die leicht erfolgende Lösung von Sebacylsäure in überschüssigem Ammoniak verliert beim Verdunsten Ammoniak und lässt einfach-saures, in Wasser schwer lösliches Salz. Krystallisirt aus kochendem Wasser beim langsamen Abkühlen in spitzigen, federartigen Krystallen, beim raschen Erkälten in kleinen Körnern. Löst sich schwer in Weingeist. Berzellus. — Mit wässrigem Ammoniak gesättigte Ipomsäure verliert bei freiwilligem Verdunsten oder im Wasserbade fortwährend Ammoniak und liefert weißes blumenkohlartiges Salz, wohl C<sup>20</sup>H<sup>17</sup>O<sup>7</sup>,NH<sup>4</sup>O, also einfach-ipomsaures Ammoniak. Mayer.

Sebacylsaures Kali.— Halb.— Durch Neutralisiren der Säure mit kohlensaurem Kali. Kleine körnige Warzen. Redtenbacher. Zerfließt nicht an der Luft. Thenard. Redtenbacher. Löst sich leicht in Was-

ser, wenig in absolutem Weingeist. REDTENBACHER.

		RE	DTENBACHER.	
20 C	120	43,11	43,00	
2 KO	94,4	33,91	,	
16 H	16	5,74	5,95	
6 0	48	17,24		
C20K2H16O8	178,4	100,00		

Durch Behandeln des halb-sebacylsauren Kalis mit Sebacylsaure konnte

REDTENBACHER ein einfach-sebacylsaures Kali nicht erhalten.

Sebacylsaures Natron ist dem Kalisalze ähnlich, doch etwas leichter löslich in Wasser. Redtenbacher. Löst sich nicht in absolutem Wein-

geist. SCHLIRPER.

Sebacylsaurer Kalk. — Halb. — Chlorcalciumlösung fällt sebacylsaures Ammoniak. Der in Wasser ziemlich schwer lösliche Niederschlag wird bei freiwilligem Verdunsten seiner sehr verdünnten Lösung in weißen, glänzenden, krystallischen Schuppen erhalten. Redtenbacher. Der aus sebacylsaurem Ammoniak durch Chlorcalcium erhalten. Niederschlag ist sogleich krystallisch, während der aus ipomsaurem Ammoniak erhaltene erst nach längerem Stehen krystallisch wird. Mayer. — Zersetzung des Kalksalzes bei der trocknen Destillation (vergl. VII, 449).

			REDTENBACHER.
20 C	120	50,00	49,49
2 CaO	56	23,33	22,91
16 H	10	6,67	6,76
6 O	86	20,00	<b>20,84</b>
 C20Ca2H16O8	240	100,00	100,00

Sebacylsaures Bleioxyd. — Der weiße, in Wasser unlösliche Niederschlag, den sebacylsaures Kali in Bleizuckerlösung erzeugt, wird durch Ammoniak in basisches Salz verwandelt. Berzelius. — Durch Fällen von essigsaurem Bleioxyd mit ipomsaurem Ammoniak erhalten, weißes, in Wasser unlösliches Pulver, das nach dem Trocknen über Vitriolöl 54,70 Proc. Bleioxyd hält, also C<sup>20</sup>Pb<sup>2</sup>H<sup>16</sup>O<sup>8</sup> ist. (Rechnung = 54,00 PbO.) MAYER.

Sebacylsaures Eisenoxyd. — Durch doppelte Zersetzung erhalten, fleischfarbener Niederschlag. Löst sich beim Behandeln mit wässrigem kohlensauren Ammoniak oder Aetzkali zum Theil mit rother Farbe und lässt sehr basisches Salz. Schmilzt beim Erhitzen

und zersetzt sich unter Aufblähen. Berzelius.

Sebacylsaures Kupferoxyd. — Der Niederschlag, welchen lösliche sebacylsaure Salze in wässrigem schwefelsauren Kupferoxyd erzeugen, ist bläulich und wird anfangs wieder aufgelöst, aber auf Zusatz von mehr sebacylsaurem Salz beständig und wird beim Trocknen schön grün. Die abfiltrite Flüssigkeit bedeckt sich beim freiwilligen Verdunsten mit einer grünen Krystallrinde und setzt grüne Körner ab. Berzelius. — Man fällt essigsaures Kupferoxyd mit ipomsaurem Ammoniak und trocknet im Vacuum über Vitriolöl. Hält 29,92 Proc. Kupferoxyd, der Formel C<sup>20</sup>Cu<sup>2</sup>H<sup>16</sup>O<sup>8</sup> entsprechend (Rechnung 30,30 CuO). MAYER.

Sebacylsaures Silberoxyd. — Halb. — Salpetersaures Silberoxyd wird durch sebacylsaures (ipomsaures, Mayer) Ammoniak gefällt, der Niederschlag gewaschen und im Vacuum bei 120°, Dumas

u. Peligot, über Vitriolöl, MAYER, getrocknet.

Weißer, käsiger Niederschlag. Redtenbacher. Weißes, ziemlich leichtes Pulver. Mayer. Gibt beim Erhitzen im Glasrohr metallisches Silber und Sublimat von Sebacylsäure, Redtenbacher, von Ipomsäure. Mayer. Löst sich schwer in Wasser, Redtenbacher, nicht. Mayer. Löst sich schwer in Weingeist und Aether. Mayer.

			REDTENBACHER.	MAYER.	
20 C	120	28,84	29,19	29,14	
2 AgO	232	55,76	55,45	54,89	
16 H	16	3,84	3,97	4,02	
6 0	48	11,56	11,39	11,95	
 C20Ag2H16O8	416	100,00	100,00	100,00	_

Hält 54,9 Proc. Silberoxyd. Dumas u. Prligor.

Sebacylsäure löst sich leicht in Weingeist, Aether, fetten und flüchtigen Oelen. Berzelius. Ipomsäure löst sich leicht in Weingeist und Aether. Maxer.

# Sebacylformester. $C^{24}H^{22}O^5 = 2C^2H^3O_5C^{20}H^{16}O^6$ .

Henry Carlet (1853). Compl. rend. 37, 129; N. J. Pharm. 24, 176; J. pr. Chem. 60, 181; Pharm. Centr. 1853, 669; Chem. Gaz. 1853, 324.

Elher méthylsébacique.

Bildung und Darstellung. Man löst Sebacylsäure in Vitriolöl, fügt vorsichtig Holzgeist hinzu, indem man durch Umschütteln und Erkälten zu starkes Erhitzen vermeidet, fällt den gebildeten Formester, durch Wasser, wäscht ihn anfangs mit alkalischem, dann mit reinem Wasser und lässt ihn aus Weingeist krystallisiren.

Schöne Nadeln, die bei 25°,5 schmelzen, bei 285° ohne Zersetzung kochen. Im festen Zustande schwerer, geschmolzen leichter

als Wasser. Riecht sehr schwach.

Wird durch Ammoniak in Sebamid und Holzgeist, durch Kalihydrat in sebacylsaures Kali und Holzgeist verwandelt.

# Sebacylvinester. $C^{28}H^{26}O^{8} = 2C^{4}H^{5}O,C^{20}H^{46}O^{6}$ .

REDTENBACHER (1840). Ann. Pharm. 35, 193.

Fettsaures Aethyloxyd. Fettnaphta.

Bildung und Darstellung. Man löst Sebacylsäure in wenig Weingeist, leitet in die Lösung Hydrochlor bis zur Sättigung und verflüchtigt gebildeten Chlorvinafer durch gelindes Erwärmen. Der Rückstand
wird mit Wasser, dann mit wässrigem kohlensauren Natron gewaschen, mittelst Chlorcalcium entwässert und rectificirt. Redtenbacher.
— Durch Einwirkung von Hydrochlor auf weingeistige Sebacylsäure wird ein
Gemenge von Sebacylvinester und Weinsebacylsäure erhalten. Rowner (Ann.
Pharm. 82, 124).

Eigenschaften. Farbloses Oel, leichter als Wasser. Erstarrt bei —9° krystallisch. Kocht über 100°, Redtenbacher, bei 308°, Carlet (Compt. rend. 37, 130). Riecht angenehm nach Melonen.

		Rı	RUTENBACHE	R.
28 C	168	65,12	64,45	
26 H	26	10,08	10,24	
80	64	24,80	25,31	F
2C4H5O,C20H16O6	258	100,00	100,00	

Wird durch Kalihydrat in Weingeist und sebacylsaures Kalizerlegt, Redtenbacher, durch Ammoniak nach längerer Einwirkung in Sebamid verwandelt. Rowney.

Löst sich nicht in kaltem Wasser, aber sehr leicht in Weingeist. Rowney.

Sebin.  $C^{32}H^{10}O^{16} = 2C^{6}H^{7}O^{5}, C^{20}H^{16}O^{6}$ .

M. BERTHELOT. N. Ann. Chim. Phys. 41, 293.

Bildung. 1. Sebacylsäure bildet bei 200° längere Zeit mit Glycerin in Berührung wenig neutrales, krystallisirbares Sebin. C<sup>20</sup>H<sup>180</sup> +2C<sup>6</sup>H<sup>8</sup>O<sup>6</sup> = C<sup>32</sup>H<sup>10</sup>O<sup>16</sup>+4HO. — 2. Bei Einwirkung von Salzsäuregas auf ein auf 100° erwärmtes Gemisch von Sebacylsäure und Glycerin wird reichlich Hüssiges und mit Chlorhydrin, C<sup>6</sup>H<sup>7</sup>ClO<sup>4</sup>, gemengtes Sebin erhalten, das nach starkem Trocknen bei 120° nach einigen Tagen theilweise erstarrt und bei —40° völlig fest wird.

			BERTHELOT.
<b>32</b> C	192	54,85	52,7
<b>3</b> 0 H	30	8,57	9,6
16 0	<b>12</b> 8	36,58	37,7
2C6H9O5,C20H16O6	350	100,00	100,0

4- " 3

A Martine

Bildet beim Erhitzen Acrolein. — Wird durch Bleioxyd in Sebacylsäure und Glycerin, durch weingeistige Salzsäure in Sebacylvinester und Glycerin zerlegt. M. BERTHELOT.

# Wille App. France of the Nitrokern C20XH19 Nitrocaprinsäure. $C^{20}NH^{19}O^8 = C^{20}XH^{19}O^4$

WIRZ (1857). Ann. Pharm. 107, 289.

Wird nach VI, 575 mit Nitrocaprylsäure gemengt erhalten, von

welcher sie nicht vollständig getrennt werden kann.

Wird die Lösung dieses Gemenges in Ammoniak mit salpetersaurem Silberoxyd in 3 Portionen fractionirt gefällt, so enthält der zuerst entstandene Niederschlag 28,89 bis 29,3 Proc. Silber, der dann entstehende 32,8 bis 33,3 Proc., während der zuletzt entstehende 37,4 Proc. enthält, dem nitrocaprylsauren Silberoxyd entsprechend.

113	Nitrocaprinsaur	Nitrocaprinsaures Silberoxyd.			Wirz.		
0.7.	20 C	120 14	37,1	33,57	35,97		
Hall III	18 H (1811)	18	4,3 5, <b>2</b>	5,14	6,30		
-872 m.	4 0/	108 32	$\frac{33,2}{21,2}$	34,04	31,90		
1-	C <sup>20</sup> AgXH <sup>18</sup> O <sup>4</sup>	324	100,0			7	

# Imp +118 Am is & Lowert Amidkern C20AdH19.

## Capramid.

 $C^{20}NH^{21}O^2 = C^{20}AdH^{19}, 0^2.$ 

ROWNEY. Ann. Pharm. 79, 236.

Rutamid.

Man digerirt in Weingeist gelösten Caprinvinester mit starkem wässrigen Ammoniak, bis aller Ester verschwunden und völlig in Krystalle verwandelt ist, sammelt die Krystalle, von denen die Mutterlauge durch Verdunsten zur Trockne, Lösen des Rückstandes in Weingeist und Fällen mit Wasser noch mehr liefert, und krystallisirt sie aus warmem verdünnten Weingeist um.

Farblose, glänzende Schuppen, die beim Trocknen Silberglanz annehmen. Schmilzt unter 100°.

1 120 Cd   1	120 14 21 16	70,17 8,18 12,28 9,37	ROWNEY. 70,62 12,17	
C20AdH19O2	171	100.00	T	

Löst sich nicht in Wasser und in Ammoniak. Löst sich leicht in kaltem Weingeist und wird durch Wasser in Nadeln gefällt. Löst sich leicht in Aether, daraus nicht wieder krystallisirend

# Sauerstoffamidkern C20AdH17O2.

### Sebaminsäure.

 $C^{20}\text{NH}^{19}\text{O}^6 = C^{20}\text{AdH}^{17}\text{O}^2\text{O}^4$ .

ROWNEY (1851). Quart. J. Chem. Soc. 4, 334; Ann. Pharm. 82, 123; J. pr. Chem. 55, 325.

Fettaminsäure. Sebacylaminsäure.

Bildung. 1. Beim Einwirken von Ammoniak auf Weinsebacylsäure. Rowney. — 2. Bei der trocknen Destillation des halb-sebacylsauren Ammoniaks. Kraut.

Darstellung, 1. Man digerirt das durch Einwirkung von Salzsäuregas auf weingeistige Sebacylsäure erhaltene ölige Gemenge von Sebacylvinester und Weinsebacylsäure in verschlossener Flasche mit starkem wässrigen Ammoniak mehrere Wochen, oder so lange bis das Oel in eine körnige Masse verwandelt ist, filtrirt das ausgeschiedene Sebamid von der die Sebaminsäure haltenden Flüssigkeit ab und wäscht es zur Entfernung der Mutterlauge. Man fällt aus den vereinigten und im Wasserbade eingeengten Flüssigkeiten die Sebaminsäure mit Salzsäure, sammelt und wäscht sie mit kaltem Wasser, löst sie in verdünntem wässrigen Ammoniak, wo noch etwas Sebamid zurückbleibt, filtrirt von diesem ab, fällt das Filtrat wieder mit Salzsäure und reinigt den erhaltenen und gewaschenen Niederschlag durch Umkrystallisiren aus Wasser. Rowney. - 2. Man destillirt halb-sebacylsaures Ammoniak für sich, wo zuerst farbloses, dann gelbliches brenzliches Destillat erhalten wird, das man in Ammoniak löst, von etwas ausgeschiedenem Oel abfiltrirt und mit Salzsäure fällt. Der Niederschlag wird mit kaltem Wasser gewaschen und aus kochendem umkrystallisirt. KRAUT.

Eigenschaften. Abgerundete Körner. Rowney. Krystallische, weiße, pulvrige Masse. Kraut. Reagirt sauer. Rowney.

	20 C N 19 H 6 O	120 14 19 48	59,70 6,97 9,45 25,88	ROWNEY, Mittel. 59,65 6,70 9,53 24,12	KBAUT. Ueber Vitriolöl getr. 59,98 7,09 9,81 23,12
11	C20AdH17O6	201	 100.00	100.00	100.00

Zerselzungen. 1. Entwickelt beim Kochen mit Kali Ammoniak. Rowney. — 2. Bildet als Natronsalz mit Chlorbenzoyl zusammengebracht Kochsalz und ein durch Aether ausziehbares Oel, das nach dem Verdunsten des Aethers zurückbleibt, mit Kalihydrat geschmolzen Ammoniak entwickelt, sich nicht in Wasser und Ammoniak löst, sondern beim Waschen mit letzterem nur etwas freie Säure abgibt. Kraut.

Verbindungen. Löst sich wenig in kaltem, leicht in kochendem Wasser.

Löst sich leicht in Ammoniak. Rowner. Entwickelt beim Kochen mit kohlensaurem Kalk Kohlensäure und bildet in Wasser wenig lösliches Kalksalz. Kraut. Die Lösung der Sebaminsäure in

Ammoniak fällt nicht die alkalischen Erden, sie fällt essigsaures Bleioxyd, sie fällt aus salpetersaurem Silberoxyd in Ammoniak und Salpetersäure löslichen Niederschlag. Rowney.

Sebaminsäure löst sich leicht in Weingeist. Rowney.

# Sauerstoffamidkern C20Ad2H16O2.

#### Sebamid.

 $C^{20}H^{20}N^{2}O^{3} = C^{20}Ad^{2}H^{16}O^{2}, O^{2}.$ 

ROWNEY (1851). Quart. J. Chem. Soc. 4, 334; Ann. Pharm. 82, 123; J. pr. Chem. 55, 325.

H. CARLET. Compl. rend. 37, 128; N. J. Pharm. 24, 176; J. pr. Chem. 60, 181; Pharm. Centr. 1853, 669; Chem. Gaz. 1853, 324.

Feltsaureamid.

Bildung u. Darstellung, 1. Man reinigt das nach VII, 445 erhaltene Sebamid durch 2maliges Umkrystallisiren aus Weingeist. ROWNEY.

— 2. Entsteht durch Einwirken von Ammoniak auf Sebacylformester. CARLET.

Eigen schaften. Harte, abgerundete Körner, aus mikroskopischen Nadeln bestehend. Neutral.

			ROWNEY.	
	•		Mittel	
20 C	120	60,00	59,94	
2 N	28	14,00	13,85	
- 20 H	20	10,00	10,01	
4 0	32	16,00	16,20	
C20Ad2H16O4	2 10	100,00	100,00	

Zersetzungen. Wird durch Wasser allmählich in sebacylsaures-Ammoniak verwandelt. Carlet. Wird von kalter Kalilauge nicht an gegriffen, aber entwickelt beim Kochen damit Ammoniak. Rowney.

Löst sich nicht in kaltem, ziemlich in kochendem Wassert Löst sich nicht in Ammoniak. Löst sich wenig in kaltem, sehr leic.h. in kochendem Weingeist. ROWNEY.

Stammkern C20H26; Sauerstoffkern C20H18O8.

#### Anisoïnsäure.

 $C^{20}H^{18}O^{12} = C^{20}H^{18}O^{9}, 0^{4}.$ 

LIMPRICHT U. RITTER (1856). Ann. Pharm. 97, 364; Ausz. J. pr. Chem. 68, 160 Chem. Centr. 1856, 446.

Bildung u. Darstellung. Erhitzt man Sternanisöl mit Salpetersäure von 1,2 spec. Gew., so lange es noch auf der Säure schwimmt und schüttelt das Product mit erwärmtem wässrigen zweifachschwefligsauren Natron, so krystallisirt beim Erkalten anisoïnsaures Natron. Dieses wird aus wenig heifsem Wasser umkrystallisirt, mit einer zur Zersetzung genau ausreichenden Menge verdünnter Schwefelsäure versetzt im Wasserbade zur Trockne gebracht und der Rück-

stand mit absolutem Weingeist ausgezogen, wo Anisoïnsäure in Lösung geht, die man durch Digeriren mit kohlensaurem Baryt in Barytsalz, oder durch Digeriren mit kohlensaurem Silberoxyd in Silbersalz verwandelt. Durch Zerlegen des Barytsalzes mit verdünnter Schwefelsäure oder des Silbersalzes mit Salzsäure wird eine Lösung von Anisoïnsäure erhalten, die man durch Verdunsten zur Krystallisation befördert.

Eigenschaften. Scheidet sich aus warmen Lösungen beim Einengen in kleinen Blättchen, bei freiwilligem Verdunsten in kleinen dicken Tafeln aus, die bei etwa 120° schmelzen und stark sauer

reagiren.

Zersetzungen. Bräunt sich beim Erhitzen auf Platinblech, entwickelt brenzlich und nach anisyliger Säure riechende Dämpfe, und verbrennt mit hellleuchtender Flamme. Nicht unzersetzt destillirbar, scheint bei der trocknen Destillation Sublimat von Anissäure zu geben (vergl. Ann. Pharm. 97, 366).

Verbindungen. Anisoinsäure löst sich sehr leicht in Wasser.

Bildet mit Salzbasen die anisoïnsauren Salze.

Anisoïnsaures Natron. — Darstellung (VII, 456 oben.) Wird durch wiederholtes Umkrystallisiren aus wenig heißem Wasser in weißen Krystallwarzen erhalten. Löst sich leicht in Wasser. Hält bei 100° getrocknet 8,9 Proc. Natrium, ist also C<sup>20</sup>NaH<sup>17</sup>O<sup>12</sup> (Rechnung = 8,9 Proc. Na).

Anisoinsaurer Baryt. - Darstellung (VII, 456 oben), Leicht lös-

liche, dem Natronsalz äbnliche Warzen.

	Bei 100°.		LIMPRICHT U. I	RITTER.
<b>2</b> 0 C	120	39,78	39,44	
В	68,6	22,74	22,39	
17 H	17	5,65	5,44	
12 0	96	31,83	32,73	10
C <sup>20</sup> BaH <sup>17</sup> O <sup>12</sup>	301,6	100,00	100,00	ALBERT

Anisoïnsaures Silberoxyd. — Wird durch Zerlegung des Barytsalzes mit schwefelsaurem Silberoxyd oder nach (VII, 456 oben) erhalten.

Krystallwarzen, die sich im feuchten Zustande am Lichte schwärzen.

Ueber Vitriolöl	getrocknet.		LIMPRICHT U.	RITTER
20 C	120	35,19	34.1	
Ag	108	31,67	32,2	
17 H	17	4,98	4,0	
12 0	96	28,16	28,7	
C20AgH17O12	341	100,00	100,0	

Anisoïnsäure löst sich sehr leicht in Weingeist und Aether.

Challe barr

# Anhang zu den Verbindungen mit 20 At. Kohlenstoff.

Zersetzungsproduct aus Amalinsäure.  $C^{20}N^4H^{14}O^{14}$ .

ROCHLEDER U. SCHWARZ. Wien. Acad. Ber. 12, 190.

Amalinsäure (V, 824) löst sich in erwärmtem concentrirten 2fach-schwe-Aigsauren Ammoniak mit blassgelber Farbe und scheidet beim Erhitzen unter dunklerer Färbung der Lösung Nadeln aus, die nach einigem Sieden die Flüssigkeit zum Brei erstarren machen. Man lässt erkalten, sammelt, wäscht und presst diese Nadeln,

Weifse, seidenglänzende Nadeln, frei von Schwefel.

	Im	Vacuum.	Rochli	ROCHLEDER U. SCHWARZ		
- 14.	20 C 4 N 14 H 11 O	120 56 14 88	43,17 20,14 5,04 31,65	Mittel. 43,24 20,27 5,38 31,11		
(41/2)(), (41/2)(),	C20N4H14O11	278	100,00	100,00		

Fårbt sich an feuchter (amoniakhaltiger) Luft rosenroth. - Zersetzt sich beim Erhilzen, stöfst farblosen und purpurfarbenen Rauch aus, aus Krystell@ittern bestehend. — Zersetzt sich bei längerem Stehen mit Zweifach-Chlerplatin, scheidet lichtgelbe Krystalle aus, 58,77 Proc. Platin haltend, also wohl Reiser's Einfach-Chlorplatin - Ammoniak (III, 737; Rechnung 58,79 Proc. Pt). Vielleicht so: C<sup>20</sup>H<sup>1</sup>N<sup>4</sup>O<sup>11</sup> + HO + PtCl<sup>2</sup> = N<sup>2</sup>H<sup>6</sup>PtCl + C<sup>20</sup>H<sup>5</sup>N<sup>2</sup>O<sup>12</sup>. + HCl. ROCHLEDER U. SCHWARZ.

Löst sich sehr leicht in Säuren, nicht in andern Flüssigkeiten. Die salzsaure Lösung fällt nicht Zweifach-Chlorplatin, auch nicht nach Zusatz von

Aether-Weingeist.

# Verbindungen, 22 At. Kohlenstoff haltend.

Stammkern C<sup>22</sup>H<sup>10</sup>; Sauerstoffkern C<sup>22</sup>H<sup>4</sup>O<sup>6</sup>.

Graphitsäure.  $C^{22}H^{\dagger}O^{10}=C^{22}H^{\dagger}O^{6},O^{5}$ 

B. C. BRODIE. Ann. Pharm. 114, 6.

Bildung. Bei wiederholtem Einwirken von chlorsaurem Kali und

Salpetersäure auf Graphit.

Darstellung. Man mischt durch Kochen mit Säuren und Schmelzen mit Kalihydrat im Silbertiegel sorgfältig gereinigten Graphit innig mit 3 Th. chlorsaurem Kali, fügt soviel stärkste Salpetersäure binzu, dass das Gemenge flüssig wird und stellt entweder ins Sonnenlicht, oder ins Wasserbad und erhitzt im letzteren Falle 3 bis 4 Tage auf 60°. Wenn sich nach Verlauf dieser Zeit keine gelben Dämpfe mehr entwickeln, schüttet man in viel Wasser, wäscht das Ungelöste durch Decanthiren fast völlig aus, trocknet es im Wasserbade und bringt es wieder mit denselben Mengen von Salpetersäure und chlorsaurem Kali zusammen, was man 4 Mal oder so oft wiederholt, als noch eine Veränderung der Substanz dadurch erzielt wird. Durch einmaliges, selbst sehr lange fortgesetztes Erwärmen mit chlorsaurem Kali und Salpetersäure kann Graphit nicht völlig in Graphitsäure umgewandelt werden. - So bleibt der Graphitsäure etwa ein 1/2 Proc. Asche beigemengt, zum Theil wohl aus den Glasgefäßen stammend.

Eigenschaften. Vollkommen durchsichtige, dünne Krystalle, entweder des 2- und 2-gliedrigen oder des 2- und 1-gliedrigen Systems.

Reagirt schwach sauer.

Bei 100°	oder im	Vacuum.	Bno	DIR,	no beas
22 C 4 H 10 O	132 4 80	61,11 1,85 37,04	a. 60,74 1,85 37,41	b. 61,04 1,85 37,11	The state of the s
C22H4O10	216	100,00	100,00	100,00	

a. Mittel aus 8 Analysen, b. Mittel aus denselben Analysen nach Abzug von  $\frac{1}{2}$  Proc. Asche. Die Formel ist vielleicht zu verdoppeln, insofern Baodig die Säure nach Analyse der Barytsalze für zwelbasisch zu halten geneigt ist.

Zerselzungen. 1. Zerfällt beim Erhitzen unter Explosion, Erglühen und Entwicklung von Gasen und lässt schwarzen, feinvertheilten Rückstand. — Vertheilt man Graphitsäure in über Natrium rectificirter Rangoon-Naphta von 270° Siedpunkt und erhitzt, so destillirt zwischen 100 und 200° viel Wasser über, während anfangs wenig, dann mehr Kohlensäure entweicht, die Naphta sich tief roth färbt und schwarzer Rückstand vom Ansehen der Kohle bleibt. Dieser Rückstand nach 3—4stündigem Erhitzen der Graphitsäure mit Naphta auf 250° gesammelt, wog 66,77 bis 66,98 Proc, aber enthielt noch Spuren durchsichtiger Krystalle, nach 14stündigem Erhitzen wog er 65,77 Proc. und war nun nach der Formel C³⁴H²O° zusammengesezt. Brodik gibt folgende Zersetzungsformel als wahrscheinlich: 7 At. C²²H¹O¹O =3C⁴⁴H²O®+12HO+12CO²+10CO. (Aber diese gibt über das Verbleiben von 10 At. H keine Auskunft. Kr.) Bei Entstehung von 3 At. C⁴⁴H²O® aus 7 At. Graphitsäure müssten 65,48 Proc. Rückstand erhalten werden.

Der schwarze Rückstand, durch Erhitzen von Graphitsäure mit Rangoon-Naphta bereitet, mit Aether und Weingeist gewaschen, hält im Mittel 80,13 Proc. C, 0,58 H und 19,29 O (bei kürzerem Erhitzen ist er etwas ärmer, bei längerem Erhitzen etwas reicher an Kohlenstoff), Rechnung 80,00 Proc. C, 0,60 H und 19,40 O. Durch Erhitzen der Graphitsäure für sich auf 280° erhalten, enthielt er 80,36 Proc. C, 0,71 H und 18,93 · O. Wird derselbe im Stickgase längere Zeit auf 250° erhitzt, so verliert er 2,26 bls 2,30 Proc. Wasser und Spuren Kohlenoxyd, während 97,16 bls 97,38 Proc. Rückstand bleiben. Letzterer Rückstand hält im Mittel 81,82 Proc. C, 0,44 H und 17,74 O, ist also C132H1022 (Rechnung 81,48 Proc. C, 0,41 H und 18,41 O), und nach der Zersetzungsformel 3C14H208—C132H1022+2H0 gebildet. Wird er abermals stärker erhitzt, so findet Austreten von Kohlensäure und Kohlenoxyd statt, aber selbst nach mehrstündigem Rothglühen im Stickgase hält der Rück-

stand noch Wasserstoff und Sauerstoff.

2. Graphitsäure wird beim Uebergiefsen mit *Hydrothion-Ammoniak* oder *Schwefelkalium* unter Knistern zerlegt und bildet eine metallgläuzende, graphitartige Substanz.

3. Sie wird in ähnlicher Weise beim Kochen mit sauren Lösungen von Halb-Chlorkupfer oder Ein/ach-Chlorzinn zerlegt.

Graphitsäure löst sich etwas in reinem Wasser, nicht in solchem, das Säuren oder Salze enthält.

Sie verbindet sich mit den Alkalien. Mit verdünntem wässrigen Ammoniak geschüttelt wird sie zur durchsichtigen Gallerte, ohne sich aufzulösen und fällt auf Zusatz von Säuren als Gallerte, der Kieselsäure ähnlich nieder, die nach dem Trocknen im Vacuum das Gewicht der angewandten Graphitsäure zeigt.

Graphitsaurer Baryt. — Feuchte Graphitsäure mit Barytwasser geschüttelt, ausgewaschen und bei 100° getrocknet, gab eine Verbindung, die 21,19 Proc. Ba hielt. Diese in Wasser vertheilt und

durch Einleiten von Kohlensäure zersetzt, hielt bei  $100^\circ$  noch 13,30 Proc. Ba. Hiernach betrachtet Brodie ersteres Salz als wesentlich  $C^{22}H^3BaO^{10}$  enthaltend (Rechn.24,13 Proc. Ba), letzteres als  $C^{44}H^7BaO^{20}$  (Rechnung 13,73 Proc. Ba) und die Graphitsäure vielleicht als zweibasisch. — Die Barytsalze sind hygroskopisch und verpuffen beim Erhitzen mit Heftigkeit. Brodie.

# Stickstoffkern $C^{22}NH^9$ .

# Kryptidin. C<sup>22</sup>NH<sup>11</sup>=C<sup>22</sup>NII<sup>9</sup>,H<sup>2</sup>.

GR. WILLIAMS. Trans. Roy. Soc. Edinb. 21, 3. Th. 377; Chem. Gaz. 1856, 261 und 283; Ausz. J. pr. Chem. 69, 355; Lieb. Kopp. Jahresb. 1856, 537. Nur als Platindoppelsalz bekannt.

Findet sich neben vielen anderen Producten im Steinkohlentheeröl und wird bei Darstellung von Chinolin nach VI, 602 in den bei etwa 274° siedenden Producten in kleiner Menge erhalten Da diese indess noch Chinolin und Lepidin (VII, 98) enthalten, von denen das Kryptidin seiner kleinen Menge wegen durch gebrochene Destillation nicht völlig getrennt werden kann, so vermischt man die salzsaure Lösung des bei 274° Uebergegangenen mit 2fach-Chlorplatin, krystallisht das (als teigige, bald krystallisch werdende, gelbe Masse) niederfallende Platinsalz aus kochendem Wasser um und wäscht es mit Aetherweingelst. Oder man behandelt das zwischen 270 und 274° Uebergegangene mit Salpetersäure, wobei sich ein unlösliches gelbes Pulver absbeidet und verwandelt erst dann in Platindoppelsalz.

	Platin	idop <b>pelsal</b>	z.	WILLIAMS. Mittel.
	22 C	132	36,31	35,89
	12 H	14 12	3,85 3,30	3,37
1	Pt	99	27,24	27,17
DETERMINE	3 CI	106,5	29,30	
C22NH	111,HCI,PtCl2	363,5	100,00	

Kryptidin ist isomer mit Vinechinolin und Formelepidin.

an /= 1 / 0.01

Stammkern C22H14; Sauerstoffkern C22H8O6.

Limettsäure.

 $C^{22}H^{8}O^{12}=C^{22}H^{8}O^{6},0^{6}.$ 

H. VOHL. N. Br. Arch. 74, 16; Ausz. Pharm. Centr. 1853, 318.

Bildung. Entsteht neben Ameisen- und Essigsäure beim Einwirken von zweifach-chromsaurem Kali und Schwefelsäure auf Limettöl (VII, 284) und Rosmarinöl (VII, 357).

Darstellung. Man fügt Limettöl in kleinen Antheilen zu einem Gemisch von zweifach-chromsaurem Kali und Schwefelsäure, wobei sich durch starke Wärmeentwicklung ein Theil des Oels verflüchtigt, den man auffängt und zurückgießt. Nach beendigter Einwirkung verdunnt man mit Wasser, wäscht die als Harz ausgeschiedene Limett-

säure und reinigt sie durch wiederholtes Auflösen in wässrigem kohlensauren Kali, Fällen mit Salpetersäure und Umkrystallisiren aus Weingeist.

Eigenschaften. Weiß, krystallisch. Verflüchtigt sich beim Erhitzen und beschlägt kalte Körper krystallisch. Geruch- und geschmacklos.

Bei 100°.			Vohl. Mittel.		
22 C 8 H 12 O	132 8 96	55,93 3,39 40,68	a. 55,79 3,46 40,85	b. 55,97 3,43 40,60	
 C22H8O12	236	100,00	100,00	100,00	

a. aus Limettöl, b. aus Rosmarinöl. - Nach Vohl einbasisch und C110406.

Limettsäure löst sich schwer in Wasser.

Limettsaures Silberoxyd. — Durch Fällen der mit wässrigem Ammoniak neutralisirten Säure mit Silbersalpeter. In Wasser schwerlösliches Pulver, das am Lichte schwarz wird. Hält 51,44 Proc. Silberoxyd (C<sup>2</sup>H<sup>6</sup>Ag<sup>2</sup>O<sup>12</sup>=51,56 Proc. AgO).

Limettsäure löst sich leicht in Weingeist.

ANDERSON. Pharm. Centr. 1855, 372; Ausz. aus Edinb. New. Phil. Journ. new. ser. 1, 300; Lieb. Kopp. 1855, 669.

Die sternförmigen Haare und Drüsen, welche die bohnengroße Frucht der  $Rottlera\ tinctoria$  bedecken, als Farbmaterial in Ostindien gebräuchlich, enthalten Rottlerin, ferner eine flockige Substanz,  $C^{40}H^{34}O^{8}$ , und einen harzartigen Farbstoff,  $C^{40}H^{30}O^{14}$ .

Darstellung. Man erschöpft das Farbmaterial mit Aether und destillirt den meisten Aether ab, wo aus dem Rückstande Rottlerin

krystallisirt.

Eigenschaften. Gelbe, seidenglänzende Krystalle.

C22H10O6	190	100,00	100,00	
10 H 6 O	10 48	5,26 $25,17$	5,55 25,34	1 8
22 C	132	69,47	ANDERSON 69,11	

Schmilzt beim Erhitzen, stöfst stechende Dämpfe aus und lässt Kohle. — Wird durch Brom rasch unter Bildung eines nicht krystallisirbaren Substitutionsproducts entfärbt. — Bildet mit kaltem Vitriolöl gelbe Lösung, aber verkohlt mit heißem unter Entwicklung von schwefliger Säure. — Wird durch Salpetersäure anfangs in gelbes Harz, endlich in Oxalsäure verwandelt.

Löst sich in Wasser; in Alkalien mit tief rother Farbe. Wird

in weingeistiger Lösung nicht durch Bleizucker gefällt.

Lost sich wenig in kaltem Weingeist, mehr in kochendem und leicht in Aether.

## Stammkern C22H16; Sauerstoffkern C22H12O4.

# Sinapinsäure. $C^{22}H^{12}O^{40}=C^{22}H^{12}O^{4},0^{6}$ .

V. Baho u. Hirschbrunn (1852). Ann. Pharm. 84, 19; Ausz. Pharm. Centr. 1852, 916; J. pr. Chem. 58, 283; N. Ann. Chim. Phys. 38, 108; N. J. Pharm. 23, 393; Chem. Gaz. 1853, 81.

Bildung. Schwefelblausaures Sinapin zerfällt beim Kochen mit Kalilauge oder Barytwasser in Schwefelcyanbarium, Sinkalin und sinapinsauren Baryt. C<sup>32</sup>NH<sup>23</sup>O<sup>10</sup>,C<sup>2</sup>NHS<sup>2</sup>+3BaO = C<sup>2</sup>BaNS<sup>2</sup>+C<sup>22</sup>H<sup>10</sup>O<sup>8</sup>,2BaO + C<sup>10</sup>H<sup>13</sup>NO<sup>2</sup>,HO.

Durch Ausziehen von wässrigem Senfbrei mit Aether, Abdestilliren des Aethers und Behandeln des rückständigen scharfen Extracts mit kaltem Wasser erhielt Simon (Pogg. 44, 601) seine Senfsäure, die vielleicht einerlei mit v. Babo's Sinapinsäure ist. Sie bleibt bei vorsichtigem Verdunsten der wässrigen Lösung zurück (bei starkem Erhitzen entweicht schweflige Säure), wird durch Waschen mit Aether von Weichharz befreit und aus Weingeist krystallisirt erhalten. Sie färbt Alkalien nicht gelb, aber röthet Eisenoxydsalze wie Schwefelblausäure, löst sich leicht in Weingeist, schwierig in Aether und kann nicht in schwefelblausaures Sinapin verwandelt werden. Sinon.

Darstellung. Man kocht schwefelblausaures Sinapin mit Kalilauge, übersättigt mit Salzsäure und reinigt den erhaltenen Niederschlag durch Umkrystallisiren aus kochendem Weingeist von 60 Proc. Bei längerem Stehen der Lösung an der Luft tritt theilweise Zersetzung unter rothbrauner Färbung ein, doch lässt sich der unveränderte Theil nach Behandlung mit Thierkohle gewinnen. — Wird als unlösliches Barytsalz beim Kochen von schwefelblausaurem Sinapin mit Barytwasser behufs Darstellung von Sinkalin erhalten.

Eigenschaften. Kleine Säulen, die zwischen 150 und 200° schmelzen und krystallisch erstarren.

	Bei 110°.		v. Babo u. I	IRSCHBRUNN.
22 C	132	58,93	58,67	58,92
12 H	12	5,35	4,87	5,67
<b>10 0</b>	80	35,72	36,46	35,41
C22H12O10	224	100,00	100,00	100,00

Zersetzungen. 1. Lässt beim Erhitzen über ihren Schmelzpunct farbloses Oel übergehen, während brauner, nach einigen Stunden roth werdender Rückstand bleibt, der bei schwachem Glühen verkohlt. Ammoniakgas erzeugt aus dem Oel und dem Rückstand krystallische gelbe, in Wasser schwer lösliche Substanzen, die kaum noch roth werden. — 2. Die mit Kali oder Natron neutralisirte Säure färbt sich an der Luft roth, dann braun. Auch die übrigen sinapinsauren Salze verändern sich rasch, vergl. unten. — 3. Wird durch Chlorwasser, besonders durch warmes, rosen-, dann purpurroth gefärbt, aber nicht gelöst. — 4. Löst sich in Salpetersäure mit rother, dann orangegelber Farbe, wie es scheint unter Bildung von Kleesäure und einer Nitroverbindung. — 5. Reducirt als Kalisalz aus Dreifachehlorgold sogleich Metall.

Verbindungen. Sinapinsäure löst sich sehr schwer in kalten, etwas leichter in heißem Wasser. — Sie bildet mit den salzfähigen

Basen Salze, von denen die der Alkalien leicht löslich, krystallisirbar, die übrigen schwer löslich sind. Sinapinsaures Kali fällt salzsauren Kalk weifs, ebenso Alaunlösung, letzterer Niederschlag wird durch Chlorwasser rosenroth, dann schmutzigroth. Es fällt Anderlhalb-Chloreisen rosenroth, zuweilen purpurroth unter Bildung von Eisenoxydul. Es fällt aus Kupfer- und Bleioxydsalzen sich bald braungrün färbende, aus Quecksilberund Silberoxydsalzen welfse Niederschläge, die sich besonders auf Zusatz von mehr Alkali rasch unter Abscheidung von Metall zerlegen.

Sinapinsaures Kali. — Wird aus der wässrigen Lösung durch absoluten Weingeist in irisirenden Blättchen gefällt, die sich nach dem Abgießen des Weingeistes leicht verändern.

Sinapinsaurer Baryt. — Vergl. VII, 461. Man kocht Sinapinsäure bei Luftabschluss mit überschüssigem Barytwasser und wäscht den Niederschlag mit kohlensäurefreiem Wasser.

22 C 10 H 8 O 2 BaO	Bei 100°. 132 10 64 153	36,80 2,78 17,82 42,60	v. Babo u. Hirschbrunn Mittel. 36,45 2,90 18,12 42,53
C22H10O8,2BaO	359	100,00	100,00

Sinapinsäure löst sich schwer in kaltem, leicht in heifsem Weingeist, nicht in Aether.

Einschaltung: Sinkalin.  $C^{10}NH^{13}O^2 = C^{10}NH^{14}O^2$ ,  $H^2$ .

v. Babo u. Hirschbrunn. Ann. Pharm. 84, 22.

Bildung. Beim Kochen von schwefelblausaurem Sinapin mit Baryt-

wasser oder Kalilauge. Vergl. VII, 461.

Darstellung. Man erhitzt schwefelblausaures Sinapin mit Barytwasser bis zur völligen Abscheidung des sinapinsauren Baryts, fällt aus dem mit wenig überschüssiger verdünnter Schwefelsäure versetzten Filtrat Schwefelblausäure durch wässrigen Eisen- und Kupfervitriol, filtrirt vom niedergefallenen Schwefelcyankupfer ab, fällt das Filtrat mit Barytwasser, leitet Kohlensaure ein und verdampft die vom niedergefallenen kohlensauren Baryt abfiltrirte Lösung im Wasserbade, wo kohlensaures Sinkalin zurückbleibt. Durch Neutralisiren des kohlensauren Salzes mit wässriger Salzsäure, Digeriren des salzsauren Salzes mit Silberoxyd und Verdunsten der vom Chlorsilber und überschüssigem Silberoxyd abfiltrirten Lösung im Vacuum oder im Wasserbade wird Sinkalin als farblose Krystallmasse erhalten.

Sinkalin ist nach v. Babo C10NH1402, die hier angenommene, von Grr-HARDT (Traité 2, 430) vorgeschlagene Formel hält 1 Al. Wasserstoff weniger.

Sinkalin verkohlt beim *Erhitzen*, entwickelt Geruch nach Methylamin und brennbaren Dampf.

Verbindungen. Sinkalin zersliest an feuchter Lust unter Erwärmung. — Es löst Schwefel unter Bildung von (Fünffach-?) Schweselsinkalin und schweselsaurem Salz, worauf Säuren aus der Lösung Hydrothion entwickeln und Schweselmilch fällen.

Sinkalin ist eine starke Base. Seine wässrige Lösung fällt, wie Kalilauge, aus den Metallsalzen die Oxyde, auch aus den Baryt-, Kalk- und Ouecksilberoxudsalzen. Die in Thonerde- und Chromoxudsalzen entstehenden Niederschläge lösen sich in überschüssigem Sinkalin, und letzterer Niederschlag fällt beim Kochen wieder nieder. - Die Verbindungen mit Schwefelsäure, Salzsäure und Salvetersäure sind zerfliefslich.

Kohlensaures Sinkalin. — Wässriges Sinkalin nimmt Kohlensäure aus der Luft auf und wird zu zerfliefslichem kohlensauren Salz.

Chlorgold-salzsaures Sinkalin. - Wird durch Dreifach-Chlorgold aus wässrigem salzsauren Sinkalin als gelbes Krystallpulver gefällt, durch Auswaschen mit kaltem und Umkrystallisiren aus kochendem Wasser in federförmigen Krystallnadeln und Blättchen erhalten.

	Bei 110°.	▼. 1	BABO U. HIRSCHBRUNN.
10 C	60	13,55	13,63
14 H	14	3,16	3,38
N	14	3,16	· .
2 0	16	3,6	44,54
Au	196 6	44,42	•
4 Ci	142	32,10	
C10H13NO2,HCl,AuCl3	442.6	100,00	,

So nach GERHARDT (Traité 2, 431); nach v. BABO u. HIRSCHBRUNN C10H14NO2, HCl, AuCl3.

Chlorplatin-salzsaures Sinkalin. - Krystallisirt beim Verdampfen des mit Zweifach-Chlorplatin versetzten salzsauren Sinkalins in prachtvollen orangefarbenen Säulen und wird bei langsamem Verdunsten in dünnen 6seitigen Tafeln von 1/2 Zoll Durchmesser erhalten. — Verliert bei 110° 5,32 Proc. Wasser (2 At. Rechnung = 5.50 Proc. Ag.)

C10H18NO2,HC1,PtC12	309,2	100,00	
3 CI	105,5	34,44	0.700
Pt	98,7	31,92	31.36
2 0	16	5,18	
N	14	4,53	,
14 H	14	4,53	5,13
10 C	60	19,40	19,65
1,	Bei 110°.		v. Babo u. Hirschbrunn.

## Gepaarte Verbindung der Sinapinsäure.

### Sinapin. C32H23NO 10.

O. HENRY G. GAROT. J. Pharm. 17, 1; - ferner 20, 63. Priouze. Ann. Chim. Phys. 44, 214; Pogg. 20, 338; N. Tr. 23, 2, 253; Schw. 60, 468; J. Chim. méd. 6, 577; — ferner J. Pharm. 17, 271; Schw. 63, 93.

BOUTHON U. ROBIQUET. J. Pharm. 17, 279.

FAURÉ. J. Pharm. 17, 299, O. HENRE U. PLISSON. Ann. Chim. Phys. 46, 198.

WINCKLER. Repert. 41, 169; — ferner 67, 257. SIMON. Pogg. 43, 651; ferner 44, 593.

BOUTRON U. FREMY, J. Pharm. 26, 50.

v. Babo u. Hirschbrunn. Ann. Pharm. 84, 10; Ausz. Pharm. Centr. 1852, 916; J. pr. Chem. 58, 283; N. Ann. Chim. Phys. 38, 108; N. J. Pharm. 23, 394; Chem. Gaz. 1853, 81.

O. HENRY u. GAROT beschrieben bereits 1825 eine besondere schwefelhaltige Säure des weißen Senfs, Acide sulfosinapique (Senfsäure der Ed. 3 dleses Handbuchs), die sie aus dem fetten Oel auszogen. Jedenfalls bezieht sich ein Theil ihrer Versuche auf Schwefelblausäure, welche dann auch HORNEMANN (Berl. Jahrb. 29, 1, 29) und später Pelouze aus weißem Senf nach Henny u. Garot's Vorschrift erhielten. Zugleich zeigte Pelouze die Widersprüche in HENRY u. GAROT'S Angaben, worauf dieselben nunmehr das schwefelblausaure Sinapin entdeckten. Frst v. Babo u. Hirschbrunn erkannten die wahre Natur dieses Körpers, wie es scheint auf Beobachtungen Will's (Ann. Pharm. 65, 213) fußend, und studirten seine Zersetzungsproducte. — Das schwefelblausaure Sinapin ist synonym mit dem Sulfosinapisin. oder Sinapin von Henry u. Garot, der Sulfosinapinsäure von Herry u. Plisson, dem Sinapisine von Boutron u. Fremy, dem Sulfosinapin von BOUTRON u. ROBIQUET und von WINCKLEB, dem Schwefelcyansinapin v. BABO's, und theilt einige Reactionen mit der (nicht isolirten) Senfsäure älterer Autoren. — Hievon verschieden ist das Sinapisin Simon's (Pogg. 43, 652), eine feste Fettsäure aus schwarzem Senf. (Pogg. 50, 379).

Vorkommen. Im weißen Senf, den Samen von Sinapis alba, als schwefelblausaures Sinapin. v. Babo u. Hirschbrunn. Auch in dem Samen von Turritis glabra und Sinapis nigra. HENRY U. GAPOT, FAURÉ.

Nur in wässriger Lösung und in Verbindung mit Säuren bekannt.

Darstellung des schwefelblausauren Sinapins. 1. Man behandelt mit Aether erschöpftes und dadurch vom fetten Oel befreites, trocknes Senfpulver mit kaltem absoluten Weingeist, so lange sich dieser noch rothgelb färbt, wo wenig Sinapin aufgenommen wird, wie unten angegeben zu gewinnen, kocht den Rückstand mit Weingeist von 90 Proc., presst aus und wiederholt Auskochen und Pressen mit dem Rückstande noch zweimal. Die heifs filtrirten Tincturen liefern nach dem Abdestilliren der Hälfte des Weingeists farbiose Krystalle von schwefelblausaurem Sinapin, von dem aus den Mutterlaugen bei weiterem Eindampfen und Zusatz von Schwefelcyankalium noch mehr gewonnen wird. Auch aus dem obigen, mit kaltem Weingeist bereiteten Auszuge fällt Schwefelcyankalium schwefelblausaures Sinapin. v. Babo.

2. Man erschöpft durch Pressen in der Oelmühle von fettem Oel befreites Senfmehl mit kaltem, dann mit heißem Weingeist von 85 Proc., destillirt aus den vereinigten Tincturen im Kochsalzbade etwa 3/4 des Weingeists, oder so viel ab, dass eine Probe des Rückstandes sich beim Erkalten in 2 gleiche Schichten, aus Oel und wässrigem schwefelblausauren Sinapin bestehend sondert. zu weit ein, so krystallisirt das schwefelblausaure Sinapin nicht mehr, während bei nicht genügendem Abdestilliren des Weingeists in der weingeistigen Oelschicht Sinapin gelöst blelbt, das dann nur schwierig, am besten durch Zusatz von etwas weingeistigem Schwefelcyankalium, als schwefelblausaures Salz krystallisirt erhalten werden kann. Man entfernt die obere Gelschicht und stellt entweder die untere wässrige Schicht 8 Tage oder so lange bei Seite, als noch schwefelblausaures Sinapin anschiefst, das man auf Leinwand sammelt, mit Hülfe der Centrifugalmaschine von der dickflüssigen Mutterlauge trennt, mit Weingeist angefeuchtet stark zwischen Fliefspapier auspresst und aus heißem Weingeist von 90 Proc., dann aus wenig kochendem Wasser mit Hülfe von Thierkohle umkrystallisirt. Oder man versetzt vortheilhafter die untere wässrige Schicht mit weingeistigem Schwefelcyankalium und reinigt die angeschossenen Krystalle wie oben. Auch aus den Mutterlaugen wird nach dem Zusatz von Schwefelcyankalium noch mehr schwefelblausaures

Sinapin erhalten. v. BABO und HIRSCHBRUNN.

Sarre-toffeorg C23H12Os

3. Man erschöpft durch Pressen bei 50° vom meisten fetten Oel befreiten, gestossenen weißen Senf mit Aether, digerirt den Rückstand mit 7 Theilen Weingeist von 80 Proc., dann noch mit 2 Th. Nachdem aus den weingeistigen Tincturen der Weingeist durch Abdestilliren entfernt ist, bis der Rückstand 1/4 vom angewandten Senfmehl beträgt, wird 8 bis 14 Tage zum Krystallisiren hingestellt, worauf man die Krystalle mit Aether von einer rothbraunen Materie befreit und durch wiederholtes Umkrystallisiren aus Wasser und Weingeist mit Hülfe von Thierkohle reinigt. WINCKLER. — Auch digerirt WINCKLER weißen Senf mit 3 Th. Weingeist von 80 Proc., dampft die Tinctur auf 1/8 vom Gewicht des angewandten Senfs ein, behandelt den mit Oeltropfen bedeckten Rückstand mit Aether, so lange sich dieser noch farbt, und reinigt das zurückgebliebene schwefelblausaure Sinapin durch Auflösen in Wasser und Umkrystallisiren wie oben. - So verfährt auch Simon, der aber bei jedesmaligem Ausziehen des Senfmehls nur soviel Weingeist anwendet, als zum Befeuchten nöthig ist und stark auspresst, wodurch das Senfmehl rascher als bei Anwendung von mehr Weingeist erschöpft wird.

Aeltere Vorschriften. O. HENRY u. GAROT kochen Senfpulver einige Augenblicke mit Wasser aus, seihen durch loses Zeug, pressen den Rückstand aus, verdunsten den Absud zum Honig und schütteln mit 6 bis 8 Maai's Weingelst von 40°. Die weingeistige, durch Abdestilliren vom Weingeist befreite Tinctur wird zum Krystallisiren hingestellt, worauf die Krystalle durch Abpressen, Umkrystallisiren aus Weingeist, Waschen mit Aether (um eine flüchtige rothe Materie zu entfernen) und nochmaliges Umkrystallisiren aus Weingeist gereinigt werden. Die Mutterlaugen werden durch sich immer mehr entwickelnde Schwefelblausäure sauer. — So kann das schwefelblausaure Sinapin nur schwierig' zum Krystallisiren gebracht werden. v. Babo u. Hirschbrunn. FAURÉ dampft das Decoct des schwarzen Senfs ein, kocht das Extract mit Weingeist aus, dampft zum Honig ab und verdünnt mit Wasser, wo schwefelsaures Sinapin niederfällt. Dieses wird wie oben gereinigt. Oder er erschöpft schwarzen Senf erst mit heißem Aether, kocht ihn dann mit Weingeist aus und verthellt das weingelstige Extract in Wasser, wo das meiste schwefelblau-

saure Sinapin niederfällt, ein Theil in Wasser gelöst bleibt.

Sinapin ist nicht im freien Zustande zu erhalten, da es aus den Salzen abgeschieden sehr bald zerfällt. Fügt man zu wässrigem zweifach-schwefelsauren Sinapin aus der Burette Barytwasser, bis die farblose Lösung unter Umwandlung des 2fach sauren Salzes in neutrales gelb geworden ist, dann noch ein dem verbrauchten Barytwasser gleiches Maafs, so wird nach dem Abfiltriren des schwefelsauren Baryts wässriges Sinapin erhalten, von intensiv gelber Farbe, und deutlich alkalischer Reaction. Dieses fällt aus den Lösungen vieler Metallsalze die Oxyde (aus Kupferoxydsalzen grünen, Quecksilberoxydsalzen gelben und Silberoxydsalzen graubrauuen Niederschlag), aus denen beim Stehen oder Erhitzen Metall reducirt wird, v. Babo u. Hirschbrunn. Aus wässrigem Sinapin scheiden Weingeist oder Aether kein Sinapln, auch entzieht es Aether nicht der wässrigen Lösung. Auch durch Behandeln von schwefelsaurem oder schwefelblausaurem Sinapin mit Bieloxydhydrat oder Bleiglätte wird kein Sinapin, sondern gallertartige bleihaltige Verbindung erhalten, etwas löslich in kochendem Wasser. HIRSCHBRUNN.

Sinapin ist nach v. Babo u. Hirschbrunn  $C^{32}H^{24}NO^{10}$ , nach Gerhardi (Traité 2, 424)  $C^{32}H^{23}NO^{10}$ , welche Formel hier nach IV, 16 angenommen ist.

Zersetzungen. 1. Beim Verdunsten des wässrigen Sinapins färbt sich die Lösung grün, dann roth und braun und lasst nicht krystallischen Ruckstand. — 2. Wässriges Sinapin reducirt aus Dreifach-Chlorgold Metall. — 3. Färbt sich beim Versetzen seiner Salze mit wässrigen Atkatien oder Barytwasser augenblicklich gelb und zerfällt beim Kochen damit in Sinkalin und sinapinsaures Salz. v. Babo u. Hirschbrunn.

Zersetzungen des schwefelblausauren Sinapins. - 1. Schmilzt beim Erhitzen zur getben Flussigkeit, die sich dann unter Entwicklung von stinkenden Producten, unter denen sich ein braunes Oel, kontensaures und Hydrothion-Ammoniak beunden, zersetzt und lasst kohle. HENRY u. GAROT. Dabei entweichen brennbare Gase. WINCKLER. Die Dampte riechen weder nach Hydrothion oder Schwefelkohienstoff, noch nach Blausaure. Im Verlaufe der Zersetzung entweichen fluchtige Basen, Gase und brenzliche Gele, die mit leuchtender Flamme unter Bildung von schweiliger Saure verbrennen. v. Babo u. Hirsch-BRUNN. - 2. Löst sich leicht in Virrotol mit grunlichgelber Farbe unter schwacher Wärmeentwicklung, braunt sich beim Erwarmen der Lösung und verkohlt dann, Wincklen, Dabei entwickelt sich Schwefelblausaure, v. BABO u. Hirschbrunn. - 3. Färbt sich mit lodsaure beströttnichbraun und scheidet lod aus. Wincklei. Wohl wegen Gehait an Schwefelblausaure. kg. - 4. Farbt sich mit lod in Berunrung sogleich nellgelbbraun, schmitzt beim Erhitzen unter Entwicklung von lod und lasst braunrothes bruchiges Harz. WINCKLER. - 5. Farbt sich in wassriger Lösung mit Chior braunroth, dann roth und endlich gelb, unter Bildung von Schwefelsaure und freiwerden von Blausaure. HENRY U. GAROT, Bildung von Blausaure nudet in diesen und ähnlichen Fallen nicht statt, v. Babo u. Hirschbrunn. — 6. Farbt sich mit Salpetersaure von 1,4 spec. Gew. oder schwächerer augenblicklich unter Entwicklung rother Dämpfe dunkelroth, beim Erhitzen geib unter Bildung von Schweielsaure. HENRY U. GAROT U. A. - 7. Kocht man schwefelblausaures Sinapin mit Braunstein und verdunnter Schwefelsaure, so halt das Destillat Blausaure (vergl. oben) und der Ruckstand eine in Wasser mit dunkelbraunrother Farbe losliche Substanz. WINCKLER. - 8. Mit Alkatien. Vergi, oben. Auch die alkalischen Erden, HENRY U. GAROT, Ammoniak, Strychnin, Morphin, Chinin (nicht aber Narkolin und Salicin) färben schwefelblausaures Sinapin sogleich geib. WINCK-LER. Selbst eine Spur Tabaksrauch bewirkt diese Farbung. v. Babo u. Hibsch-BRUNN. - Das Verhalten des schwefelbtausauren Sinapius gegen verdunnte Säuren und gegen Salzlösungen kommt mit dem anderer schwefelblausauren Salze uberein. Vergi. HENRY u. GAROT (J. Pharm. 17, 10 und 14); WINCKLER (Repert. 41, 158). Verhalten gegen Anderthalb-Chloreisen vergi. belin schwefeibiausauren Sinapin, Nach HENRY u. GABOT entwickelt sich bei vielen Zersetzungen des schwefelblausauren Sinapins Senfol, welche Angabe aber nach BOUTRON u. ROBIQUET, V. BABO u. HIBSCHBRUNN u. A. ITTIG ISL.

Verbindungen. Mit Wasser. — Wässriges Sinapin. Vergl. oben. Mit Säuren. — Sinapinsulze. — Sinapin bildet mit den Säuren farblose Salze, weniger leicht zersetzbar als das freie Sinapin. v. Babo u. Harschbrunn.

Schwefelsaures Sinapin. — a. Einfach. — Man fällt aus zweifach-schwefelsaurem Sinapin die Halfte der Schwefelsäure mit Barytwasser und verdunstet das farblose Filtrat. — Farblose Krystallmasse, leicht löslich in Wasser. v. Babo u. Hirschbrunn.

b. Zweijach-saures. — Man fügt zur heißen concentrirten Lösung von schwefelblausaurem Sinapin in Weingeist von 90 Proc. etwas Vitriolöl, wo beim Erkalten rectanguläre Blättchen niederfallen, durch Waschen mit absolutem Weingeist und mehrmaliges Umkrystallisiren aus Wasser und Weingeist zu reinigen. — Hält 4 At. Wasser, die bei 110° fortgehen. Will. v. Babo u. Hirschbrunn.

J. 8	Bel 100°.		v. BABO u. HIRSCHBRUNN.
32 C	192	47,19	46,99
25 H	25	6,14	6,37
N	14	3,44	θ ΄
12 0	. 96	23,57	
$2 S0^{3}$	80	19,66	19,82

C32H23NO10,2SO3,2HO 407 100,00

Salzsaures Sinapin. — Feine, sehr leicht lösliche Nadeln, die durch Zersetzung von schwefelsaurem Sinapin mit salzsaurem Baryt erhalten werden. v. Babo u. Hirschbrunn.

Salpetersaures Sinapin. — Wird durch Zersetzen des schwefelsauren Sinapins mit salpetersaurem Baryt, oder des schwefelblausauren Sinapins mit salpetersaurem Silberoxyd erhalten. — Farblose, sehr leicht lösliche Nadeln. v. Babo u. Hirschbrunn.

Chlorplatin-salzsaures Sinapin. — Beim Vermischen von salzsaurem Sinapin mit Chlorplatin fällt harzartiger Niederschlag zu Boden, der sich beim Erwärmen sogleich bräunt und Flocken ausscheidet. v. Babo u. Hirschbrunn.

Schwefelblausaures Sinapin. - Vorkommen, Darstellung und Synonuma vergl. oben. - Weiße, sehr lockere, perlglänzende, büschelförmig vereinigte Nadeln. HENRY u. GAROT. Farblose, fast durchsichtige, glasglänzende, meist grade, abgestumpfte Säulen, sternförmig vereinigt oder feine Warzen bildend. WINCKLER. Schmilzt beim Erhitzen (auf 130°, v. Babo) zur gelben Flüssigkeit, die beim Erkalten zur gummiartigen Masse erstarrt. Winckler. Geruchlos. Schmeckt bitter, dann nach Senf. Neutral. Henry u. Garot. — Das schwefelblausaure Sinapin röthet in der Regel sogleich Eisenoxydsalze, wie Schwefelcyanmetalle überhaupt, aber zuweilen wird schwefelblausaures Sinapin erhalten, das erst beim Erwärmen mit Eisenoxydsalzen roth wird. WILL, V. BABO U. HIRSCHBRUNN. BOUTRON u. ROBIOURT erhielten schwefelblausaures Sinapin, das Eisenoxydsalze nicht röthete, als sie mit Aether er-schöpftes Senfpulver mit Weingelst auszogen. Dieses hält nach ihnen weniger Stickstoff, als das Eisensalze röthende und löst sich schwieriger in Weingelst. Aber WINCKLEB erhielt Elsenoxydsalze röthendes schwefelblausaures Sinapin, als er nach ihrer Vorschrift verfuhr. — Schwefelblausaures Sinapin löst sich mit gelber Farbe in Wasser und Weingeist, weit reichlicher in heißem und krystallisirt beim Erkalten. Die Lösung wird durch einen Tropfen Säure farblos. v. Babo u. Hirschbrunn. Auch aus säurehaltigem Wasser krystallisirt schwefelblausaures Sinapin unverändert. HENRY u. GAROT. Es löst sich nicht in Aether, Schwefelkohlenstoff und Terpenthinöl. Simon. Schwefelblausaures Sinapin wird nach Boutron u. Fremy durch Emulsin zerlegt, unter Bildung der Schärfe des weißen Senfs. Dagegen wird es nach Simon und v. Babo u. Hirschbrunn nicht durch Emulsin verändert.

504 56524700 a)

E	Bei 110°.	(20 )	HENRY U. GAROT.	BOUTRON U. ROBIQUET.	v. Babo u. Hirschbrunn. Mittel.
34 C 24 H 2 N 2 S 10 O	204 24 28 32 80	55,43 6,53 7,61 8,69 21,74	57,92 7,80 4,94 9,66 19,68	54,06 10,65 2,84 9,37 23,08	55,42 6,84 7,21 8,97 21,56
C32H23NO 10, C2NHS	3 <sup>2</sup> 368	100,00	100,00	100,00	100,00

So nach Gerhardt (Traité 2, 426), v. Babo's Formel hat 1 At. H mehr. Boutron u. Robiquet's schwefelblausaures Sinapin röthete Eisenoxydsalze nicht.
— Vergl. Henry u. Garot (J. Pharm. 17, 1 und 20, 63); Pelouze (J. Pharm. 17, 271); Henry (J. Pharm. 17, 273) Henry Fils (J. chim. méd. 6, 582).

#### Anhang zu Sinapin.

1. Schärfe des weißen Senfs. — Der weiße Senf verdankt seine Schärfe, wie aus Folgendem hervorzugehen scheint, nicht dem schwefelblausauren Sinapin (auch liefert er bei keiner Behandlung flüchtiges Senföl), soudern einem nicht flüchtigen, leicht zerstörbaren und vielleicht schwefelhaltigen Stoff. — Der scharfe Stoff entsteht nach Boutron u. Fremy durch Einwirkung von Emulsin auf schwefelblausaures Sinapin, aber Simon und v. Babo u. Hirschbrunn konnten keine Zerlegung des schwefelblausauren Sinapins durch Emulsin wahrnehmen. — Winckler hält es umgekehrt für wahrscheinlicher, dass schwefelblausaures Sinapin ein Zersetzungsproduct der Schärfe sei (Repert. 67, 257).

Weißer Senf mit Wasser angerührt, liefert eine Milch, die milde riecht, aber scharf schmeckt und beim Destilliren mit Wasser keine Spur Senföl, sondern nur fades Wasser übergehen lässt, worauf auch der Rückstand seine

Schärfe verloren hat. Simon, Boutron u. Robiquet.

Weingeist von 94 Proc. oder absoluter Weingeist entzlehen welfsem Senf keine Schärfe, auch wird der Rückstand beim Befeuchten mlt Wasser nicht mehr scharf. Simon. Die weingeistige Tinctur hat anfangs scharfen Geschmack, aber verliert beim Verdunsten diese Schärfe und liefert nun Krystalle von schwefelblausaurem Sinapin. Winckler.

Aether entzieht dem trocknen entölten Senfsamen keine Schärfe. Simon.

Vergl. unten.

Die Schärfe des wässrigen Senfbreis wird zerstört durch Erwärmen, noch vor dem Kochen, ohne dass scharfe Dämpfe entweichen, durch Zusatz von Weingeist, oder verdünntem kohlensauren Kali, ohne dass Säuren sie wiederherstellen. Sie verschwindet beim Trocknen des Seufbreis, auch bei raschem und vorsichtigem Trocknen im Vacuum und bleibt beim Filtriren der wässrigen Senfemulsion im Rückstand, während fades Filtrat erhalten wird. Simon.

Befeuchtet man Pulver von weißem Senf mit Wasser, so ist die dadurch erzeugte Schärfe völlig mit Wasser ausziehbar, so dass der Aether über die Hand laufend, diese rosenartig entzündet und mehrtäglge Schmerzen macht. (Dem Rücktande entzieht Weingeist sehr reines schwefelblausaures Sinapin, das also die Schärfe nicht erzeugt.) Der Aether lässt beim Destilliren sehr scharfes und saures Extract, das in Weingelst gelöst sich beim Stehen unter Entwicklung von Hydrothion und Absonderung von Harz in zwei Schichten trennt. Die obere ist sauer und wässrig. Der unteren Harzschicht kann durch kaltes Wasser nur schwierig alle Säure (Simon's Senfsäure, vergl. VII, 461) entzogen werden, leichter durch warmes Wasser (aber dann unter Entwicklung von Hydrothion) oder durch Alkalien. Sie verliert gleichzeitig mit der Säure auch alle Schärfe. Das scharfe und saure Harz hält Schwefel, das der Schärfe beraubte nicht mehr. Simon (Pogg. 43, 651 und 44, 593).

Zieht man Presskuchen von weißem Senf im Verdrängungsapparate mit Aether aus, so läuft zuerst mildes, fettes Oel ab, dann scharfe ätherische Tinç-

tur. Diese lässt beim Abdampfen scharfes Oel, das wiederholt mit kaltem Weingelst geschüttelt, an diesen seine Schärfe abgibt, zugleich mit etwas Oel, das durch öfteres Abdampfen des Weingeistes und Wiederaufnehmen des Rückstandes mit Weingelst größtentheils abgeschieden werden kann. So erhält man die Schärfe als dickes röthliches Oel, geruchlos, von beißsendem Meerrettiggeschmack, in Weingeist und Aether löslich. Dieses verbrennt beim Erhitzen ohne feuerfesten Rückstand und lässt beim Destilliren mit Kall oder Ammoniak keine flüchtige Schärfe übergehen. Boutnon u. Robioukt (J. Pharm.

17, 279).

2. Erucin. — Wird Pulver von weißem Senf mit Wasser befeuchtet, dann mit Aether erschöpft, von dem scharfen ätherischen Auszuge der Aether abdestillirt, so erzeugen sich in dem rückständigen scharfen Extract, wenn es längere Zeit in einer offenen Schale hingestellt wird, kleine harte Pünctchen von Erucin. Dieses befreit man durch Bespritzen mit wässrigen Alkalien von Weichharz, löst es in weingeisthaltigem Aether, lässt die Lösung an der Luft verdunsten, giefst die weingeistige Mutterlauge ab, befreit das Erucin auf dem Filter durch Bespritzen mit Ammoniakwasser von den letzten Spuren Sinapin, löst es in Aether und lässt diesen verdunsten. — Feines, nicht krystallisches, gelbweißes Pulver, frei von Schwefel. — Löst sich nicht in Wasser und wässrigem Ammoniak, nicht in wässrigen Alkalien, die es auch nicht gelb färben. Röthet nicht die Eisenoxydsalze. Löst sich leicht in Schwefelkohlensloff, Aether und Terpenthinöl, nur wenig in kochendem Weingeist. Simon (Pogg. 44, 600).

### Unbekannter Stammkern C22H22.

# Enodylaldehyd. C<sup>22</sup>H<sup>22</sup>O<sup>2</sup>=C<sup>22</sup>H<sup>22</sup>,O<sup>2</sup>.

Bildet nach Williams die Hauptmenge des flüchtigen Rautenöls. Vergl. VII, 442.

Digitaloïnsäure.  $C^{22}H^{22}O^{5} = C^{22}H^{22}, 0^{5}$ ?

WALZ (1858). N. Jahrb. Pharm. 9, 310; ferner 10, 324.

Ueber Kosmann's fette Säure aus Digitalls und Morin's Digitalsäure vergl. beim Digitalin.

Aus käuflichem Digitalin (vergl. unten) zieht Aether das Digitalacrin oder Digitalicrin von Walz, welches bei der unten anzuführenden Behandlung Digitalinfett, Digitalinschärfe A und B und Digitaloïnsäure liefert. - Man digerirt Digitalin von WALZ (vergl. unten) mit absolutem Aether, wäscht den nach dem Abdestilltren des Aethers bleibenden Rückstand mit Wasser, so lange dieses noch bitterschmeckend abläuft, und trocknet. (Das so erhaltene Product wurde früher von WALZ (Jahrb. pr. Pharm. 21, 40) als Digitalierin beschrieben.) Wird die so erhaltene bräunliche, krumliche Masse in weingelstiger Lösung mit Bleiessig digerirt, so nimmt dieser den Farbstoff auf und das weingelbe Filtrat lässt beim Verdunsten (nach Entfernung des Bleis? Kr.) goldgelbes Harz. Man entzieht diesem durch Schütteln mit Wasser beige-mengtes Digitalin und dessen Zersetzungsproducte, digerirt das Ungelöste (WALZ' Digitalacrin, N. Jahrb Pharm. 9, 311, darstellend) mit Wasser, das elnige Proc. Ammoniak enthält, trennt die sich ausscheidenden weißen Flocken von der braunen Lösung durch Filtriren und wäscht sie vollständig mit ammoniakalischem Wasser aus. (Die ammoniakalische Lösung enthält die Schärfe A und Digitalinfett, vergl. unten.) Man wäscht die ungelösten weisen Flocken, welche Digitaloinsaure und die Schärfe Behalten, mit kaltem Weingeist, und löst die rückständige glänzende, weiße Masse in kochendem Weingeist, wo beim Erkalten perlglänzende, weisse Blätter der Digitaloinsäure herausfallen, von denen beim Einengen der Mutterlauge, dann beim Fällen des zum Waschen benutzten kalten Weingeistes mit Wasser noch mehr erhalten werden. So bleibt noch ein Theil der Digitaloïnsäure neben der Schärfe B in Lösung, zu deren Trennung man verdunstet, wo der Rückstand zur weißen Gallerte erstarrt, mit Kaliiauge digerirt und auswäscht. Es bleibt Digitaloïnsäure zurück, während die Schärfe B sich auflöst. Letztere wird mit verdünnter Schwefelsäure gefällt, in weingeistiger Lösung mit Thierkohle behandelt (die aber wenig entfärbend wirkt) und durch freiwilliges Verdunsten der Lösung gewonnen.

Eigenschaften. Schiefe, abgestumpfte Säulen, anfangs geruchlos, später

4 (2

. , , Hirls

nach Fett riechend.

•	Bei 100°.	•	WALZ. Mittel.	
22 C 22 H 4 O	132 22 32	70,96 11,82 17,22	70,86 11,90 17,24	
C22H22O4	186	100,00	100,00	

Es ist nicht klar, weshalb WALZ diesen in Alkalien unlöslichen Körper als Säure bezeichnet. KR.

Löst sich nicht in Ammoniak oder Kalilauge, aber in Weingeist.

### Anhang zu Digitaloïnsäure.

### 1. Digitalinfett.

WALZ. N. Jahrb. Pharm. 9, 313; ferner 10, 324.

Wird neben den VII, 470 angeführten Substanzen dem rohen Digitalin durch Aether entzogen und bleibt bei Darstellung der Digitalönsäure nach VII, 470 neben der Digitalisschärfe A im wäßsrigen Ammoniak gelöst. — Wird diese ammoniakalische Lösung mit verdünnter Schwefelsäure neutralisirt, so entsteht ein starker weißer Niederschlag, der sich bald zum Harz vereinigt. Man löst das Harz in Weingeist, fällt mit weingeistigem Bleizucker (wobei die Digitalisschärfe A in Lösung bleibt), wäscht den Niederschlag mit Weingeist völlig aus und zerlegt ihn unter Weingeist mit Hydrothlon. Die vom Schwefelblei abfiltrirte Lösung lässt bei freiwilligem Verdunsten Digitalinfett in weißen Schuppen, die bei gelindem Erwärmen zum Oel schmelzen.

,	Berechnung	nach	WALZ.	WALZ. Getrocknet. Mittel.	n ded on d dyswe on h
	25 C 23 H 4 O	150 23 32	73,17 11,21 15,62	73,41 11,33 15,26	nash o in
#Windows	C25H23O4	205	100,00	100,00	ी तेत्राचा पाणकाती वित्राच्या चार्चा

WALZ berechnet seine Analysen unrichtig. Er betrachtet das Fett als bestehend aus einer Säure C<sup>22</sup>H<sup>22</sup>O<sup>4</sup> und dem Lipyloxyd von Brazelius (V, 175) C<sup>3</sup>H<sup>2</sup>O; oder vielleicht auch als C<sup>74</sup>H<sup>71</sup>O<sup>12</sup>, entstanden aus 3 At. C<sup>22</sup>H<sup>22</sup>O<sup>2</sup> und 1 At. C<sup>8</sup>H<sup>5</sup>O<sup>6</sup>. Erstere Formel lässt die Schärfen der Digitalis als Digitalinfett mit 2 und 3 At. O mehr erscheinen.

## 2. Digitalisschärfe A.

WALZ. N. Jahrb. Pharm. 9, 314; ferner 10, 324.

Wird mit anderen Stoffen dem rohen Digitalin durch Aether entzogen und bleibt bei Darstellung des Digitalinfetts nach VII, 471 in Lösung, belm Verdunsten der Lösung als Harz zurück. Scheidet sich aus Weingelst bei freiwilligem Verdunsten am Boden in gelbrothen Oeltropfen, am Rande in warzenförmigen Harzkugeln und erscheint nach völligem Verdunsten des Weingeistes als gelbliche, honigdicke Masse.

wish to the country of the country o Berechnungen nach WALZ.

Mittel

C25H23O6	100,00	C32H28O8	100,00	C40H34O10	100,00	100,00	
25 C 23 H 6 O	68,33 10,40 21,27	32 C 28 H 8 0	67,60 9,85 22,55	40 C 34 H 10 O	67,80 9,60 22,60	68,18 9,61 22,21	
			_	THE PARTY OF THE P	-		

WALZ schwankt zwischen den drei Formeln, deren Beziehungen zu den übrigen Stoffen der Digitalis beim Digitaliretin und Digitalinfett (VII, 471) zu vergleichen sind.

Zersetzungen. 1. Bildet beim Erwärmen eigenthümlich riechenden Rauch. verbrennt bei weiterem Erhitzen ohne Rückstand. — 2. Färbt sich mit Vitriolol schwarz, lost sich in rauchender Salpelersäure mit brauner Farbe, durch Wasser fällbar, in warmer Salzsäure mit grüner Farbe.

Löst sich nicht in Wasser, aber eriheilt demselben saure Reaction und sehr scharfen Geschmack. Löst sich in Weingeist und Aelher.

### 3. Digitalisschärfe B.

WALZ (1858). N. Jahrb. Pharm, 9, 314; ferner 10, 324.

Darstellung vergl. VII, 471 bei Digitaloïnsäure.

Gleichförmige, gelbliche Masse, bei Mittelwärme zerreiblich, die beim Erwärmen auf 100° schmilzt und nur langsam wieder erstarrt. Schmeckt in Wasser gelöst brennend und reagirt schwach sauer.

		Berechnun	gen nach	WALZ.		WALZ. Mittel.	
25 C 23 H 7 O	65,50 10,00 24,50	32 C 29 H 9 O	65,54 9,89 24,57	4() C 35 H 11 O	66,14 $9,64$ $24,22$	65,89 9,73 24,38	
C25H23O7	100,00	C32H29O9	100,00	C40H35O11	100,00	100,00	•

WALZ schwankt zwischen den drei Formeln, deren Beziehungen zu den übrigen Stoffen der Digitalis beim Digitaliretin und Digitalinfett (VII. 471) zu vergleichen sind.

Färbt sich mit Vitriolol braun, mit Salzsaure unter theilweiser Lösung

olivengrun. Löst sich in Salpetersaure mit gelber Farbe,

Löst sich kaum in Wasser, leicht in Aether. WALZ.

# 4. Digitalosmin.

WALZ (1852). Jahrb. pr. Pharm. 24, 86.

Das riechende Princip der Digitalis purpurea.

Als 80 Pfd. trocknes einjähriges Digitaliskraut der langsamen Dampfdestillation unterworfen wurde, gingen 15 bis 18 Pfd. schwach saures Destillat über, auf dessen Oberfläche sich Fettschuppen sammelten. Diese wurden durch Schütteln des Destillats mit Aether, Abheben der atherischen Schicht und freiwilliges Verdunsten des Aethers als gelblichweißer, perlgläuzender Rückstand erhalten, von starkem Geruch nach Digitalisaufguss, ekelhaft kratzendem und lange anhaltendem Geschmack,

Schmilzt beim Erhitzen auf Platin und verflüchtigt sich in Dämpfen, die ohne rufsende Flamme brennen. - Erweicht beim Zerreiben mit Vitriolöl und wird beim Erwärmen zersetzt. - Wird wenig durch kalte rauchende Salpelersäure verändert, durch erwärmte unter Entwicklung von Salpeter-

Löst sich nicht in kaltem Wasser, aber ertheilt ihm Geruch nach Digi-talis, schmilzt in warmem Wasser und scheldet sich beim Erkalten in Schu-

pen aus. - Löst sich in weingeistigem Kali und wird durch Wasser anschelnend unverändert gefällt. Erweicht in wässrigem Ammoniak, ohne sich zu

Löst sich in Weingeist leicht mit wenig Farbe und wird durch Wasser gefällt. Löst sich sehr leicht in Aether. WALZ.

# Sauerstoffkern C22H16O6.

1 1

學到75 经完

- 1 113 5 17 1 - i · U! 2 1 1 1/1/2 30 . ខ្យុក (ប្រៀ 1 10 9 10.11 167 - Tig The depth of the second 1501331133136 

idis, sceniis in weath

## Flüchtiges Oel aus Aristolochia Clematitis. ? C22H16O6.

6. F. WALZ. Jahrb. pr. Pharm. 24, 65.

F. L. WINCKLER (Jahrb. pr. Pharm. 19, 71) und FRICKHINGER (N. Repert. 7, 1), bemerkten bereits das flüchtige Oel der Aristolochia. — WINCKLER erhielt durch Destillation aus getrockneten Wurzeln etwa 0,4 Proc. Oel, WALZ gewann es durch Dampfdestillation aus der getrockneten Pflanze.

Dickflüssiges, goldgelbes Oel, von 0,903 spec. Gew. bei 15° und stark

saurer Reaction (doch wohl von anhängender Säure. KR.).

22 C 16 H	132 16	67,34 8,16	WALZ. Mittel. 66,51 8,65	1	
60	48	24,50	24,54		o = 3
C22H16O6	196	100,00	100,00	mon	gwar , Pt

WALZ erwärmte das untersuchte Oel vorher einige Zeit auf 100°, was wohl nicht zum Entwässern genügen konnte. Er berechnet seine Analysen, die von 65,18 bis 67,13 Proc. im Kohlegehalt und von 7,98 bis 9,26 Proc. im

Wasserstoffgehalt abweichen, zum Theil unrichtig, KR.

Wird an der Luft dickflüssiger ohne zu verharzen. - Nach Winckler verharzt das Oel an der Luit. — Färbt kaltes Vilriolol leberbraun, erwärmtes schwarz und verkohlt endlich. — Löst Iod ohne Freiwerden von Wärme und wird zur gelbbraunen, zähen Masse, die beim Erhitzen verharzt. — Wird von Salpetersäure von 1,5 spec. Gew. unter Entwicklung von Salpetergas heftig angegriffen, färbt sich braunroth und verharzt. — Färbt weingeistiges Kall hochroth, beim Kochen rothbraun und bleibt nach dem Verdunsten des Weingeistes in rothen Tropfen zurück. - Bildet mit Aetzammoniak orangegelbe Emulsion. - Färbt sich gelbgrün mit wässrigem zweifach-chromsauren Kali und Schwefelsäure.

Löst sich erst in 15 bis 28 Th, Weingeist von 0.85 spec. Gew.

# Verbindungen, 24 At. Kohlenstoff haltend.

### Stammkern C24 H8.

Chrysen.

C24 H8.

C. F. Vogel. A. Gehl. 5, 272.
Robiquet u. Colin. Ann. Chim. Phys. 4, 326.
Laurent. Ann. Clim. Phys. 66, 136.
Pelletier u. Walter. N. Ann. Chim. Phys. 9, 91; J. pr. Chem. 31, 114.
Gr. Williams. Chem. Gaz. 1855, 405; J. pr. Chem. 67, 248; Lieb. Kopp's Jahresber. 1855, 633.

Vogel's flüchtiges Bernsteinharz. — Von Vogel 1805 entdeckt. — Ein gelbes Mehl, welches Kidd (Phil. Trans. 1821, 212 u. 219) bei der Destillation von Stelukohlen bemerkte, gehört vielleicht hierher. Mansfield (Chem. Soc. Qu. J. 1, 248). Ebenso scheinen die von Drapiez im rohen Bernsteinöl bemerkte Materie (VII, 304 oben) und ein von Bussy u. Lecanu (J. Pharm. 11, 362) bei der trockenen Destillation von Fett gegen Ende der Operation erhaltenes gelbes Product unreines Chrysen zu sein.

Bildung und Darstellung. 1. Bei der trocknen Destillation des Bernsteins gehen gegen Ende der Operation, nach Versüchtigung aller Säure und allen Oels (VII, 301), bei starkem Erhitzen des verkohlten Rückstandes gelbe Dämpfe über, die sich im Retortenhalse anlegen. Vogel. Robiouet u. Colin. Pelletier u. Walter. — 2. Bei der trocknen Destillation von Theer, der bei Bereitung von Leuchtgas aus Oelen und Fetten erhalten wurde, gehen anfangs flüssige Producte über, dann wenn 4/5 des Theers übergegangen sind, wird bei sehr gesteigerter Hitze ein dickes Oel erhalten, dessen letzte Antheile, in einer besonderen Vorlage aufgefangen, wenig Chrysen absetzen, während Pyren gelöst bleibt. Der Rest des Chrysens findet sich im Retortenhalse abgelagert. Laurent. — 3. Geht bei Destillation von Steinkohlentheer bei viel höherer Temperatur als das todte Oel über. Williams.

Reinigung. Vogel reinigt das nach 1 erhaltene Sublimat durch 3maliges Lösen in Weingeist und Erkälten von anhängendem Oel. Robiquet u. Colin kochen es zur Verflüchtigung des Oels längere Zeit mit Wasser, schmelzen es und ziehen die körnig-blättrig erstarrte Masse mit Aether aus, der Chrysen ungelöst lässt. — Man zerlegt das wachsartige Product durch Behandeln mit Aether, dann durch wiederholtes Auskochen mit wenig absolutem Weingeist in gelbes Chrysen, welches theilweis ungelöst bleibt, theilweis aus dem Aether und Weingeist zuerst herauskrystallisirt und blasseres, endlich

weiss werdendes Succistérèn. Pelletier u. Walter. — Man sammelt das im Retortenhalse befindliche, weiche rothe Sublimat durch Abkratzen und Abspülen mit wenig Aether, zerreibt es und kocht es wiederholt mit Aether aus, welcher sich durch Aufnahme von Pyren und dickem Oel roth färbt, während Chrysen als gelbes Pulver bleibt. Laurent. — Williams entzieht dem in Aether unlöslichen Theil des Sublimats durch langes Behandeln mit Aether anhängendes braunes Oel und reinigt durch Umkrystallisiren aus kochendem Steinkohlentheeröl.

Eigenschaften. Glänzende, gelbe Blätter, dem Uranglimmer ähnlich. Robiquet u. Colin. Williams. Schön gelbes Krystallpulver, ohne rothe oder grünliche Beimengung. Laurent. Zart anzufühlen, klebt weniger an den Zähnen als Wachs. Vogel. Schmilzt zwischen 80 und 100°, Vogel, bei 230—235°, Laurent, bei 240°, Pelletier u. Walter; gesteht beim Erkalten zur blättrigen dunkelgelben Masse. Laurent. Verflüchtigt sich in hoher Temperatur völlig, Vogel, unter einiger Zersetzung, etwas Kohle lassend. Robiquet u. Colin u. A. — Geruch- und geschmacklos.

24 C 8 H	144 8	94,73 5,27		PELLETIER U. WALTER. 93,10 5,84	
C24H8	152	100,00	98,63	98,94	100,00

Zersetzungen. 1. Verbrennt an der Luft bei seinem Siedpunct zu Kohlensäure und Wasser, Vogel, auf glühenden Kohlen ohne besonderen Geruch. Laurent. — 2. Färbt sich mit kaltem Vitriolöl rothbraun, mit einzelnen violetten Stellen, mit heißsem schön dunkelgrün. Laurent. Nur unreines Chrysen wird durch kaltes Vitriolöl gefärbt, reines löst sich erst in heißsem mit dunkelgrünblauer Farbe. Pelletier u. Walter. — 3. Brom erzeugt aus Chrysen unter Freiwerden von Hydrobrom braune Materie, die sich beim Destilliren zersetzt. Laurent. — 4. Wird durch Salpetersäure bei gelindem Erhitzen unter Entwicklung rother Dämpfe angegriffen, bei längerem Kochen in Binitrochrysen verwandelt, während ein durch Wasser fällbares gelbes Pulver gelöst bleibt. Laurent. Vogel und A. erhielten durch Salpetersäure Harz. — 5. Löst sich in Kali haltendem Weingeist und fällt daraus als Harz nieder. Vogel. Wird durch Kochen mit Ammoniak oder Kalilauge nicht angegriffen, aber färbt letztere gelblich. Robiouet u. Colin.

Löst sich nicht in Wasser. — Löst sich nicht in Weingeist. Robiquet u. Colin u. A. Im unreinen ölhaltenden Zustande in kochendem Weingeist löslich. — Löst sich kaum in Aether, nach Vogel in 32 Th. kaltem, kaum mehr in kochendem Aether. — Löst sich in Chloroform, Cloez (N. J. Pharm. 14, 382), in kochendem Terpenthinöl etwas mehr als in Aether, Laurent, leicht in Lavendelöl, kaum in kaltem, leicht in heißem Bernsteinöl, Vogel, in kochendem Steinkohlentheeröl. Williams.

### Nitrokern C24X2H6.

### Binitrochrysen.

### $C^{24}N^{2}H^{6}O^{8} = C^{24}X^{2}H^{6}$ .

LAURENT. Ann. Chim. Phys. 66, 140 und 72, 426.

1. Man kocht Chrysen (VII, 473) einige Zeit mit Salpetersäure, wo sich rothes Pulver abscheidet, giefst die Salpetersäure ab, kocht das rothe Pulver mit Weingeist aus und trocknet es. Im Weingeist und in der Salpetersäure bleibt ein durch Wasser als gelbes Pulver fällbarer Körper gelöst. — 2. Kocht man Chrysen sehr lange Zeit mit viel überschüssiger Salpetersäure, so löst sich ein Theil in der Säure, worauf Wasser schön orangegelbe Flocken fällt. die man wäscht und trocknet.

Nach 1 dem rothen Quecksilberoxyd gleichendes, nach 2 orangegelbes Pulver. LAURENT. Rein glänzend gelb, äußerst electrisch. WILLIAMS (Chem. Gaz. 1855, 405).

	. dat. 2000, 200).			LAUN	ENT.
				Früher.	Später.
	24 C	144	59,50	58,29	56,82
	2 N	28	11,56	11,66	11,80
	6 H	6	2,48	2,27	2,33
	80	64	26,46	27,78	29,05
(	C24X2H6	242	100,00	100,00	100,00

LAURENT hielt die nach 1 und 2 erhaltenen Körper für verschieden.

Schmilzt beim Erhitzen im Glasrohre, bläht sich auf, entslammt sich mit Verpuffung und braunem Rauch. Verpufft auf glühenden Kohlen. - Löst sich in kaltem Vitriolöl mit braungelber Farbe. -Löst sich theilweis in weingeistigem Kali, durch Säuren in braunen Flocken fällbar. - Wird durch Schwefelkalium nicht in eine Base verwandelt. WILLIAMS.

Löst sich nicht in Wasser, kaum in Weingeist und Aether.

# Stammkern C24H12; Amidkern C24Ad2H10?

# Pyrrolroth.

# $C^{24}N^2H^{14}O^2 = C^{24}Ad^2H^{10}O^2$ ?

Runge. Pogg. 31, 67.

Andreson. Edinb. Phil. Trans. 21, 4, 571; Ann. Pharm. 105, 349; Chem. Centr. 1858, 417; Lieb. Kopp. Jahresber. 1857, 398.

Schwanert. Habilitationssch. über Zers. der Schleimsäure. Greifswald 1860; Ausz. Ann. Pharm. 116, 279.

Von Runge bereits bemerkt, von Anderson untersucht.

Bildung. 1. Pyrrol zerfällt beim Erhitzen oder mehrtägigem Stehen mit überschüssigen Säuren in Pyrrolroth und Ammoniak. 3C8NH5+2H0=C24N2H1402. Anderson. — 2. Carbopyrrolsäure und carbopyrrolsaurer Baryt zerfallen beim Erwärmen mit Säuren auf 60° oder höher in Kohlensäure und Pyrrol, welches letztere dann wie nach 1 weiter zerfallt.  $3C^{10}H^{5}N0^{4} + 2H0 = C^{24}N^{2}H^{14}0^{2} + NH^{3} + 6C0^{2}$ . SCHWANERT.

Schwaner erhielt aus carbopyrrolsaurem Baryt 22,05 Proc. Kohlensäure, 2,1 Proc. Stickstoff als Ammoniak (Rechnung 22,3 CO<sup>2</sup>, 2,5 N), aber nur 22,4 Proc. Pyrrolroth (Rechnung 37,9 Proc.), vielleicht weil letzeres nicht stets von gleicher Zusammensetzung erhalten wird.

 $\it Darstellung.$  Man löst Pyrrol unter starkem Schütteln in Vitriolöl, das mit 4 bis 6 Theilen Wasser verdünnt ist, erwärmt bis die Ausscheidung rother Flocken erfolgt ist unter stetem Schütteln, filtrirt und wäscht sogleich mit kochendem Wasser, bis fast alle Säure entfernt ist, dann mit wenig verdünnter Kalilauge. Anderson.

Eigenschaften. Leichtes, orangerothes Pulver, das beim Erhitzen an der Luft bräunlich wird. Anderson. Hell- oder dunkelbraunes. geruch- und geschmackloses Pulver. Schwanert.

Berechnung	nach	ANDERSON.	ANDERSON. Mittel, Im Vacuum
24 C	144		
2 N	28	13,86	13,59
14 H	14		6.88
20	<b>1</b> 6	7,93	7,55
C24N2H14O2	202	100,00	100,00

Schwanert fand im Pyrrolroth aus Carbopyrrolsäure 59,24 C, 5,94 H und 62,4 C, 4,7 H und 11,39 N nach dem Trocknen bei 110°, vielleicht weil schon einige Zersetzung eingetreten war. Vergl. unten.

Zersetzungen. 1. Nimmt bei längerem Erhitzen auf 100° in Folge langsamer Oxydation an Gewicht zu. — 2. Liefert bei der trocknen Destillation stinkendes Oel, das Pyrrol enthält, und lässt Kohle. — 3. Entzündet sich beim Erhitzen bei Luftzutritt und verbrennt. - 4. Wird bei längerem Kochen mit Alkalien oder Säuren zerlegt, durch letzere in eine dunkelrothe Substanz verwandelt, die 74 Proc. Kohle hält. Anderson. — 5. Wird durch Salpetersäure verharzt, dann zu Oxalsäure oxydirt. Anderson. Löst sich in rauchender Salpetersäure. Schwanert.

Löst sich nicht in Wasser und wird nicht davon benetzt. —

Löst sich weder in wässrigen Säuren noch Alkalien.

Löst sich wenig in kaltem, mehr in kochendem Weingeist, wenig in Aether. Anderson. Schwanert.

## Nachtrag zu Band V, 192.

## Pyrrol.

# $C^8NH^5 = C^8NH^3,H^2$ .

RUNGE. Pogg. 31, 67.

ANDRRSON. Ann. Pharm. 80, 63; N. Phil. Mag. J. 2, 457; Edinb. Phil. Trans. 20, 2. 247; J. pr. Chem. 54, 36; N. Ann. Chim. Phys. 34, 332.

— Edinb. Phil. Trans. 21, 4, 571; Ann. Pharm. 105, 349; Chem. Centr. 1858, 417; Lieb. Kopp. Jahresber. 1857, 398.

Schwanert. Habilitationssch. über Zersetz. der Schleimsäure. Greifswald.

1860; Ausz. Ann. Pharm. 116, 279.

Rothöl. — Von Runge 1834 entdeckt, aber erst von Anderson rein dargestellt und untersucht.

1. Carbopyrrolsäure zerfällt beim Erhitzen in Pyrrol und Kohlensäure.  $C^{10}NH^{5}O^{4} = C^{8}NH^{5} + 2CO^{2}$ . Schwanert. — 2. Bei der trocknen Destillation des schleimsauren Ammoniaks. C¹²Hs(NH⁴)² O¹6 = C⁵NH⁵ + 4CO² + NH³ + 8HO. SCHWANERT. — 3. Bei der trocknen Destillation der Steinkohlen, und vieler thierischen Materien, neben vielen anderen Körpern in das Steinkohlentheeröl, das Waschwasser des Leuchtgases und das Knochenöl übergehend. Runge. Anderson. Federn für sich der trocknen Destillation unterworfen, liefern beträchtliche Mengen Pyrrol neben andern Rasen, ebenso Flanell neben Hydrothion, Schwefelkohlenstoff und kohlensaurem Ammoniak. Williams (Chem. Gaz. 1858, 309; Ann. Pharm. 109, 127). — 4. Bei der trocknen Destillation vieler organischen Basen. — In den Destillationsproducten des Chinins und Cinchonins, (VI, 601), des Pelosins neben Methyl- und Aethylamin. Williams. (Chem. Gaz. 1858, 321; Chim. pure 1, 118). — Im sog. Tabaksöl ist Pyrrol enthalten. Runge.

Darstellung. 1. Aus schleimsaurem Ammoniak. Man unterwirft trocknes, zerriebenes schleimsaures Ammoniak der trocknen Destillation, wo neben Krystallen von kohlensaurem Ammoniak eine wässrige Lösung von Carbopyrrolamid (= Bipyromucamid, v, 493) und darauf schwimmendes braunes Oel erhalten wird. Letzteres wäscht man mit Wasser, entwässert mit Kalistücken, destillirt und rectificirt es nach dem Stehen über Chlorcalcium. Es wird um so mehr Pyrrol erhalten, je grössere Mengen schleimsaures Ammoniak man auf ein Mal erhitzt. — Carbopyrrolsäure liefert weniger leicht reines Pyrrol, da sie gleichzeitig sublimirt. Schwanert.

2. Man unterwirft große Mengen rohes Knochenöl der gebrochenen Destillation, entfernt das mit den ersten Portionen übergehende Wasser, stellt die zuerst übergegangene flüchtigere Hälfte des öligen Destillats mit verdünnter Schwefelsäure vermischt mehrere Tage hin und erhält die stark saure, vom ungelösten Oel getrennte Flüssigkeit in einer Destillirblase im Sieden, so lange noch farbloses, stinkendes Oel übergeht, das sich an der Luft bald röthlich, dann fast schwarz färbt. Man zerlegt das von Wasser befreite Oel durch oft wiederholte gebrochene Destillation in verschiedene Antheile, schüttelt die zwischen 132 und 143° übergegangenen Portionen zur Entfernung beigemengten Picolins wiederholt mit wenig sehr verdünnter Schwefelsäure, entfernt die Lösungen, entwässert den etwa 1/3 vom ursprünglichen betragenden Rest des Oels mit Stücken Kalihydrat und rectificirt, indem man stets die letzten Destillationsantheile entfernt, bis (nach etwa 15 Destillationen) fast alles zwischen 134°,5 und 138° übergeht. — Dem so erhaltenen Pyrrol kann durch Kochen mit Kalihydrat noch eine geringe Menge einer Baldriansäure und Propionsäure bildenden Substanz entzogen werden, daher Anderson dasselbe mit 5 bis 6 Theilen Kalihydrat in groben Stücken vermischt im kupfernen Kolben mit vertikal aufgesetztem langen Kühlrohr erhitzt, bis bei allmählicher Steigerung der Temperatur nur wenig Flüssigkeit mehr verdampft und darauf mit abwärts gebogenem Kühlrohr alles in der Schmelzhitze Flüchtige abdestillirt. Der geschmolzene, gelblich-weisse Rückstand scheidet beim Uebergiessen mit Wasser Pyrrol als Oel ab, welches durch Rectificiren rein erhalten wird. Anderson.

Eigenschaften. Wasserhelles Oel von 1,077 spec. Gew. und 133° Siedpunct. Riecht angenehm ätherartig, an Chloroform erinnernd,

schmeckt stechend. Anderson. Schwanert. Nach 2 dargestelltes und nicht mit Kalihydrat behandeltes Pyrrol riecht unangeuehm. Anderson. Dampfdichte = 2, 40; vor der Behandlung mit Kalihydrat = 2, 50. Anderson. Der Dampf des Pyrrols färbt mit Salzsäure befeuchtetes Fichtenholz dunkel purpurroth, Runge, anfangs blassroth, dann intensiv carminroth. Anderson. So lassen sich noch unendlich geringe Mengen Pyrrol erkennen. Runge. Vergl. Pogg. 32, 332.

		,	ANDERSON.		SCHWANERT.	
8 C	48	71,64	a. Mittel. 71,59	ь. 71,54	a. 71,67	b. 71,29
N	14	20,90	,	11,04	19,80	11,20
5 H	5	7,46	7,87	7,77	7,63	7,59
C8NH5	67	100,00			99,10	

a. übelriechendes, nicht mit Kalihydrat behandeltes, b. wohlriechendes Pyrrol. Anderson. — a. aus schleimsaurem Ammoniak, b. aus Carbopyrrolsäure erhalten. Schwanert.

Zersetzungen. Bräunt sich allmählich an der Luft. — Zerfällt beim Erwärmen mit überschüssigen Säuren in Ammoniak und Pyr- $3C^8NH^5 + 2H0 = C^{24}N^2H^{14}O^2 + NH^3$ . ANDERSON. Bei längerem Kochen wird unter Färbung der Flüssigkeit das Pyrrolroth weiter verändert. Anderson. -- Wird durch Salpetersäure rasch unter Entwicklung rother Dämpfe mit dunkelrother Farbe gelöst und bei längerem Kochen in Oxalsäure verwandelt. Aus der rothen Lösung fällt Wasser Harz. ANDERSON. Wässriges Pyrrol wird durch Salpetersäure hochroth, Runge. - Wässriges salzsaures Pyrrol wird durch zweifach-chromsaures Kali unter Bildung eines schwarzen Niederschlages zerlegt, es färbt sich mit Anderthalb-Chloreisen grün, dann schwarz und scheidet beim Erhitzen mit Kupfervitriol unter grüner Färbung der Lösung wenig schwarzes Pulver aus. - Aus Zweifach-Chlorplatin fällt kaltes salzsaures Pyrrol anfangs gelben, nach einigen Minuten schwarzen platinhaltigen Niederschlag. Anderson.

Pyrrol löst sich kaum in Wasser. Es löst sich langsam in

wässrigen Säuren, nicht in Alkalien.

Chlorcadmium mit Pyrrol. — Durch Vermischen von weingeistigem Pyrrol mit weingeistigem Chlorcadmium. Weißes krystallisches Pulver, unlöslich in Wasser, leicht löslich in Salzsäure und leicht zersetzbar durch Erhitzen mit Wasser und Weingeist. Anderson.

16 C 2 N 10 H 3 CdCl	96 28 10 274,5	23,50 6,85 2,44 67,21	ANDERSON. 23,25 2,19
2C8NH5,3CdCl	408,5	100,00	

Chlorquecksilber-Pyrrol. — Scheidet sich beim Vermischen der weingeistigen Lösungen von Pyrrol und Chlorquecksilber als weißes, etwas krystallisches Pulver aus, das durch überschüssiges Chlorquecksilber leicht verändert wird. — Löst sich nicht in Wasser, wenig in kaltem, reichlicher in kochendem Weingeist, in letzterem unter theilweiser Zersetzung.

In	ı Vacuui	n.	Anderson. Mittel.
8 C /	48	7,88	7,73
N	14	2,31	7,
5 H	5	0,82	0,81
4 Cl	142	23,31	
4  Hg	400	$65,\!68$	66,89
	000	100.00	

C8NH5.4HgCl 609

Pyrrol löst sich leicht in Weingeist und Aether.

#### Stammkern C<sup>24</sup>H<sup>14</sup>; Sauerstoffkern C<sup>24</sup>H<sup>10</sup>O<sup>3</sup>.

#### Piperinsäure.

 $C^{24}H^{10}O^{8} = C^{24}H^{10}O^{4}, O^{4}$ 

V. BABO U. KELLER, Dissertat. von C. Keller, Freiburg 1856, 16; Freiburg. naturw. Berichte 1856; J. pr. Chem. 72, 53; Ausz. Chem. Centr. 1858, 241; Chem. Gaz. 1858, 7; Lieb. Kopp. Jahresber. 1857, 413.

Ad. Strecker. Ann. Pharm. 105, 317; J. pr. Chem. 74, 191; Lieb. Kopp.

Jahresber. 1857, 415.

Pipericylsäure, Weltzien.

Bildung. Piperin zerfällt beim Kochen mit weingeistigem Kali in Piperinsäure und Piperidin. v. BABO u. KELLER. C36H19NO6 + 2H0= C24H10O8 + C10NH11, STRECKER.

Darslellung. Man kocht 1 Th. Piperin mit 3 Th. Kalihydrat und 16 bis 20 Th. absolutem Weingeist unter Zurücksließen des Verdunsteten 12 Stunden, oder so lange eine herausgenommene Probe des Gemisches noch durch Wasser gefällt wird, scheidet die reichlich entstandenen Krystallplättchen von der braunen Mutterlauge, reinigt sie durch wiederholtes Umkrystallisiren aus wenig kochendem Wasser mit Hülfe von Thierkohle, und zerlegt sie in Wasser gelöst durch verdünnte Salzsäure. Die als Gallerte ausgeschiedene Säure wird gesammelt, gewaschen und durch wiederholtes Umkrystallisiren aus Weingeist rein erhalten. v. BABO U. KELLER. Auch kann man das wässrige unreine Kalisalz durch Essigsäure neutralisiren, mit wenig Blei-zuckerlösung versetzen, die vom Niederschlage abfiltrirte Flüssigkeit durch Hydrothion von gelöstem Blei befreien und das Filtrat zum Krystallisiren verdunsten. v. BABO u. KELLER.

Eigenschaften. Haarfeine gelbliche Nadeln, im feuchten Zustande schwefelgelbe, beim Trocknen zusammenschrumpfende Gallerte. Schmilzt bei 150°, sublimirt bei etwa 200° theilweis unverändert mit Geruch nach Cumarin und lässt braunen geschmolzenen Rück-

stand. Reagirt kaum sauer; v. Babo u. Keller.

	Bel 100°		v. Babo u. Keller	STRECKER. Mittel.
24 C 10 H 8 O	144 10 64	$66,06 \\ 4,59 \\ 29,35$	66,08 bis 66,88 *4,80 , 5,14 29,12 , 27,98	65,90 $4,65$ $29,45$
C24H10O8	218	100,00	100,00 100,00	100,00

So nach STRECKER, v. BABO u. KELLER gaben die Formeln C50H22O16 und C50H24O16.

Zersetzungen. 1. Trockne Destillation vergl. oben. — 2. Verbrennt beim Erhitzen bei Luftzutritt mit Geruch nach Anis und lässt schwer verbrennliche Kohle. — 3. Wird durch Vitriolöl blutroth gefärbt, darauf verkohlt. — 4. Bildet beim Behandeln mit Iod, Brom oder Chlor Substitutionsproducte. — 5. Färbt sich in Berührung mit Fünffach-Chlorphosphor zinnoberroth, zersließt nach einigen Tagen unter Bildung von Chlorphosphorsäure und Ausscheidung zinnoberrother Krystalle. Wird das durch Fünffachchlorphosphor aus Piperinsäure erhaltene Product (die Krystalle? Ka.) mit Piperidin versetzt, so entsteht in Wasser und Kalinuge unlösliche, in concentriter Salzsäure, in Weingeist und Aether lösliche Substanz. — 6. Geht durch Behandeln mit selbst schwacher Salpetersäure in eine orangefarbene Nitroverbindung über, die beim Erhitzen mit Kalihydrat Geruch nach Cumarin entwickelt. V. Babo u. Keller.

Verbindungen. Piperinsäure löst sich kaum in Wasser. v. Babo u. Keller.

Sie bildet mit den Salzbasen die piperinsauren Salze. Diese sind nach Strecker  $C^{24}H^9M0^4$ , nach v. Babo u. Keller halbsauer und  $C^{50}H^{22}M^2O^{16}$  oder  $C^{50}H^{20}M^2O^{16}$ .

Piperinsaures Ammoniak. — Man trägt Piperinsäure in heifses concentrirtes wässriges Ammoniak, so lange sich noch davon löst, lässt das Filtrat erkalten und trocknet die erhaltenen Krystalle zuerst über einem Gemenge von Kalk und Salmiak, dann über Vitriolöl. — Farblose, atlasglänzende Schuppen, dem Gallenfett ähnlich. Färbt sich, im feuchten Zustande der Luft ausgesetzt, durch Ammoniakverlust gelb. Verliert bei 100 bis 150° Ammoniak ohne weitere Veränderung und ohne Freiwerden von Wasser, zersetzt sich bei 180—200° unter Entwicklung von Anisgeruch. v. Babo u. Kelker.

		•	0
Bel 50	)° im V	acuum.	v. Babo u. Krller.
24 C	144	61,28	61,77
N	14	5,95	5,73
13 H	13	5,53	6,17
80	64	27,24	26,33
C24H9O7,NH4O	235	100,00	100,00

Piperinsaures Kali. — Wird nach VII, 479 oder durch Auflösen der Säure in Kalilauge erhalten. — Gelblichweiße, seidenglänzende Blättchen, wohl des 2- und 2gliedrigen Systems. Verglimmt beim Erhitzen mit Geruch nach Anis, liefert bei der trocknen Destillation wenig carbolsäurehaltenden Theer und lässt Kohle und kohlensaures Kali. — Löst sich wenig in kaltem, leicht in kochendem Wasser, wenig in Weingeist und kaum in Aether. v. Babo u. Keller.

			v. Babo u. Keller. Mittel.
24 C	144	56,21	55,73
9 H	9	3,51	3,63
70	56	21,86	22,75
KO	47,2	18,42	17,89
C24KH9O8	256,2	100,00	100,00

Piperinsaures Natron. - Fällt beim Auflösen der Säure in heifser Natronlauge und Erkülten als weißes Krystallpulver nieder. schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Wasser. Wird aus wässriger Lösung durch Weingeist gefällt. Piperinsaures Kali fällt aus concentrirtem wässrigen Chlorkalium, das 2 Procent Kochsalz hält, noch dieses Salz. v. BABO u. KELLER.

Piperinsaurer Baryt. - Wird durch Fällen des wässrigen Kalisalzes mit Chlorbarium als weißer, lockerer Niederschlag erhalten. Mikroskopische Nadeln, erst in etwa 5000 Th. kochendem Was-

ser löslich und sich dabei etwas zersetzend.

	Bei 100°.		v. Babo u. Keller. Mittel.
24 C	144	50,43	51,05
9 H	9	3,15	3,78
70	56	19,63	18,85
BaO	76.5	26,79	26,32
C24BaH9O8	285,5	100,00	100,00

Piperinsaurer Strontian. - Wird als weißer Niederschlag beim Fällen des wässrigen Kalisalzes mit Stroutiansalzen erhalten, v. Babo u. Krller.

Piperinsaurer Kalk. - Wässriges piperinsaures Kali fällt aus Chlorcalciumlösung feine Nadeln, etwas löslicher in Wasser als das Barytsalz. Hält 50,07 bis 52,62 Proc. C, 3,96 bis 4,10 Proc. II und 12,03 Proc. Kalk. v. Babo u. Keller.

Piperinsaure Magnesia. - Fällt aus den gemischten Lösungen von piperinsaurem Kali und salzsaurer Magnesia bei mäßiger Verdünnung nach einigen Tagen in feinen langen Nadeln nieder. V. BABO u. KELLER.

Aus Thonerdesalzen fällt piperinsaures Kali weißen Niederschlag. v.

BABO U. KELLER.

Piperinsaures Manganoxydul. - Gelbliche, kleine, seidenglänzende Blättchen. v. BABO u. KELLER.

Piperinsaures Zinkoxyd. - Gelblichweißer, käsiger Niederschlag, der durch wässriges Kalisalz aus Chlorzink gefällt wird. v. Babo u. KELLEB.

Das piperinsaure Cadmiumoxyd ist ein weißes Pulver, das Bleioxydsalz ein gelblicher Niederschlag, der sich beim Erhitzen etwas löst und beim Erkalten als weißes krystallisches Pulver niederfällt. - Piperinsaures Eisenoxydul ist gelblichweifs, unlöslich, leicht oxydirbar, piperinsaures Kobaltoxydul rosenroth, Nickeloxydul hellgrün, unlöslich. v. Babo u. Keller.

Piperinsaures Kupferoxyd. -- Wird durch wässriges piperinsaures Kali aus Kupfervitriol, reichlicher bei Zusatz von etwas Ammoniak in feinen, himmelblauen Nadeln gefällt. Hält 49,67 C, 3,68 H, 15,36 O und 31,29 Proc. CuO.

V. BABO U. KELLER.

Piperinsaures Quecksilberoxydul. - Weißer Niederschlag, den Ammoniak reducirt. v. BABO u. KELLER.

Piperinsaures Quecksilberoxyd. - Gelblichweißer Niederschlag, aus

dem Kalilauge Quecksilberoxyd scheidet. v. Babo u. Krller.

Piperinsaures Silberoxyd. — Wird als farbloses, kaum krystallisches Pulver aus salpetersaurem Silberoxyd durch wässriges piperinsaures Kali gefällt. Unlöslich in Wasser und Weingeist, v. Babo u. Keller. Verliert bei 100° nicht an Gewicht. Strecker.

	Bei 100°.		v. Babo u. Keller. Mittel.	STRECKER. Mittel.
24 C	144	44,31	43,42	44.35
9 н	9	2,76	3,01	2,85
80	64	19,69	20,52	19,65
Ag	108	33,24	33,05	33,15
C24AgH90	325	100,00	100,00	100,00

Beim Vermischen von wässrigem Dreifach-Chlorgold mit piperinsaurem Kali entsteht gelblichweißer Niederschlag, der bald Gold ausscheidet. v. BABO u. KELLER.

Piperinsaures Piperidin vergl. VII, 485.

Piperinsäure löst sich in 275 Th. kaltem absoluten Weingeist, leicht in kochendem. Sie löst sich wenig in kaltem oder warmem Aether, kaum in Schwefelkohlenstoff oder Steinöl und etwas mehr in Fune, v. BARO II. KELLER.

#### Piperinsäurevinester.

### $C^{28}H^{14}O^{8} = C^{24}H^{9}O^{7}, C^{4}H^{5}O.$

V. BABO U. KELLER. J. pr. Chem. 72, 68.

Piperinsaures Kali wird bei längerem Einwirken von kochendem Iodvinafer schwierig angegriffen, leichter nach Zusatz von absolutem Weingeist. Man verdunstet überschüssigen Iodvinafer, vermischt den Rückstand mit viel Wasser und schüttelt mit Aether, welcher den Vinester aufnimmt und nach dem Verdunsten zurücklässt.

Farblose Krystallschuppen, bei 70-72° schmelzbar, in der Hitze

mit Acroleingeruch zersetzbar.

#### Nachtrag zu Band V, 618.

#### Piperidin.

#### $C^{10}NH^{11} = C^{10}NH^9.H^2.$

Wertheim. Ann. Pharm. 70, 58.

Andreson. Ann. Pharm. 75, 82; Compt. rend. 31, 136. — Ann. Pharm. 84, 345; Compt. rend. 34, 564; Lieb. Kopp. Jahresber. 1852, 545.

Cahours. Compt. rend. 34, 481; Instit. 1852, 98; J. pr. Chem. 56, 203; Ann. Pharm. 84, 342; Chem. Gaz. 1852, 167. — Ausführl. N. Ann. Chim. Phys. 38, 76; Ausz. Lieb. Kopp. Jahresber. 1852, 546.
v. Babo u. Keller. J. pr. Chem. 72, 53; Ausz. Chem. Centr. 1858, 241; Chem. Gaz. 1858, 7; Lieb. Kopp. Jahresber. 1857, 413.

WERTHEIM u. ROCHLEDER beobachteten zuerst das Auftreten einer flüchtigen Base beim Erhitzen von Piperin mit Kalk-Natronhydrat, die sle anfangs (Ann. Pharm. 54, 255) für Anilin, später (Ann. Pharm. 70, 58) für Picolin hielten. Anderson und Cahours erhielten unabhängig von einander dieselbe Base, erkannten ihre Eigenthümlichkeit und Letzterer vorzugsweis untersuchte ihre chemischen Verhältnisse. Nach Wertheim's letzten Angaben (Gerhardt, Traité 4, 98) ist die flüchtige Base, welche Kalk-Kalihydrat aus Piperin bildet, C<sup>12</sup>NH<sup>13</sup>, insofern er im gut krystallisirten Platindoppelsalz 23,11 und 23,86 C, 4,71 und 4,54 H und 32,49 Pt fand. (Rechnung C<sup>12</sup>NH<sup>13</sup>,HCl,PtCl<sup>2</sup>=23,56 C, 4,58 H, 32,41 Pt).

Bildung. 1. Beim Destilliren von Piperin mit Kalk-Kalihydrat. Cahours. — 2. Piperin zerfällt beim Kochen mit weingeistigem Kali in piperinsaures Kali und Piperidin. v. Babo u. Keller. C34NH19064. KO,HO=C24KH9O8+C10NH11. STRECKER (Ann. Pharm. 105, 320). — 3. Erhitzt man Piperin mit Salpetersäure und kocht das gebildete braune

Harz mit Kalilauge, so geht Piperidin über. Anderson.

Darstellung. 1. Man unterwirft ein Gemisch von 1 Th. Piperin mit 21/2 bis 3 Th. Kalk-Kalihydrat der trocknen Destillation, entwässert das Destillat mit Stücken Kalihydrat und sammelt das beim Rectificiren bei 106° Uebergehende. Cahours. — 2. Man zerlegt Piperin nach VII, 479 durch Kochen mit weingeistigem Kali und destillirt die von den Krystallen des piperinsauren Kalis getrennte Mutterlauge in vorgelegte Salzsäure, wo salzsaures Piperidin erhalten wird. V. Babo u. Keller.

Eigenschaften. Klare, farblose Flüssigkeit, nach Ammoniak und Pfeffer riechend. Schmeckt stark ätzend, Cahours, bei starker Verdünnung bitter. Wertheim. Kocht bei 106°. Dampfdichte = 2,958. Cahours. Reagirt stark und bleibend alkalisch. Färbt Chlorkalklösung nicht violett. Wertheim.

10 C N 11 H	60 14 11	70,58 16,48 12,94	CAHOURS. Mittel. 70,42 16,60 13,01	Maass. C-Dampf 10 H-Gas 11 N-Gas 1	Dampfdichte. 4,1600 0,7623 0,9706
C10NH11	85	100,00	100,03	Piperidindampf 2	5,8929 2,9265

Zersetzungen. 1. Bildet mit Chlor oder Brom öliges, nicht mehr basisches Product. - 2. Wird durch salpetrige Säure heftig angegriffen und in eine schwere, gewürzhaft riechende Flüssigkeit verwandelt, vielleicht C<sup>10</sup>H<sup>10</sup>O<sup>2</sup> und C<sup>10</sup>H<sup>9</sup>XO<sup>2</sup>. Cahours. — 3. Schwefelkohlenstoff wirkt lebhaft unter Freiwerden von viel Wärme auf Piperidin, ohne Hydrothion zu entwickeln, und bildet die Verbindung C<sup>22</sup>N<sup>2</sup>H<sup>22</sup>S<sup>4</sup> (VII, 485). CAHOURS. — 4. Wird durch Cyansäuredampf oder feuchtes Chlorcyan in Piperidinharnstoff, durch Cyansäureformester in Formepiperidinharnstoff und durch Cyansäurevinester in Vinepiperidinharnstoff verwandelt. Trocknes Chlorcyan bildet salzsaures Piperidin und flüssiges, dem Cyanamid entsprechendes Product, das mit Wasser Piperidinharnstoff liefert. CAHOURS. - 5. Bildet beim Erhitzen mit Iodformafer, -Vinafer oder -Mylafer Hydriod-Forme-, Vineund Mylepiperidin. CAHOURS. - 6. Erhitzt sich heftig mit Chloracetyl, -Benzoyl, -Cumyl, bildet salzsaures Piperidin und Acetyl-, Benzoyl- und Cumylpiperid. Cahours.

Verbindungen. Piperidin löst sich in Wasser nach allen Verhältnissen. Cahours.

Piperidin verbindet sich mit Säuren zu gut krystallisirenden Salzen. Es verhält sich gegen Salzlösungen dem wässrigen Ammoniak ähnlich, aber löst Kupferoxyd und Zinkoxyd nicht. Cahours.

Schwefelsaures Piperidin. — Wird durch Neutralisiren von Schwefelsäure mit Piperidin in zerfliefslichen Krystallen erhalten. Ist C¹0NH¹¹,SO³,HO. CAHOURS.

Hydriod-Piperidin. — Lange, dem salzsauren Piperidin ähnliche Nadeln. Cahours.

10 C N 12 H	$60 \\ 14 \\ 12 \\ 126$	28,30 6,62 5,65 59,43	Cahours. 28,18 6,69 5,72
C10NH11 HI	212	100.00	

Mit Hydrobrom bildet Piperidin leicht krystallisirbares Salz. Cahours.

Salzsaures Piperidin. — Lange, farblose Nadeln oder Säulen, die bei gelinder Wärme verdampfen. Luftbeständig. Leicht löslich in Wasser und Weingeist. Anderson. Cahours.

			CAHOURS. Mittel.
10 C	60	49,38	49,21
N	14	11,52	11,65
12 H	12	9,87	10,00
CI	35,5	29,23	29,00
C10NH11,HC1	121,5	100,00	99,86

Salpetersaures Piperidin. — Kleine Nadeln, die durch Verdunsten des mit schwacher Salpetersäure neutralisirten Piperidins im Vacuum erhalten werden. Zerfällt beim Erhitzen, gewürzhaften Geruch ausstofsend. Löst sich leicht in Weingeist. Cahours.

10 C	60	40,54	CAHOURS. 40,68
2 N 12 H 6 O	23 12 48	18,90 8,11 32,45	8,24
210NH11,NO5,HO	148	100.00	

Mit Dreifach-Chloryold bildet das salzsaure Piperidin kleine, schön gelbe Nadeln. Cahours.

Einfach-Chlorplatin-Piperidin. — Einfachchlorplatin wirkt heftig auf Piperidin, C¹ºNH¹¹,PtCl bildend. Dieses in viel kochendem Wasser gelöst, scheidet beim Verdunsten dem grünen Einfachchlorplatin-Ammoniak von Magnus (III, 741) entsprechende Piperidinverbindung aus. Williams (Chem. Gaz. 1855, 346; J. pr. Chem. 76, 251).

Chlorplatin-salzsaures Piperidin. — Lange orangefarbene Na-

Chlorplatin-salzsaures Piperidin. — Lange orangefarbene Nadeln oder Säulen, sehr leicht in Wasser, weniger leicht in Weingeist löslich. Anderson. Cahours. Von Wertheim durch Neutralisiren vom Piperidin mit Schwefelsäure, Verdunsten der Lösung, Ausziehen des Rückstandes mit absolutem Weingeist und Vermischen der weingelstigen Lösung mit überschüssiger Salzsäure und weingeistigem Zweifach-Chlorplatin in zarten orangegelben Federchen erhalten.

			WERTHEIM.	CAHOURS.
	Bei 100°.			Mittel.
10 C	60	20,65	23,39	20.45
N	14	4,82	•	4,93
12 H	12	4,13	2,94	1,23
3 Cl	106,5	36,65	,	36,45
Pt	98	33,75	32,62	33,81
10NH11.HCL PtC	12 200 5	100.00		99.87

Oxalsaures Piperidin. — Feine Nadeln, durch Neutralisiren von Piperidin mit wässriger Oxalsaure und Umkrystallisiren zu erhalten. Cahours.

12 C	72	55,38	Cahoubs. 55,58
N	14	10,77	10,84
12 H	12	9,23	9,39
40	32	24,62	24,19
C10NH11, C2HO4	130	190,00	100,00

Piperinsaures Piperidin. — Wird beim Lösen von Piperinsäure in wässrigem Piperidin als Krystallbrei, bei Verdünnung in farblosen, seidenglänzenden Blättern erhalten. — Färbt sich an der Luft oder über Vitriolöl gelb durch Verlust an Piperidin. Schmilzt bei 120° ohne weitere Veränderung, entwickelt bei stärkerem Erhitzen Piperidin und zerfällt dann. Wird durch längeres Erhitzen auf 150° in Wasser theilweis unlöslich, aber scheidet dann in alkalischer Lösung mit Säuren zersetzt unveränderte Piperinsäure aus. Verhält sich gegen Fünffach-Chlorphosphor ähulich wie Piperinsäure. Hält 26,75 Proc. Piperidin. v. Babo u. Kelleb. (Rechnung 28,05 Proc.)

Ueber Vitriolol. V. BABO U. KELLER. 67,32 204 66,11 N 4,62 14 21 H 7,29 21 6.93 80 64 21,13 C24H10O8,C10NH11 303 100,00

Hatte etwas Piperidin verloren. v. BABO u. KELLER.

Piperidin löst sich in Weingeist. — Es macht Eiweiss nach relchlich einer Viertelstunde gerinnen. Wertheim.

### Gepaarte Verbindungen des Piperidins.

# Verbindung von Schwefelkohlenstoff mit Piperidin. $C^{22}N^2H^{22}S^4.$

CAHOURS. N. Ann. Chim. Phys. 38, 88.

Pipéryl-sulfocarbonate de pipéridine. Gerhardt (Traité 4, 105). Sulfocarbonyl-Bipiperylsulfbiaminsaure. Weltzirn (Syst. 231).

Vergi. VII, 483.

Man tropft Schwefelkohlenstoff vorsichtig in Piperidin und krystallisirt die unter heftiger Wärmeentwicklung erstarrte Masse aus Weingeist um.

Feine Nadeln oder Krystalle des 2- und 1gliedrigen Systems. Fig. 100. Rhombische Säule u, auf deren stumpfe Seitenkante die schiefe Endfläche i aufgesetzt ist. Die stumpfen Kanten i zu u durch die Octaeder-flächen  $\alpha$  abgestumpft. u:u vorn = 116°4, an der Seite = 63°56′.i:u über  $\alpha$ =96°52′;  $\alpha$ :u=141°6′,  $\alpha$ :1=135°46′ berechnet. DR SÉNARMONT (N. Ann. Chim. Phys. 34, 89).

	•		CAHOURS.
22 C	132	53,65	53,61
2 N	28	11,38	•
22 H	22	8,94	8,90
4 S	64	26,03	25,90
C22N2H22S4	246	100,00	

# Piperidinharnstoff. $C^{12}N^2H^{12}O^2 = C^{10}CyAdH^8,H^2O^2$ .

CAHOURS. N. Ann. Chim. Phys. 38, 84.

Urée pipéridique.

Bildung. 1. Aus Cyansäuredampf und Piperidin. — 2. Aus gelöstem schwefelsauren Piperidin und cyansaurem Kali. — 3. Aus feuchtem Chlorcyan und Piperidin.

Darstellung. Man kocht die nach gleichen Atomen gemischten Lösungen von schwefelsaurem Piperidin und cyansaurem Kali zur Trockne ein und erschöpft den Rückstand mit starkem Weingeist, wo bei freiwilligem Verdunsten der Lösung der Harnstoff krystallisirt.

Eigenschaften. Lange weiße Nadeln.

12 C 2 N 12 H	72 28 12	56,25 21,87 9,37	CAHOURS. 56,32 22,05 9,41
20	16	12,51	12,22
C12N2H12O2	128	100.00	100,00

Löst sich in Wasser und Weingeist.

# Formepiperidin. $C^{12}NH^{13} = C^{10}(C^{2}H^{3})NH^{8},H^{2}.$

CAHOURS (1853). N. Ann. Chim. Phys. 38, 91.

Methylpiperidin.

Wird Piperidin mit einem gleichen Maafs von erkältetem Iodformafer tropfenweise gemischt, so entsteht unter heftiger Wärmeentwicklung Krystallmasse von Hydriod-Formepiperidin, aus deren wässriger Lösung die ölige Basis durch Kali geschieden wird.

Durchsichtiges Oel, bei 118° siedend, von gewürzhaftem und

ammoniakalischem Geruch. Dampfdichte = 3,544.

			CAHOURS.	Maafs.		Dichte.
12 C N 13 H	72 14 13	72,72 14,15 13,13	72,83 14,35 13,24	C-Dampf N-Gas H-Gas	12 1 13	4,992 0,970 0,901
 C12NH13	99	100,00	100,42	Formepip-Dampf	2	6,863

Formepiperidin wird beim Erhitzen mit *Iodformafer* in Hydriod-Biformepiperidin verwandelt.

Formepiperidin löst sich in Wasser.

Salzsaures Formepiperidin. - Schöne farblose Nadeln.

12 C	72	53,13	CAHOURS 52,91
14 H Cl	14 14 35,5	10,33 10,33 26,21	10,43 26,31
C12H13,HCI	135,5	100,00	

Chlorplatin-salzsaures Formepiperidin. — Wird bei freiwilligem Verdunsten der weingeistigen Lösung bald in Nadeln, bald in orangefarbenen Tafeln erhalten.

12 C	72	23,64	CAHOURS. 2377
14 H	14 14	4,59 4,59	4,63
3 Cl Pt	106,5 98	34,97 32,21	32,40
C12NH13,HCl,PtCl2	304,5	100,00	

0.100 2 7

# Formepiperidin narnstoff. $C^{14}N^2H^{14}O^2 = C^{10}(C^2H^3)CyAdH^7,H^2O^2$ .

CAHOURS. N. Ann. Chim. Phys. 38, 85.

Méthylurée pipéridique.

Piperidin erhitzt sich beim Zuleiten von Cyansäureformesterdampf heftig und erstarrt beim Erkalten. Man reinigt die Masse durch Auspressen und Umkrystallisiren aus kochendem Weingeist.

Lange, stark glänzende Nadeln.

G	eschmolzen.		CAHOURS.
14 C	84	59,15	58,91
2 N	28	19,71	19,52
14 H	14	9,86	10,04
20	16	11,28	11,53
C14N2H14O2	142	100,00	100,00

Löst sich leicht in kochendem Weingeist.

# Biformepiperidin. $C^{14}NH^{15} = C^{10}(C^{2}H^{3})^{2}NH^{7},H^{2}.$

CAHOURS. N. Ann. Chim. Phys. 38, 94.

Diméthyl-piperyl-ammonium, Gerhardt, beim Hinzudenken von 1 At. H. — Dem Trivinanilin Hofmann's (V, 746), genauer dem Vineformconiin (VI, 534) entsprechend. Kr.

Nur in Verbindung mit Hydriod bekannt.

Das unter schwacher Wärmeentwicklung erfolgende Gemisch von Iodformafer und Formepiperidin erstarrt beim Erhitzen im zugeschmolzenen Rohr auf 100° nach mehreren Tagen. Durch Abdestilliren des überschüssigen Iodformafers, Auflösen des Rückstandes in Weingeist und Verdunsten werden schöne Krystalle von Hydriod-Biformepiperidin erhalten. Diese verdampfen beim Erhitzen für sich oder mit Kalistücken theilweis unzersetzt und zerfallen zum andern Theil in Iodformafer und Formepiperidin.

14 C	84	$35,00 \\ 5,83 \\ 6,67 \\ 52,50$	CAHOURS.
N	14		34,90
16 H	16		5,92
J	126		6,75
C14NH16I	240	100,00	

# Vinepiperidin. $C^{14}NH^{15} = C^{10}(C^4H^5)H^8N, H^2.$

CAHOURS. N. Ann. Chim. Phys. 38, 95.

Acthylpiperidin.

Piperidin erhitzt sich in Berührung mit Iodvinafer, doch weniger heftig als mit Iodformafer und erstarrt beim darauffolgenden Erhitzen des Gemenges im Wasserbade zur Krystallmasse von Hydriod-Vinepiperidin, aus der Kali öliges Vinepiperidin scheidet. Farbloses, leichtbewegliches Oel, von 128° Siedpunct. Leichter als Wasser. Riecht gewürzhafter als Piperidin. Dampfdichte = 3,986.

14 C N 15 H	84 14 15	74,33 12,40 13,27	CAHOURS Mittel. 74,19 12,59 13,19	c-Dampf N-Gas H-Gas	Maafs. 14 1 15	Dichte. 5,8240 0,9700 1,0395
C14NH15	113	100,00	99,97	VinepiperDamp	f 2	7,8335 3,9167

Wird durch Erhitzen mit *Iodvinafer* in Hydriod-Bivinepiperidin verwandelt.

Löst sich weniger leicht in Wasser als Piperidin.

Salzsaures Vinepiperidin. — Schöne, stark glänzende Nadeln,  $C^{14}NH^{15}$ , HCl.

Chlorplatin-salzsaures Vinepiperidin. — Man fällt concentrirtes wässriges salzsaures Vinepiperidin mit Chlorplatin und löst den Niederschlag durch Erwärmen mit wässrigem Weingeist. Sehr schöne orangefarbene Säulen.

14 C	84	26,37	CAHOURS.
N	14	4,39	26,23
16 H	16	5,02	4,28
3 Cl	106,5	33,44	5,16
Pt	98,0	30,78	30,86
C14NH15,HCl,PtCl2	318,5	100,00	

Vinepiperidin löst sich leicht in Weingeist und Aether.

# Vinepiperidinharnstoff. $C^{14}N^2H^{16}O^2 = C^{10}(C^4H^5)CvAdH^7,H^2O^2$ .

CAHOURS. N. Ann. Chim. Phys. 38, 86.

Wird wie Formepiperidinharnstoff aus Cyansäurevinester und Piperidin erhalten und gleicht diesem.

16 C	96	61,54	CAHOURS. Mittel. 61.54 18,13 10,22 10,11
2 N	28	17,94	
16 H	16	10,26	
2 O	16	10,26	
C16N2H16O2	156	100,00	100,00

### Bivinepiperidin.

 $C^{18}NH^{19} = C^{10}(C^4H^5)^2NH^7,H^2.$ 

CAHOURS. N. Ann. Chim. Phys. 38, 97.

Biäthylpiperidin. — Wie das Biformepiperidin (VII, 487) zu betrachten.

Nur als Hydrat und in Verbindung mit Säuren bekannt.

Das Gemisch von Iodvinafer und Vinepiperidin erstarrt bei mehrtägigem Erhitzen im Wasserbade zur klebrigen Masse, die in Wasser nach allen Verhältnissen löslich, beim Verdunsten nicht krystallisirt, in Berührung mit Silberoxyd und Wasser Iodsilber abscheidet und

eine bitter schmeckende, alkalisch reagirende Lösung des Bivinepiperidins liefert.

Diese Lösung lässt beim Verdunsten im Vacuum zerfliessliche Krystalle von *Bivinepiperidinhydrat*, die beim Erhitzen in Vinepiperidin und brennbares Gas zerfallen.

Salzsaures Bivinepiperidin. — Bivinepiperidinhydrat löst sich unter Freiwerden von Wärme in wässriger Salzsäure und lässt beim

Verdunsten zerfliefsliche Schuppen.

Chlorplatin-salzsaures Bivinepiperidin. — Fällt beim Vermischen des salzsauren Salzes mit wässrigem Zweifach-Chlorplatin nieder, oder krystallisirt beim Erkalten der kochend und verdünnt gemischten Lösungen in kleinen orangefarbenen Krystallen, dem Zweifachchlorplatinkalium ähnlich.

18 C	108 14	31,17 4,06	CAHOURS. 31,01	
20 H 3 Cl	20 106,5	5,76 30,73	5,82	٠
Pt	98	28,28	28,28	
C18NH19,HCl,PtCl2	346,5	100,00		

# Mylepiperidin. $C^{20}NH^{24} = C^{10}(C^{10}H^{14})NH^{8},H^{2}.$

CAHOURS. N. Ann. Chim. Phys. 38, 99.

Amylpiperidin.

Man erhitzt Piperidin mit Iodmylafer im Wasserbade mehrere Tage, löst die entstandene Krystallmasse in wenig Wasser und destillirt sie mit Stücken Aetzkali. Das ölige Destillat wird mit geschmolzenem Kalihydrat getrocknet und rectificirt.

Farbloses Oel, von 186° Siedpunct, nach Ammoniak und Fuselöl

riechend. Dampfdichte = 5, 477.

20 C N 21 H	120 14 21	77,41 9,04 13,55	CAHOURS. 77,54 9,17 13,63	C-Dampf N-Gas H-Gas	Maafs. 20 1 21	Dichte. 8,3200 0,9706 1,4553
C20NH21	155	100,00	100,00	MylepipDampf	2	10,7459
					1	5,3729

Löst sich schwieriger in *Wasser* als Forme- und Vinepiperidin. Bildet mit den meisten *Säuren* krystallisirbare Salze.

Hydriod-Mylepiperidin. - Breite weiße glänzende Blätter.

20 C N 22 H	120 14 22	$\begin{array}{c} 42,55 \\ 4,96 \\ 7,80 \end{array}$	42,26 5,12 7,74
J	126	44,69	
C20NH21,HI	282	100,00	

Chlorplatin-salzsaures Mylepiperidin. — Zweifach-Chlorplatin scheidet aus der warmen Lösung des salzsauren Mylepiperidins dunkel-orangegelbe Oeltropfen, die nach einigen Stunden krystallisch L. Gmelin, Handb. VII. Org. Chem. IV. 32

Diese, in mässig warmem verdünnten Weingeist gelöst, schiessen in schön orangerothen, sehr harten Säulen an.

20 C	120	33,28	33,13	
22 H	14 22	$\frac{3,87}{6,10}$	6,23	
3 Cl Pt	106,5 98	$29,54 \\ 27,21$	27,39	
C20NH21 HC1 PtC12	360.5	100.00		

"NH2",HCI,PtCI4 360,5

### Benzopiperid.

 $C^{24}NH^{15}O^{2} = C^{10}NH^{8}(C^{14}H^{5}O^{2}).H^{2}$ ?

CAHOURS. N. Ann. Chim. Phys. 38, 88.

Benzopiperide.

Beim Einwirken von Chlorbenzoyl auf Piperidin wird unter Freiwerden von viel Wärme ein schweres Oel erhalten, das an säurehaltiges Wasser salzsaures Piperidin abgibt, während bald erstarrendes Benzopiperid ungelöst bleibt. Dieses wird aus Weingeist umkrystallisirt. - Schöne farblose Säulen.

			CAHOURS, Mittel.	
24 C	144	76,18	75,91	
N	14	7,41	7,57	
15 H	15	7,94	8,11	
20	16	8,47	8,41	
C24NH15O3	189	100,00	100,00	

Löst sich leicht in Weingeist.

#### Cumylpiperid.

 $C^{30}NH^{24}O^2 = C^{40}NH^8(C^{20}H^{44}O^2).H^2$ ?

CAHOURS. N. Ann. Chim. Phys. 38, 88.

Wird durch Einwirkung von Chlorcumyl auf Piperidin, wie das Benzopiperid erhalten. — Schöne Tafeln.

00.0	400	## OO	CAHOURS.
30 C N	180 14	$\substack{77,92\\6.06}$	78,05
21 H	21	9,09	9,18
20	16	6,93	
C30NH21O2	231	100,00	

Gepaarte Verbindung der Piperinsäure.

#### Piperin. C34NH19O6.

Obersted (1819). Schw. 29, 80; J. Phys. 90, 173.

Priletier. Ann. Chim. Phys. 16, 344; Schw. 32, 435. — Ann. Chim. Phys. 51, 199; Schw. 67, 93; Ann. Pharm. 6, 33.

Merck. N. Tr. 20, 1, 134.

Wackenroder. Br. Arch. 37, 349.

Duflos. Schw. 61, 220.

Varephytrapp. Will. Ann. Pharm. 30, 382.

VARRENTRAPP u. WILL. Ann. Pharm. 39, 283.

TH. Wertheim. Ann. Pharm. 70, 58; Pharm. Centr. 1849, 520; N. J. Pharm. 17, 65; Compt. chim. 1849, 375; Lieb. Kopp. Jahresb. 1849, 378.

Gerhardt. Compt. chim. 1849, 375; Lieb. Kopp. Jahresb. 1849, 379. — Rev. scient. 10, 201. — N. Ann. Chim. Phys. 7, 253.

Anderson. Ann. Pharm. 75, 82; Compt. rend. 31, 136. — Ann. Pharm. 84, 345; Lieb. Kopp. Jahresb. 1852, 545.

CAHOURS. Compt. rend. 34, 481; J. pr. Chem. 56, 203; Ann. Pharm. 84, 342;

Chem. Gaz. 1852, 167. — Ausführl. N. Ann. Chim. Phys. 38, 76.

Stenhouse. Ann. Pharm. 95, 166.

v. Babo u. E. Keller. Dissert. von E. Keller. Freiburg 1856, 16; J. pr. Chem. 72, 53; Ausz. Chem. Centr. 1858, 241; Chem. Gaz. 1858, 7; Lieb. Kopp. Jahresb. 1857, 413.

A. STRECKER. Ann. Pharm. 105, 317; J. pr. Chem. 74, 191; Lieb. Kopp.

Jahresb. 1857, 415.

1819 von OERSTED entdeckt.

Vorkommen. Im schwarzen und langen Pfeffer. - Im schwarzen Pfeffer von Westafrika, Cubcha Clusii, welcher kein Cubebin enthält. Stenhouse.

Darstellung. 1. Man erschöpft grobgepulverten Pfeffer mit kaltem Wasser, digerirt das rückständige Pulver wiederholt mit Weingeist von 80 Proc., destillirt aus den Tincturen den Weingeist ab, verdunstet den Rückstand zum Extract und wäscht dieses nach mehrtägigem Stehen in der Kälte mit Wasser aus. Man löst den ungelöst gebliebenen Rückstand in Weingeist, fügt 1/16 vom angewandten Pfeffer an Kalkhydrat hinzu, filtrirt nach eintägiger Digestion und befördert zum Krystallisiren. Die erhaltenen Krystalle werden, so weit sie noch unrein sind, durch Zerreiben und Waschen mit Aether und Umkrystallisiren aus Weingeist mit Hülfe von Thierkohle gereinigt. Wittstein. (Darstell. u. Prüf. 521.) Vockt (Br. Arch. 26, 294) empfahl bereits das Auswaschen des Pfessers mit Wasser, Pykil (Mag. Pharm. 13, 56) und Hopf (Repert. 25, 400) die Anwendung von Kalkbydrat. Auch Henkenius (Mag. Pharm. 13, 59) verfährt ähnlich. — So werden 2,4 Proc. vom Pfeffer au Piperin erhalten. Voget. Wittstein.

- 2. Man zieht weissen Pfeffer mit Weingeist von 0,833 spec. Gew. aus, destillirt die Tinctur bis zum Extract, vermischt dieses mit Kalilauge, welche das Harz löst und ein grünes Pulver zurücklässt. Letzteres wird mit Wasser gewaschen, in Weingeist von 0,833 spec. Gew. gelöst und zum Krystallisiren befördert. Durch wiederholtes Umkrystallisiren wird das Piperin farblos erhalten. Poutet. (J. chim. med. 1, 531; Berzel. Lehrb. 3. Aufl. 7, 577). Dieser Methode geben Prilktir und Berzelius den Vorzug. Vergl. auch Buchner (Repert. 22, 270), CARPENTER (Sill. am J. 13, 334), MRLI (Brugn. Giorn. 17, 76). — STEN-HOUSE löst das mit Holzgelst bereitete Extract der Cubeben in Weingelst und vermischt mit concentrirter Kalllauge, wo sich ein braunes Oel ausscheidet, das beim Stehen Krystalie gibt. Die Mutterlauge gibt bei neuem Zusatz von Kalilauge eine neue Ausscheldung, die nochmals Krystalle absetzt. Diese werden durch Auspressen und Umkrystallisiren gereinigt,
- 3. Winkler destillirt von der weingelstigen Tinctur des langen Pfeffers den Weingelst ab, löst den Rückstand in der erforderlichen Menge helssem Weingeist, fällt die Lösung durch Bielessig, fügt zu dem Filtrate in der Wärme nur so viel Schwefelsäure, als zur Fällung des Bleioxyds nöthig ist, filtrirt warm, destillirt vom Filtrate den Weingeist ab, zieht den Rückstand mit Wasser aus und löst das hierin Ungelöste in heissem Welngelst, wo beim Erkalten Piperin anschiesst (Mag. Pharm. 18, 153). 32\*

Unreines Piperin kann durch Waschen mit absolutem Weingelst, besser

mit schwacher Kalilauge, HRNRY u. PLISSON, gereinigt werden.

Eigenschaften. Farblose, glasglänzende, plattgedrückte, vierseitige, schief abgestumpfte Säulen. Pelletier. Rhombische Säulen mit Seitenkanten von etwa 95° u. 85°. Gmelin. Schief rhombische Säulen mit Winkeln von 92° 45′ und 87° 15′. Die Endfläche ist auf der grösseren Seitenkante schief aufgesetzt mit Winkeln von 106° 30′ und 73° 30′. Wackenroder. Rhomboïdische Säulen mit Winkeln von 85° 40′ und 94° 20′. Regnault. — Kopp (Einleitung in die Krystallographie S. 312) beschreibt rhombische Säulen von 84° 30′, deren spitz aufgesetzte Endfläche mit der Säule 75° 50′ macht. 75° 50' macht. - Rhombische Säule mit auf der stumpfen Kante schief aufgesetzter Basis; scharfe Seitenkante oft abgestumpft. Fig. 85 ohne  $\alpha$  u.f. u: u = 84° 42′; i:u nach hinten = 75° 30′ 32″. DAUBER (Ann. Pharm. 74, 204). — Zwei und eingliedrige Krystalle. Fig. 87 ohne α. Rhom-Prisma nur an sehr kleinen Krystallen zu messen, an grösseren in Krystallen zu messen in Krystallen zu mess sind die Flächen gebogen und die Kanten schlecht ausgebildet. Die octaedrischen Flächen h waren nur an einem der untersuchten Krystalle ausgebildet. Haidingen giebt aber an, dass auch Abstumpfungen der Combinationskante i:u oben vorn durch die andere Hälfte des Octaeders (Fig. 100, α) gleichzeitig damit vorkommen. Wenig vollkommener, bisweilen fettartiger Glasglanz. Farbe der untersuchten Krystalle grünlichgelb, citronengelb. Durchsichtig bis halbdurchsichtig, trichrometisch. Mit der dichroskopischen Loupe zeigen sich folgende Farbentone: senkrecht gegen i nahe farblos, hellster Ton; Farbe der Achse b, welche die Flächen t verbindet, gelb lichter; die der Achse a (parallel mit i) gelb dunkler. Schabus (Beslimmung d. Krystallgest. p. 177).

Schmilzt bei etwa 100°, Pelletier, bei 110° oder darüber, Wackenroder, zum blassgelben durchsichtigen Oel, das beim Erkalten zum blassgelben durchsichtigen, starklichtbrechenden Harz erstartt. Gmelin. Wackenroder. Spec. Gew. des geschmolzenen Piperins 1,1931 bei 18°. Wackenroder. Fast geschmacklos, Voget, aber schmeckt in weingeistiger Lösung scharf pfefferartig. Unreines Piperin besitzt selbst scharfen Geschmack. Ohne alkalische Reaction. Pelletier. Bewirkt in Lösung keine Ablenkung des polarisiten Lichts. Bou-

CHARDAT (N. Ann. Chim. Phys. 9, 227).

34 C N 19 H 6 O		204 14 19 48	71,58 4,91 6,67 16,84	Likbig. 69,78 4,09 6,69 19,44	PELLETIER. 69,47 4,51 6,80 19,22	REGNAULT Mittel. 71,19 4,94 6,78 17,09
C34NH19O6		285	100,00	100,00	100,00	100,00
	C N H O		GERHARDT. Mittel. 71,52 4,81 6,68 16,99	LAURENT. 71,66 6,66	STENHOUSI Mittel. 71,72 4,76 6,66 16,86	s.
			100,00		100,00	7/11

WILL U. VARRENTRAPP fanden 4,56 Proc. N.

REGNAULT (Ann. Chim. Phys. 68,158) gab zuerst die richtige Formel, die LAU-RENT (N. Ann. Chim. Phys. 19, 363) bestätigte, Stercker's Untersuchung end-

493

gültig fesstellte. Frühere Formeln: C<sup>40</sup>NH<sup>24</sup>O<sup>6</sup>, Pelletier, C<sup>40</sup>NH<sup>22</sup>O<sup>8</sup>, Liebig (Ann. Pharm. 6, 36), C<sup>70</sup>N<sup>2</sup>H<sup>35</sup>O<sup>12</sup>, Gerhardt, C<sup>70</sup>N<sup>2</sup>H<sup>39</sup>O<sup>12</sup>, Werthrim, C<sup>70</sup>N<sup>2</sup>H<sup>40</sup>O<sup>12</sup>, v. Babo u. Keller. — Vergl. auch O. Henry u. Plisson (J. Pharm. 17, 449).

Zersetzungen. 1. Schwärzt sich bei der trocknen Destillation und liefert braunes brenzliches Oel, aus dem kohlensaures Ammoniak anschiesst. Gmelin. - 2. Schmilzt im Platinlöffel erhitzt wie Wachs. entzündet sich bei starker Hitze und lässt leicht zerstörbare Kohle. Merck. - 3. Piperin wird, wenn es in säurehaltigem Wasser der Einwirkung des electrischen Stroms ausgesetzt wird, heftig angegriffen, wie nur immer von heisser concentrirter Salpetersäure. HLASIWETZ U. ROCHLEDER (Wien. Acad. Ber. 5, 447). - 4. Wird durch Vitriolöl blutroth gefärbt, verliert diese Farbe bei Wasserzusatz und scheint nicht merklich verändert, wenn das Vitriolöl nicht zu lange PELLETIER. Vitriolöl löst einen Theil des Piperins mit derselben Farbe, den Wasser in Flocken fällt. Dulong (J. Pharm. 11, 52). Die Lösung wird beim Stehen schwarz. Wackenroder. Vergl. auch Durlos (Schw. 61, 220). Die Lösung in Vitriolöl wird durch zweifach-chromsaures Kali unter Gasentwicklung braungrün, endlich schmutziggrün, durch Bleisuperoxyd schmutzig braunroth, dann schwarz. Riegri (N. Br. Arch. 58, 293.) Vergl. auch Eboli (N. Br. Arch. 85, 186). — 5. Brom verwandelt Piperin in ein eigenthümliches, nicht krystallisches Product. Gerhardt. Iod wirkt erst beim Zusammenschmelzen, die dunkelschwarzbraune Masse erhärtet beim Erkalten, Wackenboder. — 6. Salpetersäure färbt Piperin grüngelb, orange, dann roth, löst es mit gelber Farbe, durch Wasser in schmutzig gelben Flocken fällbar und erzeugt bei weiterer Einwirkung Kleesäure und gelbes künstliches Bitter. Pelletier. Oer-STED. WACKENRODER. Concentrirte Salpetersäure bildet orangerothes Harz, welches sich beim Erhitzen theilweis mit dunkler werdender Farbe löst. Aus der Lösung scheiden Wasser und Alkalien kein Piperin mehr. Duflos. Das braune Harz, welches unter heftiger Einwirkung, Freiwerden von salpetriger Säure und Geruch nach Bittermandelöl durch Salpetersäure aus Piperin erzeugt wird, färbt sich mit Kalihydrat prächtig blutroth und lässt beim Kochen damit Piperidin übergehen. Anderson. Beim Behandeln von Piperin mit salpetriger Saure und darauffolgendem Destilliren mit Kalilauge erhielten v. Babo u. KRLLER flüchtige Nadeln von Cumaringeruch, in kochendem Wasser schmelzbar, löslich in Weingeist und Aether, die nach dem Schmelzen mit Kalihydrat sich gegen Anderthalb-Chloreisen wie Salicylsäure verhielten.

nach Wertheim = C128N3H67O20. - Erhitzt man Piperin mit Kalk-Natronhydrat bis über 200°, so wird mehr Piperidin neben Ammoniak erhalten, und der Rückstand mit Salzsäure übersättigt scheidet gelbe Flocken ab, 71,41 Proc. C, 5,65 H und 22,94 O haltend, nach Wertheim C58H27O14. — Belm Erhltzen mit Kalihudrat schmilzt Piperin, entwickelt scharfen Pfeffergeruch und lässt milchiges Wasser übergehen. Bei stärkerem Erhitzen wird unter Aufblähen Wasserstoffgas, endlich Ammoniak entwickelt. Grahardt. — 8. Entwickelt beim Erhitzen mit zweifach-chromsaurem Kali und verdünnter Schwefelsäure viel Kohlensäure und lässt schwach saures Wasser übergehen, das salnetersaures Silberoxyd reducirt. Der Rückstand riecht nach bitteren Mandeln, und lässt, wenn er zur Trockne abgedampft, mit Weingelst, hierauf mit Wasser ausgezogen wird, eine grünliche, amorphe Extractmasse. Grahardt. - 9. Uebermangansaures Kali färbt die mit Schwefelsäure versetzte Lösung des Piperins nach einigen Stunden grün. Duflos.

Löst sich nicht oder sehr wenig in kaltem, we-Verbindungen. nig in heissem Wasser, aus dem es beim Erkalten niederfällt. Pel-OERSTED.

Piperin löst sich nicht merklich in wässrigen Mineralsäuren und verbindet sich nicht mit ihnen. Pelletier. Dulong. Regnault.

Mit Salzsäure. - Rauchende Salzsäure färbt Piperin und sich selbst in Berührung damit satt gelb. Pelletier. Dulong. Die Lösung von Piperin in weingeistiger Salzsäure lässt beim Verdunsten im Vacuum salzsäurefrelen Rückstand. Regnault. Leitet man trocknes Salzsäuregas über lufttrocknes, zuletzt bis zum Schmelzen erhitztes Piperin, so färbt sich die Masse citrongelb, später hellbraun und nimmt ohne Wasser abzuscheiden 13,05 bis 13.74 (C34H19NO6,HC1 = 12,63 Proc. HCl). Die durchsichtige Proc. HCl auf. Masse erstarrt beim Erkalten krystallisch, zerlegt sich mit Wasser in Piperin und wässrige Salzsäure und löst sich in Weingeist. Vahrentapp u. Will.

Bei freiwilligem Verdunsten seiner Lösung in Ueberchlorsäure krystalli-

sirt Piperin unverändert. Bödkcker (Ann. Pharm. 71, 63).
Piperin löst sich nicht in wässrigem Ammoniak oder Alkalien. Merck. Es wird durch *Phosphormolybdänsäure* (VI, 526) braungelb und flockig gefällt. Sonnenschein (Ann. Pharm. 104, 45). — Es gibt auch bei starker Verdünnung mit *Phosphorantimonsäure* (dem sauren Gemisch, welches durch Eintröpfeln von Fünffachchlorantlmon in wässrige Phosphorsäure erhalten wird) deutliche gelbe Fällung. Schulzk (Ann. Pharm. 109, 179).

Mit Chlorcadmium. — Strongelbe Nadeln, C68N2H36O10,2HCl, 9CdCl + 6HO haltend. GALLETLY (N. Edinb. Phil. Journ. 4, 94; Chem.

Centr. 1856, 606).

Piperin wird auch aus sehr verdünnten Lösungen durch Iodquecksilberkalium gelblichweiss, bleibend amorph gefällt. Delffs (N. Jahrb. Pharm. 2, 31).

Chlorquecksilber-salzsaures Piperin. — Man mischt die mit Salzsäure angesäuerte Lösung von 1 Th. Piperin in starkem Weingeist mit 2 Th. weingeistigem Sublimat, sammelt nach 3 Tagen die Krystalle und wäscht sie mit Weingeist. - Gelbe, glänzende durchsichtige Krystalle, die an der Luft oder im Wasserbade dunkler werden. Eingliedrig. Die Krystalle bestehen aus drei Hexaïdflächen y, z, u (fig. u), die Kante zwischen y u. u, oben rechts, abgestumpft durch eine Dodecaïdfläche g, die Kante zwischen u u. z, vorn links, abgestumpft durch drei Dodedaïdflächen v,  $v^1$ ,  $v^2$ ,  $(v^1$  u.  $v^2$  würden in der Figur zwischen v u. z zu liegen kommen), die Kante zwischen z u. u abgestumpft durch eine Dodecaïdfläche w, die Kante zwischen z u. y, oben vorn, abgestumpft durch eine Dodecaïdfläche t, die zwischen y u. z, vorn unten, abgestumpft durch eine Dodecaïdfläche t', die Ecke zwischen u, v, y, oben rechts, abgestumpft durch eine Octandfläche o. —  $z:u=102^{\circ}51'$ ,  $z:w=144^{\circ}35'$ ,  $w:u=138^{\circ}16'$ (berechnet), =  $138^{\circ}18'$  (beobachtet),  $y: w = 119^{\circ}9'$ ,  $z: v = 133^{\circ}31'$ , u links

:v=123°37′, y:v=106°51′, w:v über z=98°6′, z:v=169°58′ (berechn.) = 170°,8′ (beob.), u links :v¹=87°10′ (berechn.) = 87°0′ (beob.), y:v'=120°4′, v:v'=143°33′, z:v²=178°28, u links :v²=101°20′, y:u über g=102°24′, g:y=147°35′, g:u=134°49′, g:z=120°18′ (berechn.) 120°20′ (beobacht.), y:c=121°46′, t':z=111°52′, t':u=91°22′, t':y=126°21′, t:y=123°51′. o:z hinten=98°17′ (berechn.) =98°15′ (beobacht.), o:u=130°19′, o:y 125°59′, o:v hinten=125°75′; o:w=141°25′, o:t'=141°3′. Die Flächen v¹ u. v² selten. Die Krystalle kurze Säulen nach z. u. u. Die Krystalle eben und glattflächig, nur u bisweilen gekrümnt. Glasglanz, zuweilen etwas fett und demantartig. Durchsichtig bis halbdurchsichtig. Wenig trichromatisch. Pulver citronengelb. Schabus. (Bestimmung p. 198.)

Löst sich nicht in Wasser, schwer in conc. Salzsäure und kaltem Weingeist, leichter in heissem Weingeist. HINTERBERGER. (Wien.

Acad. Ber. 6, 104; Ann. Pharm. 77, 204; J. pr. Chem. 53, 426).

60 C	408	AC 40	HINTERBERGER Mittel.
68 C 2 N		$\frac{46,49}{3,19}$	46,75
39 H	$\frac{28}{39}$	4,44	4,49
12 0	96	10,94	
$2~\mathrm{Hg}$	200	22,79	$22,\!35$
3 C1	106,5	12,15	

2C34NH19O6,HC1,2HgC1 877,5 100,00

Nach HINTERBERGER C70N2H370 10, HC1, 2HgC1+2H0.

Lässt man die mit weingeistigem Cyanquecksilber versetzte welngeistige Lösung von salzsaurem Piperin an der Luft verdunsten, so wird rothgelbes Harz und freies Piperin erhalten. Kommu. Swoboda (Wien. Acad. Ber. 9, 252; Ann. Pharm. 83, 343).

Chlorplatin-salzsaures Piperin. — Von Varrentrapp u. Willbereits beobachtet. — Man versetzt conc. weingeistiges Piperin mit conc. weingeistigem Zweifach-Chlorplatin und rauchender Salzsäure und überlässt der Verdunstung. Die Krystalle werden mit starkem Weingeist gewaschen. — Grosse morgenrothe Krystalle des 2- und 1gliedrigen Systems. Schmeckt stark brennend. Unveränderlich bei 100°, schmilzt etwas über 100° und zersetzt sich unter starkem Aufblähen. Wertheim. — Löst sich äusserst wenig in Wasser und zerfällt damit theilweis in Salzsäure und Piperin. Varrentrapp u. Will. Wertheim. Löst sich in kaltem Weingeist, in kochendem sehr reichlich, so dass beim Erkalten viel feurig orangegelbes Pulver niederfällt. Wertheim.

68 <b>C</b>	408	5 <b>2,</b> 54	WERTHEIM. Mittel. 54,52
2 N	28	3,60	3,53
39 H	39	5,02	5,30
120	96	12,43	10,54
Pt	98,7	12,71	12,70
3 CI	106,5	13,70	13,41
2C34NH19O6,HC1,PtC12	776,2	100,00	100,00

Wertheim's Formel C<sup>70</sup>N<sup>2</sup>H<sup>37</sup>O<sup>10</sup>,HCl,PtCl<sup>2</sup> stimmt besser mit seinen Analysen überein, aber setzt für das freie Piperin die Formel C<sup>70</sup>N<sup>2</sup>H<sup>37</sup>O<sup>10</sup> oder C<sup>70</sup>N<sup>2</sup>H<sup>37</sup>O<sup>10</sup>+2HO voraus, die keine Wahrscheinlichkeit hat.

Piperin löst sich leicht in Essigsävre; die Lösung wird durch Wasser gefällt und liefert beim Abdampfen federförmige Krystalle. PRLLETIER, MERCK.

Es löst sich viel leichter in heissem Weingeist als in kaltem, durch Wasser fällbar. Pelletier. In 30 Th. kaltem, gleichen Theilen kochendem Weingeist. Wittstein. Die Lösung wird durch Wasser milchig und setzt das Piperin in kleinen Krystallen ab. Wackenboder.

Löst sich in 60 Th., Merck, 100 Th. kaltem Aether, in weniger warmem. Löst sich in flüchligen Oelen und krystallisirt bei deren Verdunsten. PELLETIER. Löst sich reichlich in warmem Kreosot und bleibt beim

Erkalten gelöst, Reichenbach.

#### Sauerstoffkern C24H6O8.

Glaucomelansäure.  $C^{24}H^{6}O^{44} = C^{24}H^{6}O^{8}, 0^{6}.$ 

WÖHLER U. MERKLEIN. Ann. Pharm. 55, 129.

Nur als Kalisalz bekannt,

Bildung. 1. Beim Einwirken von Luft auf Ellagsäure bei Gegenwart von überschüssigem Alkali. — 2. Beim Vermischen von ellagsaurem mit unterchlorigsaurem Kali.

Darstellung des glaucomelansauren Kali's. — Man löst Ellagsäure in erkälteter, mässig starker Kalilauge und lässt bei Luftzutritt stehen, wo sich die Lösung anfangs tief rothgelb färbt, dann wieder heller wird und von der Oberfläche anfangend glaucomelansaures Kali in feinen schwarzen Krystallen ausscheidet, denen sich bei zu langem Stehen an kohlensäurehaltiger Luft ellagsaures Kali beimengt. Man decanthirt, bevor sich letzteres Salz auszuscheiden beginnt, und wäscht das schwarze Krystallpulver anfangs mit kalihaltigem, dann mit reinem Wasser. Mit Natronlauge wird aus Ellagsäure glaucomelansaures Natron, doch weniger leicht rein erhalten.

Eigenschaften des Kalisalzes. — Blauschwarzes, glänzendes Krystallpulver, bei 200-facher Vergrösserung aus dünnen breiten Säulen gebildet erscheinend, die mit schwarzblauer Farbe durchsichtig sind. Das lufttrockne Salz verliert im Vacuum <sup>3</sup>/<sub>4</sub> seines Krystallwassers, bei 100° den Rest, ohne weitere Veränderung, im Ganzen 16,84 Proc. im Mittel betragend. (Rechnung 4 At. HO = 17,53 Proc.)

	Bei 120°.	•	MERKLEIN I	u. Wöhler.
24 C	144	42.55	40,96	41.72
4 H	4	1,18	0,98	1,29
12 0	96	28,38	29,38	30,16
2 KO	94,4	27,89	28,68	26,83
C24K2H4O14	338.4	100,00	100,00	100,00

Die Rückbildung der Ellagsäure aus Glaucomelansäure macht die Formel

der letzteren zweiselhaft erscheinen. Gerhardt (Traité 3, 873).

Zersetzungen. 1. Entwickelt beim Erhitzen im Rohr Wasser, verkohlt, ohne brenzliche Producte zu liefern, und lässt Kohle und kohlensaures Kali. — 2. Löst sich in heissem Wasser reichlich, bei Luftzutritt mit grüner, dann tiefgelber Farbe, unter Bildung von ellagsaurem Kali, das sich beim Erkalten der Lösung ausscheidet. Erhitzt man das Kalisalz mit Wasser und trocknet ein, so wird schmutzig-olivengrüne Masse erhalten vom Gewicht des angewandten Salzes. Letztere liefert 73 Proc. bräunliche Ellagsäure und eine etwa 29 Proc. Kali entsprechende Menge Chlorkalium. — 3. Scheidet beim Erhitzen mit Salzsäure

Ellagsäure aus. — 4. Färbt sich mit Salpetrigsäuredampf schön purpurroth. — 5. Löst sich in heisser concentrirter Kalilauge mit tief smaragdgrüner Farbe, die an der Luft rasch in tiefgelb übergeht.

Löst sich wenig in kaltem Wasser mit schwärzlicher Purpur-

farbe. - Löst sich nicht in Weingeist.

### Stammkern C24H16; Sauerstoffkern C24H12O4.

# Filipelosinsäure. $C^{24}H^{12}O^{8} = C^{24}H^{12}O^{4}, 0^{4}$ ?

Luck. Jahrb. pr. Pharm. 22, 139 und 141.

Filimelisinsaure.

Darstellung. 1. Man löst Filixsäure (aus Aspidium filix mas, vergl. unten) in warmer, sehr verdünnter Kalilauge, setzt 8 Tage der Luft aus und fällt das Filtrat mit verdünnter Schwefelsäure. Der Niederschlag wird ausgewaschen, getrocknet und durch Auflösen in Aetherweingelst und freiwilliges Verdunsten des Filtrats als lockeres Pulver erhalten. — 2. Erwärmt man Filixsäure mit verdünntem weingelsthaltigen Ammoniak bei Luftabschluss einige Zeit auf 80 bis 100, fällt mit Schwefelsäure und reinigt den Niederschlag nach 1, so wird Luck's Filimelisinsäure erhalten.

Eigenschaften. Amorphes, lehmfarbenes Pulver, nach 2 aus mikrosko-

pischen Kugeln bestehend. Geschmacklos.

		acuum.	Luck. Mittel. a.	Im	Vacuu	m,	Luck. Mittel. b.
24 C	144	65,45	64,92	24 C	144	62,88	62,81
12 H	12	5,45	6,16	13 H	13	5,67	5,71
80	64	29,10	28,92	90	72	31,45	31,48
C24H12O8	220	100.00	100.00	C24H12O8 HO	220	100.00	

C<sup>24</sup>H<sup>12</sup>O<sup>8</sup> 220 100,00 100,00 C<sup>24</sup>H<sup>12</sup>O<sup>8</sup>,HO 229 100,00° Luck betrachtet die nach 1 und 2 erhaltenen Säuren als verschieden, erstere als C<sup>24</sup>H<sup>13</sup>O<sup>8</sup>, letztere als C<sup>24</sup>H<sup>13</sup>O<sup>9</sup>, obgleich beide in ihren Eigenschaften und in der Zusammensetzung ihres Bleisalzes durchaus übereinkommen. Auch die von ihm für die Chlor- und Bichlorfilipelosinsäure, sowie für die Filimelisinschwefelsäure und ihre Salze gegebenen Formeln sind durchaus unwahrscheinlich. Kr.

Schmilzt beim Erhitzen auf Platinblech und verbrennt. — Wird durch trocknes Chlor in Chlorfilipelosinsäure, durch wässriges in Bichlorfilipelosin-

säure verwandelt.

Löst sich nicht in Wasser, in Vilriolöl mit brauner Farbe. Löst sich leicht in wässrigen Alkalien und fällt in dieser Lösung die meisten Metallsalze gelb bis braun.

Bleisalz. - Aus dem Natronsalz durch Bleizucker gefällt.

		Lu	CK,	
Vacuum.			a.	b.
144	42,23	40,32	41,15	41,87
13	3,81	4,07	4.06	4,21
72	21,11	21,91	22,83	21,60
112	32,85	33,70	31,96	32,62
341	100,00			100,00
	144 13 72 112 341	144 42,23 13 3,81 72 21,11 112 32,85 341 100,00	Vacuum.       144     42,23     40,32       13     3,81     4,07       72     21,11     21,91       112     32,85     33,70       341     100,00     100,00	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$

a ist Luck's fillpelosinsaures, b sein filmelisinsaures Bleioxyd.

Die Säure löst sich in Schwefelkohlenstoff, Weingeist, Aether, flüchtigen und fetten Oelen.

#### Filimelisinschwefelsäure.

Luck. Jahrb. pr. Pharm. 22, 149.

 $\textbf{\textit{Darstellung.}} \quad \textbf{Man relbt Filixsäure mit 6 bis 8 Th. rauchendem Vitriolöl bis zur völligen Lösung zusammen, tropft nach 2 bis 4 Stunden die Lösung }$ 

in elne verdünnte und erkältete Glaubersalzlösung unter Vermeidung alles Erwärmens, sammelt den Niederschlag, wäscht ihn mit kalter Glaubersalzlösung zur Entfernung freier Säure, presst und trocknet. Die trockne Masse mit warmem absoluten Weingeist oder Aether behandelt, gibt an diesen die Säure ab, während schwefelsaures Natron zurückbleibt, worauf durch Verdunsten des Filtrats die Säure gewonnen wird.

Durchsichtige, amorphe braungelbe Masse, zum goldgelben Pulver zerrelblich. Geruchlos. Schmeckt bitter. Reagirt schwach sauer.

24 C 13 H 8 0 50 <sup>3</sup>	144 13 64 40	55,17 4,98 24,49 15,36	Luck. Mittel. 55,32 5,29 23,90 15,49
C24H13O8,SO3	261	100,00	100,00

Nach Abzug von etwas Asche. - So nach Luck, die Formel ist nicht mit den Grundsätzen des Handbuchs vereinbar.

Löst sich in Wasser. Löst sich in wässrigen Alkalien mit dunkelgelber Farbe. Die Lösung des Barytsalzes fällt die melsten Metallsalze braun, nicht das salpetersaure Silberoxyd,

Barytsalz. — Man versetzt wässrige Filimelisinschwefelsäure mit Barytwasser und entfernt den überschüssigen Baryt durch Einleiten von Kohlen-säure, Verdunsten und Wiederauflösen, so lange sich noch kohlensaurer Baryt abscheidet. - Amorphe, schön mennigrothe Masse, von blttersüssem Geschmack, leicht löslich in Wasser.

Berechni	Luck.		
24 C	144	42,66	42,35
13 H	13	3,85	3,90
80	64	18,96	,
$SO^3$	40	11,85	
BaO	76,5	22,68	23,07
C24H13O8 SO3 PaO	227 5	100.00	

C24H13O8,SO3,BaO 337,5 100,00

Bleisalz. a. Einfach-saures. - Wird durch Fällen des wässrigen Barytsalzes mit Bleizucker als gelbrother Niederschlag erhalten.

24 C 13 H 8 O	144 13 64	38,61 3,48	Luck. 38,34 3,57
SO <sup>3</sup> PbO	40 112	17,15 10,72 30,04	29,32
C24H13O8.SO3.PbO	373	100-00	

b. Mit überschüssigem Bleioxyd. — Wird als ziegelrother Niederschlag beim Fällen des wässrigen, mit Ammoniak versetzten Barytsalzes mit Bleizucker erhalten. Ebenso gefärbten Niederschlag fällt Bleiessig aus dem wässrigen Barytsalze.

24 C 13 H	144 13	20,31 1,83	Luck. 20,10 1,87
80 80 80 <sup>3</sup>	64 40	$9,02 \\ 5,64$	1,01
4 Pb0	448	63,20	63,49
HI3OS SO3 APhO	709	100.00	

Die Säure löst sich leicht in Weingeist und Aether.

### Sauerstoffkern C21H8O8.

### Luteolin.

#### $C^{24}H^8O^{40} = C^{24}H^8O^8, 0^2.$

Chrvabul (1830). J. chim. méd. 6, 157; Berz. Jahresber. 11, 280.

Moldenhaurr. Ann. Pharm. 100, 180; Dingl. polyt. J. 144, 71; J. pr. Chem. 70, 428.

Schützenberger u. Paraf. Compt. rend. 52, 92; Krit. Zeitschr. 4, 134.

Von Chryrkul entdeckt. — Verschieden vom Luteolin Liesching's, einem zum Färben dienenden Präparate aus Wau. Vgl. Chem. Centr. 1856, 159.

Vorkommen. In der Reseda luteola.

Darslellung. 1. Man erschöpft Wau mit heissem Weingeist von 80 Proc., engt durch Abdestilliren des Weingeists und weiteres Verdunsten die Tincturen ein und sammelt das nach eintägigem Stehen abgeschiedene unreine Luteolin. Zur Reinigung löst man entweder in kochendem concentrirten Essig, verdunstet die Lösung und zieht aus dem Rückstande das Luteolin mit (wasserhaltigem) Aether. Oder man trocknet das abgeschiedene unreine Luteolin, wäscht es einige Male mit wenig Aether, der hauptsächlich Harz aufnimmt, und löst es dann in mehr Aether. Sämmtliches erhaltene Luteolin wird durch Auflösen in 150 Th. Weingeist, Eingießen der Lösung in die 20fache Menge Wasser, durch Aufkochen, Filtriren und Erkälten des Filtrats rein und krystallisirt erhalten. MOLDENHAUER. Auch kann man das weingeistige Wauextract in Weingeist lösen, den Weingeist abdestilliren und aus dem heiss filtrirten Rückstand durch Bleizucker das Luteolin fällen. Man zerlegt den Niederschlag unter Wasser mit Hydrothion, sammelt und trocknet das Schwefelblei und entzieht ihm durch wasserhaltigen Aether das anhängende Luteolin, das aus Weingeist umkrystallisirt wird. - Zum Umkrystallisiren dienen auch verdünnte Schwefelsäure, Essigsäure von 15 bis 20 Proc. oder Wasser mit 2 Proc. Weingeist. Moldenhauer. — 2. Man erschöpft Wau mit Weingeist, fällt die weingeistige Lösung mit Wasser und erhitzt den Niederschlag mit Wasser im verschlossenen Stahlcylinder auf 250°. Nach dem Erkalten findet man die Wände des Cylinders mit Krystallen bekleidet, die man von dem am Boden liegenden Harzkuchen trennt und durch zweimaliges Umkrystallisiren aus überhitztem Wasser reinigt. Schützenberger u. Paraf.

Durch Fällen von wässrigem Wauabsud mit Bleiessig (oder Schütteln mit Bleioxydhydrat), Zerlegen des gewaschenen Niederschlages mit Hydrothion und Verdunsten des Filtrats im Vacuum erhielt Parisska (Rev. scient. 16, 56; 3. pr. Chem. 32, 154) sein Luteolin in weissen Filttern, schwach sauer und von süsslichbitterem Geschmack. Dieses sublimirt in goldgelben Nadeln, wird an der Luft oder beim Kochen mit Chromsäure zu goldgelben breiten Flittern, Parisska's Luteolein. Es löst sich in Wasser, wird durch wässriges Ammoniak oder Alkalien schön gelb gefärbt, später gefällt, ebenso durch Kalk-, Strontian- oder Barytwasser. Es fällt aus Bleizuckerlösung weissen, an der Luft goldgelb werdenden, aus Eisenvitriol blassgrüngelben, an der Luft braun werdenden Niederschlag. Es löst sich in Weingeist und Aether. (Da aber Parissrk's übrige Angaben über Farbstoffe vielfach widerlegt sind, so dürften auch diese kein Vertrauen verdienen. Kr. Vgl. hierüber Arppe, Ann. Pharm. 55, 101; Schlieper, Ann. Pharm. 58, 369; Schler, Ann. Pharm. 60, 76; Bolley, Ann. Pharm. 62,150; Weyrrmann u. Häffely, Ann. Pharm. 74, 226;

ELSNER, J. pr. Chem. 35, 377; BOLLEY U. WYDLER, J. pr. Chem. 43, 507; WAGNER, J. pr. Chem. 51, 82.)

Eigenschaften. Reingelbe, seidenglänzende, kleine vierseitige Nadeln. Scheidet sich aus Aether zuweilen in amorphem Zustande. Moldenhauer. Flüchtig und in gelben Nadeln sublimirbar. Chevreul. Moldenhauer. Geruchlos, schmeckt schwach bitter und herbe. Schmilzt über 320° unter theilweiser Zersetzung. Schwach sauer. Moldenhauer. Lufttrocknes Luteolin hält 10,23 Proc. Wasser (3 At. = 10,42 Proc. Ho), über Vitriolöl getrocknetes 7,02 Proc. (2 At. = 7,2 Proc.), die beim Erhitzen auf 150° fortgehen. Schützenberger u. Paraf.

			Berech	nunge	en nach				
	1.			2.			3.		
SCHÜTZENBI	CHÜTZENBERGER U. PARAF.		. Mol	MOLDENHAUER.			HLASIWETZ.		
24 C 8 H 10 O	144 8 80	62,07 3,45 34,48	40 C 14 H 16 O	240 14 128	62,82 $3,66$ $33,52$	58 C 20 H 24 O	348 20 192	62,14 3,57 34,29	
C24H8O10	232	100,00	C40H14O16	382	100,00	C58H20O24	560	100,00	

MOLDENHAUER.	Schützenberger u. Pahaf.
Bei 100°.	Bel 150°.
C 62,50 bis 63,00	61,67 bis 62,54
H 3,70 , 4,08	3,49 , 3,77
O 33,80 , 32,92	34,54 , 33,69
100,00 100,00	100,00 100,00

Moldenhauen untersuchte aus verdünnter Schwefelsäure, Essigsäure oder Weingelst umkrystallisirtes Luteolin mit nahezu gleichen Resultaten. Er hält, in Folge der Metallbestimmungen in den Luteolinsalzen, die Formel noch nicht für festgestellt. — Nach Hlasiwetz (Ann. Pharm. 112, 107) könnte Luteolin einerlei mit Alphaquercetin (Berechnung 3) sein, was Bolley (Ann. Pharm. 115, 60) bezweifelt.

Zersetzungen. 1. Wird durch wasserfreie Phosphorsäure bei 200° in eine rothe Substanz verwandelt, die sich mit violetter Farbe in Ammoniak löst. Schützenberger u. Paraf. — 2. Erhitzt man Luteolin mit Aetzammoniak 3 bis 4 Tage auf 100° im verschlossenen Rohr, so bildet sich dunkelgelbe Lösung, die beim Verdunsten dunkelgefärbte Substanz lässt, aus der nicht durch Kalk, aber durch Kalihydrat Ammoniak entwickelt wird, wohl Luteolamid. Schützenberger u. Paraf. — 3. Färbt sich mit warmer concentrirter Salpetersäure rothbraun und löst sich theilweis, durch Wasser in rothbraunen Flocken fällbar. Bei längerem Kochen entsteht farblose, Oxalsäure haltende Lösung. — 4. Bildet beim Destilliren mit Chromsäure Ameisensäure. Moldenhauer. — 5. Reducirt aus salpetersaurem Silberoxyd Metall, ohne dass vorher rothe Färbung eintritt. Bolley.

Löst sich in 14000 Th. kaltem und 5000 Th. kochendem Wasser und wird durch Säuren amorph gefällt. Moldenhauer. Löst sich nach Chevreul sehr leicht in Wasser. — Löst sich in Vitriolöl mit tief-rothgelber Farbe, durch Wasser unverändert fällbar. — Löst sich wenig in verdunten Säuren. Moldenhauer. Verbindet sich nach

CHEVREUL mit den Säuren.

Luteolin verbindet sich mit den Basen. Chevreut. — Es löst sich in wässrigem Ammoniak mit tiefgelber Farbe und bleibt beim Verdunsten ammoniakfrei zurück. Moldenhauer.

Luteolin-Kali. — Wird wie Alizarin-Natron (VII, 133) aus Luteolin und kohlensaurem Kali erhalten und hält 29,63 Proc. Kali. Moldenhauer. (C<sup>24</sup>H<sup>8</sup>O<sup>10</sup>,2KO = 28,92 Proc. KO. Kr.) Mit wässrigen Alkalien bildet Luteolin goldgelbe, an der Luft langsam veränderliche Lösungen. Chryrrul.

Luteolin-Baryt. - Man versetzt die heisse wässrige Lösung mit Aetz-

baryt, dann mit 1/3 Maass Weingeist. MOLDENHAUER.

Luteolin-Bleioxyd. — Heisses wässriges Luteolin fällt aus weingeistigem Bleizucker schön gelben Niederschlag, der 46,12 Proc. Bleioxyd enthält. Moldenhauer. — Weingeistiger Bleizucker fällt weingeistiges Luteolin. Schützenberger u. Paraf.

24 C 8 H 10 O 2 PbO	144 8 80 224	31,44 1,75 17,90 48.91	Schützknberger u. Paraf 30,97 1,98 17,72 49.33
C24H8O10,2PbO	456	100,00	100,00

Wässriges Luteolin verändert Eisenoxydulsalze nicht, aber fürbt Anderthalb-Chloreisen bei grosser Verdünnung anfangs grün, später (bei grösserer Concentration sogleich) rothbraun. MOLDENHAUBB. BOLLEY.

Luteolin-Kupferoxyd wird durch Fällen der heissen wässrigen Lösung mit Kupfervitriol von dunkelbrauner Farbe erhalten und hält 20,16 Proc.

Kupferoxyd, MOLDENHAUER,

Luteolin löst sich in 37 Th. Weingeist und in 625 Th. Aether. Es löst sich besonders in concentrirter, warmer Essigsäure und scheidet sich beim Erkalten fast vollständig aus. Es fällt Leimlösung nicht. Moldenhauer. Seine warme wässrige Lösung färtt mit Alaun gebeizte Seide und Wolle nach längerer Zeit schön jonquillenfarben, mit Elsen gebeizte ollvengrau. Chevreul.

#### Sauerstoffchlorkern C24ClH1104.

### Chlorfilipelosius äure.

 $C^{24}H^{11}ClO^8 = C^{24}ClH^{11}O^4, O^4$ ?

Luck. Jahrb. pr. Pharm. 22, 144.

Filipelosinsäure im Kugelrohr mit trocknem Chlorgas zusammengebracht, schmitzt unter Freiwerden von Wärme und Salzsäuregas zur durchsichtigen hellbraunen Masse, die sich nach dem Abwaschen mit Wasser in Aetherweingeist mit dunkelbraungelber Farbe löst und bei freiwilligem Verdunsten zurückbleibt.

Amorphe, durchsichtige, hellbraune Masse, zum braunen Pulver zerreiblich, von schwachem Geruch nach Obst und schwach bitterem Geschmack. Reagirt stark sauer.

24 С 12 Н	144 12	54,68 4,55	Lucк, 54,59 4,78
9 O	35,5 72	13,48 27,29	13,50 27,13
C24H11ClO8,HO (ach Luck C24H12C	263,5 210 <sup>9</sup> , vergl.	100,00 VII, 497.	100,00

Färbt sich beim Erhitzen mit Kalilauge dunkelbraun, wohl unter Bildung von Chlorkalium.

Löst sich nicht in Wasser, in alkalischen Flüssigkeiten mit braungelber Farbe. Die weingelstige Lösung des Natronsalzes fällt die meisten Metallsalze braungelb, sie färbt salpetersaures Silberoxyd dunkel ohne Fällung.

Bleisalz. - Durch Fällen des verdünnten wässrigen Natronsalzes mit

Bleizucker.

	Im Vacuum,		LUCK.	
24 C	144	38,40	38,30	
12 H	12	3,20	3,22	
Cl	35,5	9,45	,	
90	$\substack{35,5\\72}$	19,20		
PbO	112	29,75	29,31	
241110C107 PhO 1 9	HO 275.5	100.00		

 $C^{24}H^{10}C10^{7},Pb0+2H0$  375,5 100,00

Die Säure löst sich in Weingeist, leichter noch in Aether und weniger leicht in Schwefelkohlenstoff, fettem Oel und Terpenthinöl.

### Sauerstoffchlorkern C24Cl2H10O4.

#### Bichlorfilipelosinsäure.

 $C^{24}Cl^{2}H^{10}O^{8} = C^{24}Cl^{2}H^{10}O^{4}, 0^{4}$ ?

Luck. Jahrb. pr. Pharm. 22, 146.

Man leitet Chlorgas in Wasser, in welchem Filipelosinsäure vertheilt ist, so lange der Geruch des Chlors bei längerem Stehen noch verschwindet, wäscht mit Wasser aus und reinigt durch Auflösen in Weingeist und freiwilliges Verdunsten.

Amorphe Masse, zum hellbraunen Pulver zerreiblich, bei gelinder Wärme

schmelzbar. Geschmacklos. Reagirt sauer.

1	m Vacuum	١.	LUCK.	
24 C	144	46,93	46,68	
12 H	12	3,91	4,09	
2 CI	71	23,08	23,44	
100	80	26,08	25,79	
C24C12H10O8,2HO	307	100,00	100,00	

Nach Luck C<sup>24</sup>Cl<sup>2</sup>H<sup>12</sup>O<sup>10</sup>, vergl VII, 497.

Löst sich nicht in Wasser, aber in wässrigen Alkalien und bildet mit ihnen Salze, welche die Lösungen der Metallsalze wie chlorfilipelosinsaures Natron fällen.

Bleisalz. - Wie das chlorfilipelosinsaure Bleioxyd erhalten.

Ia	Vacuum.		LUCK.
24 C	144	27,64	27,42
11 H	11	2,11	2,15
2 Cl	71	13,63	
9 0	72	13,79	
2 Pb0	224	42,83	<b>42,</b> 95
С24С12Н9Рь08,Рь0,2НО	522	100,00	

Die Säure löst sich in Weingeist und Aether, wenig in Schwefelkohlenstoff, feltem Oel und Terpenthinöl.

#### Stammkern C24H18.

Chinovigsäure.

 $? C^{24}H^{48}O^{4} = C^{24}H^{48}O^{4}$ .

KAWALIER. Wien. Acad. Ber. 11, 344. - 13, 525.

Vorkommen. In den Nadeln von Pinus sylvestris. In den grünen Theilen von Thuja occidentalis. Vergl. VIII, 79.

Darstellung. 1. Aus den Fichtennadeln. Man kocht zerschnittene Fichtennadeln mit Weingeist von 40° aus, unterwirft das weingeistige Decoct im Wasserbade der Destillation, wo mit dem Weingeist das meiste flüchtige Oel übergeht, und vermischt den Rückstand mit Wasser. Hierdurch trennt sich derselbe in dunkelgrüne Harzmasse, welche Ceropinsäure, Chinovigsäure, Harze und wenig flüchtiges Oel enthält und in eine trübe wässrige Flüssigkeit, in der Pinipicrin, Zucker, Spuren Citronensäure, Oxypinotannsäure und Pinitannsäure gelöst bleiben. Die mit Weingeist erschöpften Nadeln enthalten noch etwas Plnipicrin und Gallerte, welche letztere nach VI, 597 gewonnen werden kann. Man löst die Harzmasse in Weingeist von 40°, fällt durch weingeistigen Bleizucker unreines ceropinsaures Bleioxyd (wie bei Ceropinsäure angegeben, weiter zu behandeln), leltet in das Filtrat Hydrothion und filtrirt das niederfallende Gemenge von Blattgrün und Schwefelblei ab. Das nun gelbe Filtrat scheidet nach dem Abdestilliren des Weingeists halbflüssiges Harz ab, in sehr verdünnter Kalilauge zur hellbraunen Flüssigkelt löslich, aus der man durch Chlorcalcium die Harze in Verbindung mit Kalk ausfällt. Man filtrirt diese ab, wäscht sle mit Wasser aus und fällt Filtrat und Waschwasser mit wenig üherschüssiger Salzsäure, wo schwachgelbe Flocken von Chinovigsäure niederfallen, durch Sammeln, Wiederauflösen in verdünnter Kalilauge, Behandeln der Lösung mit Thierkohle und Fällen des Filtrats mit Salzsäure zu reinigen. KAWALIER.

2. Aus Thuja occidentatis. Das mit Weingeist von 40° bereitete Decoct der grünen Thelle von Thuja occidentalis setzt beim Erkalten gelbe Wachs-flocken ab. Wird es nach deren Entfernung der Destillation unterworfen, so gehen Weingeist und flüchtiges Oel über, während Harz und trübe wässrige Flüssigkeit zurückbleiben. Letztere enthält Gerbsäuren, Zucker und Pinipierin und dient zur Darstellung des Pinipierins. Vergl. unten. Man löst das Harz in kochendem Welngeist von 40°, fällt durch weingeistigen Bleizucker das noch gelöste Wachs, behandelt das Filtrat mit Hydrothion, wo Schwefelblei und Blattgrün niederfailen, entfernt diese und verjagt aus dem Filtrat den Weingeist. Der Rückstand scheidet halbflüssiges Harz aus, welches man in verdünnter Kalilauge löst, mit Chlorcalcium zur Entfernung des Alphathujaharzes versetzt, vom Niederschlage abfiltrirt und mit Salzsäure ausfällt. Es fallen gelblich-welfse Flocken nieder, ein Gemenge von Chinovigsäure mit Betathujaharz, die man nach dem Waschen in Kalkwasser löst. Wird In diese Lösung Kohlensäure eingeleitet, so fällt ein Gemenge von Chinovigsäure und kohlensaurem Kalk nieder, aus dem erstere durch Ausziehen mit Aether und Verdunsten des Aethers im Wasserbade erhalten werden kann. - Das Betathujaharz bleibt nach dem Einleiten von Kohlensäure in Lösung und wird aus

dem Filtrat durch Fällen mit Salzsäure erhalten.

Eigenschaften. Weisse oder schwach gelbliche spröde Masse, zum stark electrischen Pulver zerreiblich.

Im Vacuum.			KAWALIER.			
24 C 19 H	144 19	70,93 9,36	a. 70,55 9,48	6. 70,82 9,40		
50	40	19,71	19,97	18,78		
C24H 19O5	203	100,00	100,00	100,00		

a. aus Fichtennadeln, b. aus Thuja. — So nach KAWALIKE. Die Formel stimmt mit den Grundsätzen des Handbuchs nur unter der Vorausetzung, dass die im Vacuum getrocknete Säure noch 1 At. Ho enthalte. Kr.

Chinovigsaures Silheroxyd. — Wird durch Lösen der Säure in Kalkwasser und Fällen mit salpetersaurem Silheroxyd erhalten. — Weiss, nach dem Trocknen im Vacuum grau. Verpufft beim Erhitzen weniger heftlg als oxalsaures Silheroxyd. Hält 74, 11 Proc. Silheroxyd, lst daher C<sup>24</sup>H<sup>19</sup>O<sup>5</sup>, 5 AgO. KAWALIER (Rechnung 74, 2 Proc. AgO).

#### Anhang zur Chinovigsäure.

1. Pinicorretin. C<sup>24</sup>H<sup>19</sup>O<sup>5</sup>. KAWALIBB. (Wicn. Acad. Ber. 11, 359). — Findet sich in der Rinde von Pinus sylvestris. — Man kocht die von Borke gereinigte, zerschnittene Rinde der oberen Theile der Stämme von Pinus sylvestris mit Weingelst von 40° aus, filtrirt die aus dem Decocte beim Erkalten sich ausscheidende Ceropinsäure ab, verdunstet den melsten Weingelst, vermischt den Rückstand mit Wasser und fällt die trübe Flüssigkeit mit Blezucker, wodurch Pinicortannsäure und Pinicorretin gefällt werden, während Cortepinitannsäure und Zucker in Lösung bleiben. — Der gewaschene Bleinlederschlag mit sehr verdünnter Essigsäure übergossen, theilt sich in sich auflösende Pinicortannsäure, (welche aus der Lösung durch Ausfällen mit Bleiessig, Zersetzen des Niederschlages mit Hydrothion und Verdunsten des Filtrats bel Luftabschluss erhalten wird) und in dunklen, klebrigen Rückstand, den man in starkem Weingelst gelöst mit Hydrothion behandelt und vom Schwefelblel abfiltrirt. Das Filtrat hinterlässt beim Eindampfen Pinicorretin, durch Auflösen in Weingeist, Beseitigen des Ungelösten und Verdunsten der Lösung zu reinigen.

Die Cortepinitannsäure und Zucker haltende Lösung wird durch Ausfällen mit Bleiessig von ersterem befreit, welches als cortepinitannsaures Bleioxyd niederfällt, nach dem Abfiltriren dieses mit Hydrothion von Blei befreit und im Wasserbade verdunstet, wo Zucker bleibt, durch Behandeln mit wasserfreiem Aether-Weingeist von etwas Pinipicrin zu befreien.

Eigenschaften. Schwarzbraune, klebrige Masse, in Ammoniak fast vollständig löslich. Die ammoniakalische Lösung mit salzsaurem Baryt versetzt, gibt rothbraune Flocken von Pinicorretin-Baryt, im Vacuum zu trocknen.

72 C	432	47,20	KAWALIBB.	
57 H	57	6,23	47,45	
15 O	120	13,12	6,45	
4 BaO	306	33,45	13,18	
C72H57O15,4BaO	915	100,00	32,92	

C72H57O15 = 3C24H19O5, also der Chinovigsäure isomer. KAWALIER.

2. KAWALIER'S Harz aus Pinus sylvestris. — KAWALIER. (Wien. Acad. Ber. 11, 347). — In den Nadeln von Pinus sylvestris. Vergl. VII, 503. Der bei Darstellung der Chinovigsäure durch Chlorcalcium gefällte Harzkalk löst sich in Aether fast ganz. Man scheidet die ätherische Lösung vom Rückstande durch Filtriren, verdunstet, behandelt den Rückstand mit Weingeist von 40°, wo sich alles bis auf Kalk und wenig Harz löst, verdunstet wieder und zieht den Rückstand mit salzsäurehaltigem Wasser aus, wo Chlorcalcium in Lösung geht, während bräunlichgelbes Harz a zurückbleibt, nach dem Waschen und Trocknen bei 100° von Richnusöldicke, erkaltet braun und salbenartig. Wird Harz a mit soviel Kalkbydrat, dass es pulvrig erscheint, destillirt und das Destillat in zwei Portionen aufgefangen, so werden zwei Oele erhalten, nach dem Rectificiren mit Wasser, Trocknen über Chlorcalcium und Rectificiren für sich Oel b und c. Diese über Phosphorsäureanhydrid zwei Mal destillirt geben den Kohlenwasserstoff d.

Scott de	A ILUMBU	the most rot	<i>υ</i> <sub>11</sub> α.					
Har	z a.	KAW.	Oel	b.	KAW.	0e	l c.	KAW.
50 C 40 H 6 O	77,30 10,30 12,40	77,44 10,63 11,93	30 C 24 H 1 O	84,9 11,3 3,8	84,92 11,62 3,46	50 C 40 H 1 O	86,2 11,5 2,3	85,92 11,43 2,65
C50H40O6	100,00	100,00	C30H24O	100,0	100,00	C50H400	100,0	100,00
		Kohle 20 C 16 F		stoff d. 88,24 11,76		w. 3,14 ,85	Eas	
	-	C20H16	1	00,00	99	9,99		

Harz a ist wohl ein Gemenge von C40H32O5 und 1/4 C40H32O4, Oel b und c ein Gemenge von sauerstoffhaltigem und sauerstofffreiem Oel, welches erstere

beim Destilliren über Phosphorsäure zerstört wird. KAWALIKR.

Wird Harz a im geschmolzenen Zustande auf Natronkalk von 220° getropft, so geht farbloses, dickes Oel über, nach dem Entwässern über Chlorcalcium Oel e. Der Rückstand im Wasser vertheilt, löst sich zum Theil, das Filtrat mit Salzsäure gefällt, der Niederschlag in Kalilauge gelöst, mit Thierkohle behandelt und wieder mit Salzsäure gefällt gibt Harz f, als aschgraues, bei 100° erweichendes Pulver, löslich in Weingeist und alkalischen Flüssig-keiten. Der ungelöste Theil mit verdünnter Salzsäure zersetzt scheidet Harz aus, fast unlöslich in Kalllauge, schwer in Weingelst, leicht in Aether löslich, nach dem Auflösen in Aether, Behandeln der ätherischen Lösung mit Thierkohle, Filtriren und Verdunsten Harz g, hellgelb, sprode und bei 100° erweichend.

	Oel e.	KAW.	Hai	·z f.	KAW.	Ha	rz g.	KAW.
100 C	81,1	81,25	50 C	$72,\!82$	72,62	10 C	78,95	79,09
$84  \mathrm{H}$	11,4	11,75	40 H	9,71	9,82	$8\mathrm{H}$	10,52	10,90
70	7,5	7,00	90	17,47	17,56	0	10,53	10,01

Also zerfällt das ursprüngliche Harz in sauerstoffreichere und ärmere Producte. Oel e ist wohl ein Gemenge von C20H16 und C20H16 + 2HO, KA-WALIEB.

3. Belathujaharz. — C40H23O11. — KAWALIER. (Wien. Acad. Ber. 13, 524.) - Die beiden von KAWALIER in den grünen Theilen von Thuja occidentalis gefundenen Harze sind hier als Alpha- und Betathujaharz unterschieden. -Wird bei Darstellung der Chinovigsäure nach VII, 503 erhalten und durch Lösen in Aether gereinigt. - Durchsichtiges Harz, zum eitrongelben Pulver zerreiblich.

			KAWALIER.
40 C	240	$68,\!37$	$68,\!39$
23 H	23	6,55	6,78
110	88	25,08	24,83
C40H23O11	351	100,00	100,00

Der bei Darstellung der Chinovigsäure uach VII, 503 durch Chlorcalcium erhaltene Niederschlag, welcher das Alphathujaharz enthält, löst sich größtentheils in Aether und bleibt beim Verdunsten desselben zurück, ist aber noch eln Gemenge von Kalk und mehreren Harzen, die auch durch Weingeist nur zum Theil getrennt werden können. KAWALIER.

#### Sauerstoffkern C24H16O2.

### Thymoïlol.

 $C^{24}H^{48}O^4 = C^{24}H^{46}O^2H^2O^2$ .

LALLEMAND. N. Ann. Chim. Phys. 49, 164.

Entsteht als Endproduct beim Einwirken reducirender Körper auf Thymoïl. Vergl. VII, 506. Farblose, vierseitige, geschmacklose Säulen, die bei 145° schmel-

zen und bei 290° unzersetzt destilliren.

	Im Vacuum		LALLEMAND.
24 C	144	74,23	73,91
18H	18	$9,\!28$	9,18
40	32	16,49	16,91
C21H18O4	194	100,00	100,00

Dem Hydrochinon (V, 640) homolog. Verhält sich zum Thymo'il, wie Hydrochinon zum Chinon.

Wird durch Oxydationsmittel zuerst in Thymeïd, dann in Thymoïl zurückverwandelt, so durch Salpetersäure, wässriges Chlor, salpetersaures Silberoxyd und zweifach-chromsaures Kali.

Löst sich wenig in Wasser, sehr leicht in Weingeist und in Aether.

### Thymoïl.

#### $C^{24}H^{16}O^4 = C^{24}H^{16}O^2, O^2.$

A. LALLEMAND. Compt. rend. 38, 1022; J. pr. Chem. 62, 295; Pharm. Centr. 1854, 513. Bericht von Dumas u. Bussy. Compt. rend. 39, 723. — Compt. rend. 43, 375. — Vollständig und mit Berichtlgungen. N. Ann. Chim. Phys. 49, 163; Ausz. Ann. Pharm. 102, 119.

Bildung. Beim Einwirken von Mangansuperoxyd oder von chromsaurem Kali und Schwefelsäure auf Thymolschwefelsäure (VII, 376).

Darstellung. Man löst Thymol in überschüssigem Vitriolöl, verdünnt die entstandene Thymolschwefelsäure mit 5 bis 6 Maafs Wasser und destillirt diese Flüssigkeit mit Braunstein. Es geht mit dem Wasser Ameisensäure und ein orangefarbenes Oel über, das bald erstarrt, während im Rückstand eine feste braune Säure bleibt, die sich in Weingeist löst. Das erstarrte Destillat reinigt man durch Waschen mit Wasser und läfst es aus Aetherweingeist krystallisiren.

Eigenschaften. Vierseitige, schön gelb-orangefarbene, stark glänzende Tafeln, die bei  $48^\circ$  zur dunkelgelben Flüssigkeit schmelzen, bei  $100^\circ$  reichliche Dämpfe ausgeben und gegen  $230^\circ$  unter theilweiser Zersetzung kochen. Schwerer als Wasser. Riecht gewürzhaft nach Iod und Kamillen.

24 C	144	75,00	LALLEMAND. Mittel. 75,06
16 H	16 32	8,33	8,07
4 0 C <sup>24</sup> H <sup>16</sup> O <sup>4</sup>	192	16,66	16,87

Homolog mit Chinon (V, 639).

Zersetzungen. 1. Wird am Lichte rasch schwarz und in ein Gemenge von Oxythymoïl, Thymoïlol und Thymeïd verwandelt. — 2. Wird beim Destilliren theilweis zersetzt und lässt braunrothen Rückstand, der zur bronzefarbenen, metallglänzenden Masse erstarrt. Das Destillat enthält etwas Oxythymoïl. — 3. Das mit wässrigem Kali versetzte Thymoïl verschluckt den Sauerstoff der Luft heftig und wird zu thymoïlsaurem Kali. Dabei nimmt 1 At. Thymoïl 6 At. Sauerstoff auf. 2C²¹H¹6O¹ + 12O = C⁴5H²5O¹6,3HO + HO. — 4. Wird durch Wasserstoff im Entstehungsmomente, schweflige Säure, Eisenvitriol oder Einfach-Chlorzinn zuerst in Thymeïd, dann in Thymoïlol verwandelt. Auch die wässrige Ameisensäure, welche bei Darstellung des Thymoïls auftritt, kann so wirken. — 5 Es wird durch Chlor in der Wärme langsam verändert, unter Bildung chlorhaltiger Producte. — 6. Verschluckt darüber geleitetes Ammoniakgas und wird zu Thymoïlamid.

Thymoïl löst sich im warmen Vitriolöl und in warmer concen-

trirter Salpeter säure, durch Wasser unverändert fällbar. — Löst sich wenig in Weingeist, sehr leicht in Aether.

# Oxythymoïl. $C^{24}H^{16}O^6 = C^{24}H^{16}O^2, 0^4$ ?

LALLEMAND. N. Ann. Chim. Phys. 49, 167. Vergl. VII, 506.

1. Man setzt Thymoïl im zugeschmolzenen Rohr einige Tage den Sonnenstrahlen aus und wäscht die schwarze Masse mit Weingeist, der Thymoïlol und Thymeïd auflöst und wenig Oxythymoïl ungelöst lässt. — 2. Bei der trocknen Destillation des Thymoïls wird etwas Oxythymoïl gebildet, das man durch Auflösen der übrigen Producte in Weingeist gewinnen kann.

Eigenschaften. Schön citrongelbes Krystallpulver, das bei 190° schmilzt.

24 C 16 H 6 O	144 16 48	69,23 7,69 23,08	LALLEMAND. 69,25 7,61 23,14
 C24H16O6	208	100,00	100,00

Löst sich nicht in Wasser und wässrigen Alkalien und wird durch die meisten Agentien nicht verändert.

Löst sich nicht in Weingeist und sehr wenig in Aether.

#### Anhang zu Oxythymoïl.

Thymoïlsäure.

LALLEMAND. N. Ann. Chim. Phys. 49, 166.

Acide thymoilique. Vergl. VII, 506.

Werden Thymoïlkrystalle mit Kalilauge bei Luftzutritt geschüttelt, so lösen sie sich mit rothbrauner Farbe zu thymoïlsaurem Kall, das man durch Sättigen der Flüssigkeit mit Kohlensäure, Abdampfen und Ausziehen des Rückstandes mit absolutem Weingeist rein erhält. — Aus der Auflösung des thymoïlsauren Kalls fällt Salzsäure Thymoïlsäure in schmutzig gelben Flocken, sehr wenig löslich in Wasser.

Die thymoïlsauren Salze sind löslich in Wasser, mit Ausnahme des Bleiund Silbersalzes. Ersteres hält 43,92 Proc. Bleioxyd, ist also C48H28O46,3PbO

(Rechnung 43, 07 PhO). LALLEMAND.

#### Gepaarte Verbindung.

#### Thymeïd.

 $C^{48}H^{34}O^8 = C^{24}H^{16}O^4, C^{24}H^{18}O^4.$ 

LALLEMAND. N. Ann. Chim. Phys. 49, 165.

Bildung und Darstellung. 1. Durch Zusammenbringen von Thymoïl mit Thymoïlol. Mischt man gleiche Mengen beider Körper in kochendem Weingeist oder Aether gelöst, so färbt sich das Gemisch sogleich blutroth und liefert beim Erkalten oder Verdunsten Thymeïdkrystalle. — 2. Reducirende Körper verwandeln Thymoïl zuerst in Thymeïd. So wirkt wässrige schweflige Säure, in die man Thy-

moïlkrystalle wirft, langsamer Wasserstoff im Entstehungsmomente, Eisenvitriol und Einfach-Chlorzinn. — 3. Thymoïlol wird durch Oxydationsmittel zuerst in Thymeïd verwandelt. Vergl. VII, 506.

Eigenschaften. Schön violette Krystalle, die im auffallenden Lichte metallisch bronzefarben glänzen wie Käferslügeldecken.

### Sauerstoffamidkern C24AdH15O2.

Thymoïlamid.  $C^{24}NH^{17}O^{2} = C^{24}AdH^{15}O^{2}$ .

LALLEMAND. N. Ann. Chim. Phys. 49, 166.

Schmelzendes Thymoïl verschluckt langsam Ammoniakgas und wird zur dunkelrothen, amorphen Masse, die bei Mittelwärme hart und brüchig ist, bei 100° erweicht und sich zu Fäden ausziehen lässt. Diese löst sich in *Weingeist*.

#### Stammkern C<sup>24</sup>H<sup>20</sup>; Sauerstoffkern C<sup>24</sup>H<sup>14</sup>O<sup>6</sup>?

Globularetin. C<sup>24</sup>H<sup>14</sup>O<sup>6</sup>.

#### G. F. WALZ. N. Jahrb. Pharm. 13, 281.

Entsteht neben Paraglobularetin und Zucker beim Kochen von Globularin mit Säuren.

Man wäscht das durch Kochen von Globularin mit verdünnter Schwefelsäure entstandene Harz mit Wasser, löst es in Weingeist, verdunstet die weingeistige Lösung und entzieht dem Rückstande durch Aether das Globularetin, wo Paraglobularetin ungelöst bleibt.

Weißes Pulver, in der Wärme wie Harz schmelzend.

			WALZ. Mittel.
24 C 14 H	144 14	$69,90 \\ 6.79$	70,04
60	48	23,31	6,88 22,08
C24H14O6	206	100,00	100,00

### Paraglobularetin.

C24H16O8.

#### G. F. WALZ. N. Jahrb. Pharm. 13, 281.

Entsteht neben Globularetin beim Kochen von Globularin mit Säuren und wird durch Auflösen in Weingeist und Fällen mit Wasser als gefärbtes Pulver erhalten, unlöslich in Aether.

Getrocknet.			WALZ.		
24 C	144	64,28	62,95	64,07	
16 H 8 O	16 64	$\frac{7,14}{28,58}$	$\substack{7,17\\29,88}$	$7,18 \\ 28,75$	
C24H16O8	224	100.00	100.00	100.00	_

WALZ berechnet das Mittel seiner Analysen unrichtig zu 64, 3 Proc. C. Kr.

#### Stammkern C24H22.

#### Naphtol. C24H22

Findet sich nach PELLETIER u. WALTER in der Naphta von Amiano (VI. 348) und wird durch gebrochene Destillation des vorher mit kaltem Vitrioloil wiederholt behandelten Steinöls und Auffangen des bei 190° übergehenden Anthelis erhalten. Dampfdichte = 5,3. — Bei 115° geht hauptsächlich Naphten C¹6H¹6 über, von 4,0 Dampfdichte, 84,6 Proc. C und 14,7 Proc. H haltend. (J. Pharm. 26, 565).

		PELLET	TER U. WA	LTER, Maass.		Dampfdichte.
24 C 22 H	$\begin{array}{c} 144 \\ 22 \end{array}$	86,74 $13,26$	85,54 13,23	C-Dampf H-Gas	$\begin{array}{c} 24 \\ 22 \end{array}$	9,9840 <b>1,524</b> 6
C24H22	166	100,00	98,77	Naphtoldampf	2	11,5086 5,7543

Hielt wohl noch Naphten beigemengt, PELLETIER u. WALTER.

#### Sauerstoffkern C24H20O2.

### Wurmsamenöl.

#### C24H20O2

Gehört zu den Verbindungen, die 24 At. C halten, und hätte daher hier und nicht VII, 295 abgehandelt werden müssen. Dampfdichte = 6,4. (C24H20O2 = 6,24.) Spec. Gew. bei 13° = 0,9201. Kraut.

Onocerin.

C24H20O2.

HLASIWETZ. Wien. Acad. Ber. 15, 162.

Vorkommen. In der Wurzel von Ononis spinosa.

Darstellung. Man kocht die Wurzel mit Weingeist aus, destillirt aus der stark braun gefärbten Tinctur den Weingeist ab, verdunstet den Rückstand zum Syrup, sammelt die nach einigen Tagen ausgeschiedenen Krystalle und reinigt sie durch Pressen, Waschen mit kaltem Weingeist, und Umkrystallisiren aus kochendem mit Hülfe von Thierkohle.

Eigenschaften. Kleine, zarte, sehr leichte, schön atlasglänzende Kry-stallhärchen. Geruch- und geschmacklos. Wird beim Reiben stark electrisch. Schmilzt beim Erhitzen und erstarrt krystaliisch. Neutral.

24 C 20 H 2 O	Bei 100°. 144 20 16	80,00 11,11 8,98	HLASIWRTZ. Mittel. 79,84 11,31 8,86
C24H20O2	180	100,00	100,00

Nach IILASIWRTZ C12H10O, hier nach den Grundsätzen des Handbuchs

verdoppelt.

Zersetzungen. Verbreitet beim Erhitzen entfernt an Weihrauch erinnernden Geruch, brennt mit Flamme und lässt leicht verbrennliche Kohle. -Liefert beim Destilliren mit wasserfreier Phosphorsäure Oel von Theergeruch. - Wird durch Chlor bei Mittelwärme kaum verändert, aber bei höherer Tem-

peratur unter Salzsäureentwicklung in Chloronocerin verwandelt.

Löst sich nicht in Wasser. Wird nicht verändert durch Ammoniak, Salzsäure, Kalilauge; reducirt in weingelstiger Lösung nicht salpetersaures Silberoxyd und fällt Metallsalze nicht.

Löst sich in Vitriolöl mit gelblicher Farbe, Braunstein verändert die Lösung nicht.

Löst sich in kochendem Weingeist und wird durch Wasser reichlich

Löst sich sehr wenig in Aether, leicht in warmem Terpenthinöl.

#### Sauerstoffkern C24H14O8.

#### Petersiliencampher. C24H14O9

DEHNE (1778). Crell. chem. J. 1, 40.

BOLLE. Br. Arch. 29, 168.
BLEV. N. Tr. 14, 2, 134. — N. Br. Arch. 63, 267.
BLANCHET U. SELL. Ann. Pharm. 6, 301; Ausz. Pogg. 29, 147; Repert. 50, 234.

Rump. Repert. 56, 21.

Löwig u. Wridmann. Pogg. 46, 55; Ausz. N. Br. Arch. 24, 208; Repert. 70, 163.

LOOSE. N. Br. Arch. 63, 267.

Vorkommen. Im Kraut und Samen der Petersilie (Apium Petroselinum L.) neben flüchtigem Oel. - Kann aus den Samen durch Weingeist ausgezogen werden, Rump.

Darstellung. Man destillirt die Samen, Pabitzky (Braunschw. Anz. 1754, 1205), oder das frische Kraut mit Wasser, Dehne, sammelt die aus dem Destillat sich abscheidenden Krystalle, Bley, Martius (Repert. 39, 246), presst zwischen Fliesspapier, Bolle, Rump, und krystallisirt aus Weingeist um. Blanchet u. Sell. — Das zuletzt übergehende schwerere Oel erstarrt erst nach halbjährigem Stehen. Dehne. - Ist vorzüglich im zuletzt mit Wasser überdestillirenden Oel enthalten; doch erstarrt auch das zuerst übergehende Oel theilweis. Rump. - Bei gebrochener Destillation von Petersilienöl bis zum Erstarren des Rückstandes bleibt kein Petersiliencampher zurück, sondern Harz. Löwig u. WBidmann. - Neben Petersiliencampher scheidet sich aus dem wässrigen Destillat des Petersiliensamens gelbes Pulver, durch Sauerstoffaufnahme aus dem Campher entstanden. Loose.

Petersiliensamen liefert 12,5 Proc. (?) Petersiliencampher, Pabitzky,

0,21 Proc., Rump.

Eigenschaften. Feine weiße 6seitige Nadeln. Blanchet u. Sell. Seidenglänzende, Rump, 2-6 Zoll lange Säulen mit abgestumpften Endflächen. Bley. - Schwerer als Wasser. Bolle. Schmelzpunct 30°, Blanchet u. Sell. Rump. — Siedet bei etwa 300° unter Zersetzung. Blanchet u. Sell. Nicht sublimirbar, Blanchet u. Sell, theil-Weis, Bley. Erstarrt bei 21°, Blanchet u. Sell; wenn bis zum Sieden erhitzt wurde bei 18°, Blanchet u. Sell; bei 6°,3 zur weißen, stearinähnlichen Masse. Loosk. Macht auf Papier schwer zu entfernende Fettflecke. Loose. Riecht schwach nach Petersilie, schmeckt brennend campherartig, hinterher kratzend. Neutral.

24 C 14 H 8 O	144 14 64	64,86 6,30 28,84	BLANCHET U. SELL. 64,62 6,39 28,99
C24H14O8	222	100,00	100,00

Zersetzungen. 1. Schmilzt beim Erhitzen, bräunt sich, reizende Dämpfe ausstossend, und verflüchtigt sich, im Glasrohr krystallisch

erstarrende Tropfen ansetzend. Bley. (Vergl. oben.) — 2. Brennt beim Entzünden mit wenig rußender, schwach leuchtender Flamme. Loose. — 3. Verpufft mit Brom lebhaft. — 4. Gibt mit Iod zusammengerieben beim Erwärmen braune, dickflüssige, in Weingeist lösliche Masse. Bolle. — 5. Entwickelt mit concentrirter Salpetersäure unter Erwärmen salpetrige Säure, bildet damit gelbliche Lösung, Bolle, in welcher Kleesäure, Rump, keine Kleesäure, Martius. Die Lösung scheidet ach Zusatz von Wasser gelbes Harzpulver aus. Bolle. Die unter Außbrausen erfolgende Lösung in rauchender Salpetersäure wird durch Wasser und wässriges Ammoniak nicht gefällt. Bley. — 6. Wird durch kaltes Vitriolöl nicht verändert, durch heißes dunkelroth, bei starker Hitze braun. Bley.

Verbindungen. Mit Sauerstoff? — Petersiliencampher scheint durch Sauerstoffaufnahme in einen gelben Körper überzugehen, der sich neben ersterem in altem Petersilienwasser absetzt. Loose. — Dieser gelbe Körper ist pulvrig, fast geschmacklos, schmeckt hinterher schwach bitterlich. Er schmilzt beim Erhitzen, stöfst zum Husten reizende Dämpfe aus und verliert die gelbe Farhe, die durch Reiben, Anhauchen oder Befeuchten der erstarten Masse wiederkehrt; sublimirt bei stärkerem Erhitzen und verbrennt beim Entzünden mit Flamme, Kohle lassend. Er färbt sich mit concentirter Salpetersäure orangegelb, löst sich dann unter Entwicklung salpetriger Säure und wird durch rauchende Salpetersäure verkohlt. Löst sich in Essigsäure, in kaltem, mehr in heißem Weingeist, doch weniger als Petersiliencampher; die Lösung wird durch Wasser getrübt. Löst sich in Aether. Loose.

Petersiliencampher löst sich wenig in kaltem Wasser, Bolle, Rump, leichter in heißem Wasser, wenig in Salzsäure, wässrigem Kali. Ammoniak. Bley. Nicht in wässrigem Kali löslich. Bolle, Loose.

Löst sich leicht in absolutem, weniger in Weingeist von 0,87 spec. Gewicht. Bolle. Die Lösung wird durch Wasser krystallisch gefällt, Bley, und lässt bei freiwilligem Verdunsten gelbes Pulver. Löst sich leicht in Aether, flüchtigen u. fetten Oelen. Bolle, Loose.

### Sauerstoffchlorkern C24Cl2H18O2.

## Chloronocerin. C<sup>24</sup>Cl<sup>2</sup>H<sup>48</sup>O<sup>2</sup>.

HLASIWETZ. Wien. Acad. Ber. 15, 163.

Man leitet Chlorgas über im Wasserbade erwärmtes Onocerin, zerreibt dle etwas braune, krümlich und amorph werdende Masse wiederholt, setzt sie wieder der Einwirkung des Chlors aus und unterstützt diese endlich durch Erhitzen im Kochsalzbade, so lange noch Hydrochlor gebildet wird. Man reinigt die erhaltene harzartige Masse durch wiederholtes Lösen in Aether, bis sie nach dessen Verdunsten als weißes Pulver zurückbleibt.

Schmilzt auf Platin und verbrennt mit Geruch nach Harz und Salzsäure.
— Schmilzt in warmer Salpetersäure und oxydirt sich. — Wird durch Vitriolöl bräunlich, dann durch Braunstein nicht verändert. — Löst sich nicht in Wasser, Ammoniak, Kalitauge oder Weingeist, sehr leicht in Aether.

,	Bei 100°.	<i>y</i> ,	HLASIWETZ,
24 C	144	57,S	57,4
2 C1	71	28,4	27,5
18 H	18	7,2	7,1
2 0	16	6,6	8,0
C24C12H16O2	249	100,0	100,0

#### Stammkern C24H24.

#### Lethal.

#### $C^{24}H^{26}O^2 = C^{24}H^{24}H^2O^2$ .

HRINTZ. Pogg. 93, 519; Ausz. Ann. Pharm. 92, 299; Berl. Acad. Ber. 1854, 562; J. pr. Chem. 63, 364; Pharm. Centr. 1854, 907. — J. pr. Chem. 66, 19.

Nicht im reinen Zustande erhalten. — Beim Verseifen von käuflichem Wallrath werden Salze der Stearinsäure, Palmitinsäure, Myristinsäure und Laurinsäure und andererseits rohes Aethal erhal-Beim Umkrystallisiren des letztern aus Weingeist schiefst reines Aethal, C32H34O2, an, während die in geringerer Menge vorhandenen Homologen Stethal, C36H38O2, Methal, C28H30O2 und Lethal, C24H26O2 in den Mutterlaugen bleiben, insofern die aus diesen Mutterlaugen (nach Entfernung beigemengter fetten Säuren durch wiederholtes Behandeln mit weingeistigem Kali und Zusatz von Wasser) erhaltenen Alkohole beim Erhitzen mit Kalk-Kalihydrat auf 275 bis 280°, so lange noch Wasserstoff fortgeht, Stearinsäure, Palmitinsäure, Myristinsäure und Laurinsäure liefern. Heintz. Vergl. auch Scharling (Ann. Pharm. 96, 236) und Heintz' Entgegnung (Ann. Pharm. 97, 271).

### Laurylaldehyd. $C^{24}H^{24}O^2 = C^{24}H^{24}, 0^2.$

Findet sich nach Gr. Williams in den bei 232° übergehenden Producten des flüchtigen Rautenöls. Vergl. VII, 442.

#### Laurinsäure.

### $C^{24}H^{24}O^4 = C^{24}H^{24}O^4$ .

MARSSON (1842). Ann. Pharm. 41, 33. STHAMER. Ann. Pharm. 53, 393.

GÖRGEY. Ann. Pharm. 66, 303; Pharm. Centr. 1849, 8; N. Ann. Chim. Phys. 25, 102.

EINTZ. Pogg. 92, 429 und 588; Berl. Acad. Ber. 1854, 207; Ann. Pharm. 92, 291; J. pr. Chem. 62, 349 und 482; 63, 162; N. Phil. Mag. J. 9, 74; N. J. Pharm. 26, 313. — Pogg. 93, 519; Berl. Acad. Ber. 1854, 562; J. pr. Chem. 63, 364; Lieb. Kopp. 1854, 456 und 460. — Zusammenstellung von Heintz' Untersuchungen über die Fette: J. pr. Chem. 66, 1. A. C. Oudemans jun. J. pr. Chem. 81, 356 und 367.

Lauroslearinsäure, Marsson, Pichurimtalasäure, Sthamer, Pekurimsäure.

Vorkommen. Im Lorbeerfett, Marsson. Im Fette der Pichurimbohnen, Sthamer; auch im flüchtigen Oel derselben. Al. Müller (J. pr. Chem. 58, 469). In kleinen Mengen neben vielen anderen Säuren im Wallrath, Heintz, Crotonöl, Schlippe (Ann. Pharm. 105, 14), in den Früchten von Cylicodaphne sebifera, бовком (Tydschrift f. Neerl. Indie. 8, 410). — In den Früchten von Mangifera Gabonensis, dem sogen. Dikabrot, neben Myristinsäure, aber keinen andern Säuren. Oudemans. Im Age oder Axin der Mexikaner, einem

Im Age oder Am det sich and the sign and the

Bromkis (Ann. Pharm. 35, 277) bezeichnete die durch wiederholtes Umkrystallisiren der Fettsäuren des Cocosnussöls gewonnene Säure von 35° Schmelzpunct als Cocostalgsäure und legte ihr die Formel C²H²70³ bei, die Heintz (der diese Säure früher [Pogg. 87, 21 u. 267] im Wallfratt zu finden glaubte) mit Zugrundelegung des neueren Atomgewichts der Kohle in C²6H²60³ um-änderte. Letztere Säure bezeichnete Heintz als Coclusäure. Die gleichfalls aus Cocosnussöl dargestellte Cocinsäure St. Evrk's (N. Ann. Chim. Phys. 20, 91) wird folgendermassen erhalten. Man verseift das Oel, scheidet die Säuren aus, presst, krystallisirt aus Weingeist um, löst in Natronlauge, fällt mit Bleizucker, erschöpft den Niederschlag mit Aether und zerlegt den Rückstand mit Weinsäure. Sie ist nach St. Evrk C²2H²20³ und schmilzt bei 34°,7. Nach Görgek's und Oudemans' übereinstimmenden Untersuchungen ist keine Säure im Cocosnussöl enthalten, welche die Eigenschaften der Cocinsäure von Branders, Bromkis oder St. Evrk besitzt, vielmehr enthält dasseibe wenig Palmitinund Myristin-, viel Laurin-, sowie Caprin-, Capryl- und Capronsäure, welche letzteren beiden Säuren Frihling bereits auffand. Vergl. über die früher erhaltenen Resultate Oudemans: (J. pr. Chem. 81, 367).

Bildung. Beim Erhitzen von Aethal mit Kalk-Kalihydrat auf 275 bis 280°. Heintz. Scharling. Entsteht nach Heintz nur aus gemengtem (rohem) Aethal, insofern dasselbe Lethal (VII, 512) enthält (C²<sup>4</sup>H²<sup>2</sup>O²+KO,HO = C²<sup>4</sup>H²<sup>3</sup>KO³ + 2H. Heintz.), nach Scharling aus dem Aethal, C³²H³<sup>3</sup>O³, selbst, welches letztere nach ihm beim Erhitzen mit Kalk-Kalihydrat unter Bildung von Stearln-, Palmitin-, Myristin-, Laurin- und Buttersäure zerfällt. Scharling (Ann. Pharm. 96, 236), Heintz (Ann. Pharm. 97, 271):

Darstellung. 1. Aus Lorbeerfett. Man verseift Laurostearin aus Ol. laurin. unguinos. mit Kalilauge, scheidet die Seife durch Kochsalz ab und zersetzt die heiße wässrige Lösung derselben mit Weinsäure. Die Laurinsäure erhebt sich als beim Erkalten erstarrendes Oel und wird durch wiederholtes Umschmelzen mit Wasser von anhängender Weinsäure befreit. Marssox.

2. Aus Pichurimbohnen. Man kocht Laurostearin aus Fabae pichurim maj. mit Kalilauge, bis ein klarer Seifenleim entstanden ist, den man wiederholt mit Kochsalz aussalzt. Man löst die weiße, spröde Natronseife in kochendem Wasser, übersättigt kochend mit Salzsäure, wo sich die Säure als farbloses Oel erhebt, beim Erkalten zur weißen Krystallmasse erstarrend. Diese wäscht man zur Entfernung aller Salzsäure öfters mit Wasser und reinigt sie durch wiederholtes Umkrystallisiren aus schwachem Weingeist. Stimmer.

3. Aus Cocosnussöl. Man verseift das Oel mit schwacher Kalilauge, zerlegt die Seife mit verdünnter Schwefelsäure und destillirt das Gemisch unter Nachgießen von Wasser, so lange noch fette Säuren übergehen. Das mit Kalilauge neutralisirte Destillat erstarrt beim Verdunsten zum Seifenleim, den man aussalzt, durch Wiederauflösen in Kalilauge und nochmaliges Aussalzen von den so entfernbaren Säuren befreit und wieder mit verdünnter Schwefelsäure zerlegt. Man neutralisirt mit Ammoniak, fällt die Lösung mit salzsaurem Baryt, colirt und kocht die zurückgebliebenen Barytsalze wiederholt mit viel Wasser aus. Die so erhaltenen Lösungen scheiden beim Abfließen vom Trichter sogleich viele lose Flocken von laurinsaurem Baryt ab, bei etwas weiterem Erkalten unter Trübung der Flüssigkeit pulverförmigen caprinsauren Baryt. Görgey. Verglauch Darst. 5.

4. Aus Wallrath. Dabei wird außer Aethal in größerer Menge Stearin-, Palmitin- und Myristinsäure, in geringerer Menge Laurinsäure erhalten.
— Man kocht die Lösung von 10 Pfund gereinigtem Wallrath in 30 Pfund Weingeist mit 4½ Pfund Aetzkali, das vorher in Weingeist gelöst ist, längere Zeit, fällt mit wässrigem salzsauren Baryt, colirt heiß, presst den noch warmen Rückstand möglichst stark in einer erwärmten Presse, befeuchtet ihn zweimal mit Weingeist und presst wieder. Man destillirt aus sämmtlichen Lösungen den Weingeist ab, entzieht dem Rückstande durch wiederholtes Behandeln mit Aether alles Lösliche und fügt den in Aether unlöslichen Rückstand zu den vorhin erhaltenen Barytsalzen. So werden einerseits in Aether gelöstes rohes Aethal, andererseits die Barytsalze der fetten Säuren des Wallraths erhalten.

Man kocht die in Wasser vertheilten Barytsalze mit sehr verdünnter Salzsäure so lange und so oft, bis die aufschwimmende Oelschicht vollkommen klar erscheint, löst die erhaltenen fetten Säuren in Weingeist, lässt erkalten, trennt die ausgeschiedenen Krystalle, presst sie zuerst für sich, dann noch einige Male nach dem Befeuchten mit Weingeist und erhält so ein Gemenge von Palmitin- und Stearinsäure, während von beiden Säuren und außerdem alle Myri-

stin- und Laurinsäure in Weingeist gelöst bleiben.

Man erwärmt die sämmtlichen mit einander gemischten weingeistigen Lösungen, fällt durch Zusatz von wenig concentrirter wässriger essigsaurer Magnesia zur Zeit einen kleinen, etwa ½0 der vorhandenen Menge betragenden Antheil der fetten Säuren, filtrirt den nach dem Erkalten gebildeten Niederschlag ab, fügt zum Filtrat wieder eine etwa gleiche Menge essigsaurer Magnesia u. s. f. (indem man gegen Ende die freiwerdende Essigsäure mit Ammoniak neutralisirt), bis auch bei Gegenwart von überschüssigem Ammoniak essigsaure Magnesia nichts mehr fällt. So werden eine Anzahl (19) von Magnesiasalzen erhalten, die man zur Trennung der in ihnen enthaltenen Stearin-, Palmitin- und Myristinsäure, wie bei dieser letzteren angegeben, weiter behandelt.

Die weingeistige, mit essigsaurer Magnesia bei Gegenwart von überschüssigem Ammoniak ausgefällte Lösung hält noch Laurinsäure neben Myristin- und Oelsäure. Man fällt mit essigsaurem Bleioxyd, wäscht den Niederschlag mit verdünntem Weingeist, trocknet, befreit ihn mit Aether von wenig ölsaurem Bleioxyd und zerlegt das ungelöst Gebliebene durch anhaltendes und wiederholtes Kochen mit sehr verdünnter Salzsäure, wodurch ein bei 39°7 schmelzendes Säuregemisch abgeschieden wird. Wird dieses aus Weingeist wiederholt umkrystallisirt, so lange der Schmelzpunct der ausgeschiedenen Säure sich noch erhöht, so wird bei 43°6 schmelzende Laurinsäure erhalten, die auch durch partielle Fällung mit essigsaurem Baryt nicht weiter zerlegt werden kann, während Myristinsäure in Lösung bleibt. Heintz.

5. Aus Wallrath oder allen anderen laurinsäurehaltigen Fetten, falls dieselben frei von Oelsäure sind, oder diese, wie unten angegeben, entfernt wurde. — Man verseift das Fett mit (weingeistigem) Kali, trennt

die fetten Säuren vom Aethal oder Glycerin, wie oben angegeben, löst sie in 10 Th. heißem Weingeist, überlässt die Lösung im Keller dem langsamen Erkalten und trennt die herauskrystallisirten Fettsäuren durch Abfiltriren und Auspressen. Man verdünnt die Mutterlaugen mit gleichviel kochendem Weingeist, übersättigt mit Ammoniak, entfernt durch überschüssig hinzugesetzte weingeistige essigsaure Magnesia die dadurch fällbaren Fettsäuren, destillirt aus dem Filtrat den Weingeist ab, zerlegt die rückbleibenden Salze durch Kochen mit verdünnter Salzsäure, löst die ausgeschiedenen Säuren aufs Neue in so viel Weingeist, dass sie beim Erkalten gelöst bleiben und fällt die Lösung so oft mit etwa 1/42 vom Gewicht der fetten Säuren an conc. wässrigem essigsauren Baryt, als dadurch beim Erkalten noch ein Niederschlag entsteht. Die zuletzt erhaltenen Niederschläge, welche vorzugsweise Laurinsäure enthalten, zerlegt man einzeln mit kochender verdünnter Salzsäure und krystallisirt diesenigen der erhaltenen Säureportionen, deren Schmelzpunct über 36° liegt, jede für sich aus verdünnntem Weingeist so lange um, bis ihr Schmelzpunct auf 43°6 gestiegen ist. Heintz. das Fett Oelsaure, so verseift man, scheidet die Fettsauren ab, mischt mit wenig helfsem Weingeist und entfernt durch Auspressen der erkalteten Masse die festen Antheile. Man fällt die Mutterlauge (mit dem zum Waschen der ausgeschiedenen Säuren benutzten Weingeist) mit Ammoniak und Bleizucker, entzieht den ausgewaschenen und getrockneten Bleisalzen durch Aether alles ölsaure Bleioxyd, zerlegt das ungelöst gebliebene Bleisalz mit kochender Salzsaure und behandelt die ausgeschiedenen Fettsauren wie oben. Heintz. -So kaun aus Cocosnussöl (welches nach Oudemans keine Oelsäure hält) leicht reine Laurinsäure erhalten werden. Fällt man die in Weingeist gelösten Säuren in kleinen Antheilen mit essigsaurem Baryt, so enthalten die ersten Antheile alle Palmitin- und Myristinsäure und aus der übrigbleibenden Flüssigkeit lässt sich durch fortgesetztes fractionirtes Fällen oder durch Krystallisiren in der Käite Laurinsäure gewinnen. Oudemans.

Eigenschaften. Erstartt nach dem Schmelzen zur schuppig-krystallischen Masse, die auf dem Bruch blättriges Gefüge zeigt. Heintz. Spröde. Sthamer. Krystallisirt aus Weingeist (nur aus schwachem, Sthamer, aus starkem erst bei 0°, Görgey, Heintz) in weißen büschelförmig vereinigten, seidenglänzenden Nadeln; Sthamer, in haselnussgroßen, spießigen Drusen, Görgey, in fast durchscheinenden Schuppen. Heintz. Schmilzt zum farblosen Oel bei 43°6, Heintz, 42 bis 43° Marsson, Görgey, 43° Sthamer, 45° Müller, 43°8, Schlippe, 43°5, Oudemans. — Reagirt in Weingeist gelöst sauer. Spec. Gew. 0,883 bei 20°. Görgey. Verflüchtigt sich beim Kochen mit Wasser

mit den Wasserdämpfen. Görgey. Oudemans.

								MANS.
			MARSSON.	STHAMER.	GÖRGEY.	HEINTZ.		Bei 120°. b.
24 C	144	72,00	72,09	72,06	71,88	71,92	72,01	72,00
24 H	24	12,00	12,04	11,93	11,95	12,08	12,18	12,17
4 0	32	16,00	15,87	16,01	16,17	16,00	15,81	15,83
C24H24O4	200	100,00	100,00	100,00	100,00	100,00	100,00	100,00

Marsson untersuchte aus Lorberfett, Sthamkr aus Pichurimbohnen, Görger aus Cocosol, Heintz aus Wallrath, Oudemans a aus Dikabrot, b aus Cocosöl dargestellte Säure. Vergl. über die Formel auch Pohl (Wien. Acad. Ber. 10, 485).

Isomer mit Hordeinsäure.

Zerfällt bei der trocknen Destillation ihres Kalksalzes in Laurostearon und kohlensauren Kalk. Overbeck.  $2C^{24}H^{24}O^4 = C^{46}H^{46}O^2 + 2CO^2 + 2HO$ .

Laurinsäure löst sich durchaus nicht in Wasser. Heintz.

Laurinsaures Natron. — Man trägt in kochendes concentrirtes wässriges kohlensaures Natron, welches völlig frei von Kochsalz und Glaubersalz ist, eine zur völligen Sättigung ungenügende Menge Laurinsäure, verdunstet im Wasserbade, zieht die rückbleibende Seife durch absoluten Weingeist aus, und verdunstet das Filtrat zur staubigen Trockne. Marsson. Sthamer. — Weißes Pulver, dessen weingeistige Lösung beim Erkalten zur weißen, undurchsichtigen Gallerte gesteht. Sthamer. Die wässrige Lösung trübt sich durch viel Wasser. Marsson.

				Marsson. Bel 100°.	A. MÜLLER. Bel 110.
	NaO C <sup>24</sup> H <sup>23</sup> O <sup>3</sup>	31 191	13,96 86,04	13,86	13,69
_	C24NaH23O4	222	100,00		

Laurinsaurer Baryt. — Darstellung (vergl. VII, 513). — Feines, leichtes, weißes, perlglänzendes, aus mikroskopischen Blättchen bestehendes Pulver. Heintz. Leichte, dünne, perlglänzende Blättchen, unter dem Mikroskop in etwas gekrümmten, aus feinen Krystallnadeln gebildeten Tafeln erscheinend. A. Müller. Krystallisirt beim Erkalten der kochend gesättigten wässrigen Lösung in schneeweißen Flocken. Die gesättigte weingeistige Lösung füllt sich beim Erkalten mit zarten Krystallflittern, die bei 100° getrocknet dem caprinsauren Baryt gleichen. Görgey. Wird nicht durch Wasser, aber durch Weingeist und Aether benetzt. Görgey. — Löst sich in 10864 Th. Wasser von 17°5, in 1982 Th. kochendem Wasser, in 1468 Th. kaltem und in 211 Th. kochendem Weingeist. Görgey. Zersetzt sich vor dem Schmelzen. Heintz.

24 C 23 H 3 O BaO	144 23 24 76,6	53,81 8,60 8,97 28,62	GÖR GEY. 53,93 8,67 *8,95 28,45	HEINTZ. 53,65 8,60 9,34 28,41	F. HOPPE. 54,48 8,61 9,25 27,66
C24H23BaO4	267,6	100,00	100,00	100,00	100,00

Hält 28, 82 Proc. Baryt. AL. MÜLLER.

Laurinsaurer Kalk. — Weifser Niederschlag, erhalten durch Vermischen der Lösungen von laurinsaurem Natron und Chlorcalcium.

Laurinsaures Bleioxyd. — Schneeweißes, lockeres, amorphes Pulver. Heintz. Schön perlglänzende Blättchen. Müller. Schmilzt bei 110° bis 120°, erstarrt zur matten, amorphen Masse. Heintz. Schmilzt unter 100° zur farblosen Flüssigkeit, beim Erkalten krystallisch erstarrend. Müller. Löst sich nicht in Wasser. Löst sich kaum in kaltem, ziemlich reichlich in kochendem Weingeist, Müller.

	* 7'1		HEINTZ.	MÜLLER.
24 C	144	47.59	47,03	
23 н	23	7,60	7,59	
Pb	103,8	34,24	34,49	34,22
4 0	32	10,57	10,79	ŕ
C24H23PbO4	302,8	100,00	100,00	

Laurinsaures Kupferoxyd. — Durch Fällen des heißen weingeistigen Natronsalzes mit wässrigem Kupfervitriol. Oudemans.

	24 C 23 H CuO 3 O	144 23 40 24	62,34 9,95 17,31 10,40	OUDEMANS. 62,34 10,03 17,24 10,39	
(	C24H23CuO4	231	100,00	100,00	•

Laurinsaures Silberoxyd. — Man fällt die Lösung des Natronsalzes in schwachem Weingeist mit salpetersaurem Silberoxyd, sammelt, wäscht und trocknet den voluminösen Niederschlag. Marsson. Sthamer. Weißes Pulver, aus mikroskopischen, feinen Nädelchen bestehend. Heintz. Löst sich leicht in Ammoniak und krystallisirt aus der heißen concentrirten Lösung in sehr kleinen Nadeln. Marsson. Am Lichte nicht, Marsson, oder kaum veränderlich. Sthamer. Heintz. Zersetzt sich vor dem Schmelzen. Heintz.

			Marsson. Bei 100°.	STHAMER. Bei 100°.	HEINTZ.	OUDEMANS.
24 C	144	46,91	47,34	47,01	46,69	47,60
23 Н	23	7,49	7,58	7,48	7,48	7,84
Ag 4 0	$\begin{array}{c} 108 \\ 32 \end{array}$	35,18 10,42	34,68 10,40	35,16 10,35	$\substack{35,21\\10,62}$	$\frac{34,82}{9,74}$
C24H23AgO4	307	100,00	100,00	100,00	100.00	100,00

Laurinsäure löst sich sehr leicht in starkem Weingeist und Aether. Marsson. Sthamer.

# Hordeïnsäure. $C^{24}H^{24}O^4 = C^{24}H^{24}O^4$ .

Fr. Beckmann. J. pr. Chem. 66, 52; Ausz. N. Ann. Chim. Phys. 46, 226.

Geht beim Erhitzen von getrockneter Gerste mit Vitriolöl und Wasser bei Darstellung von Ameisensäure nach Emmer's Verfahren (IV, 230) mit wässriger Ameisensäure und Furfurol über und scheidet sich aus dem Destilat in weißen Blättchen. Diese werden gesammelt, gewaschen, wiederholt aus Weingeist umkrystallisirt und durch Schmelzen im Luftbade von Wasser befreit.

Eigenschaften. Krystallische, weiße Blättchen, bei  $60^\circ$  zum klaren, farblosen Oel schmelzbar, das bei  $55^\circ$  erstarrt. Luftbeständig. Macht auf Papier Fettdecken. Sauer.

			BECKMANN.
24 C	144	72,00	71,31
24 H	24	12,00	12,68
4 0	- 32	16,00	16,01
C24H24O4	200	100,00	100,00

So nach BECKMANN. WURTZ (N. Ann. Chim. Phys. 46, 226) halt die Selbstständigkeit und Formel der Säure mit Recht für zweifelhaft. - Isomer mit Laurinsäure.

Zersetzungen. Verbrennt beim Erhitzen auf Platinblech ohne Rückstand. - Wird durch kaltes Vitriolol nicht verändert, durch heises verkohlt. -Wird nicht durch kalte, aber durch heiße Salpetersäure zersetzt.

Verbindungen. Löst sich nicht in Wasser. Bildet mit reinen oder kohlensauren Alkalien zusammmengebracht in Wasser und Weingeist lösliche Salze, deren Lösung wie Seifenwasser schäumt und durch Kochsalzgefälltwird.

Hordeinsaures Silberoxyd. - Wird aus dem Ammoniaksalz durch salpetersaures Silberoxyd erhalten. Hält 34,79 Proc. Silber. (Rechnung C24Ag  $H^{23}0^4 = 35.18$  Proc. Ag.)

### Gepaarte Verbindungen der Laurinsäure.

#### Laurinvinester.

# $C^{28}H^{28}O^4 = C^{24}H^{23}O^3, C^4H^50.$

A. GÜRGRY. Ann. Pharm. 66, 306; Pharm. Centr. 1849, 8; N. Ann. Chim. Phys. 25, 102; Lieb. Kopp. Jahresb. 1847—1848, 560.
DELFFS. N. Jahrb. Pharm. 1, 25; Ann. Pharm. 92, 277; Pharm. Centr. 1854, 276; Lieb. Kopp. Jahresb. 1854, 26 und 458.

Pichurimtalgsaures Aethyloxyd.

Scheidet sich theilweis beim Einleiten von Salzsäuregas in weingeistige Laurinsäure, vollständig beim nachherigen Wasserzusatz als Oel ab, das man mit sodahaltigem, dann mit reinem Wasser wäscht, über Chlorcalcium trocknet und rectificirt.

Wasserhelles Oel, das in der Kälte dickflüssig wird, bei - 10° zur festen weißen Masse erstarrt. Spec. Gew. 0, 86 bei 20°, Görgey; 0, 8671 bei 19°. Delffs. Kocht bei 0, 75 M. Barometerstand bei 269°, Delffs, bei 264° unter einiger Zersetzung. Görgey. Riecht angenehm obstartig, schmeckt süßlich fade. Dampfdichte = 8, 4. GÖRGEY.

28 C 28 H 4 O	$\frac{168}{28} \\ 32$	73,68 12,28 14,04	GÖRGRY. 73,41 12,42 14,17	73,10 12,45 14,45
C24H23O3,C4H	50 228	100,00	100,00	100,00
	Maafs C-Dampf H-Gas O-Gas	28 28 2	Dampfdichte 11,6480 1,9404 2,2186	2.
La	uriuvinester	2	15,8070 7,9035	

Laurinvinester löst sich nicht in Wasser, schwer in Weingeist und nach allen Verhältnissen in Aether. Delffs.

#### Laurostearin.

 $C^{54}H^{50}O^8 = C^6H^4O^2, 2C^{24}H^{23}O^3.$ 

MARSSON, Ann. Pharm. 41, 330. STHAMER. Ann. Pharm. 53, 390.

Bollky. Ann. Pharm. 106, 229; J. pr. Chem. 74, 448. Pekurimfett. Pichurimtalg. Vergl. IV, 196 und 202.

Vorkommen. In den Lorbeeren, Marsson, in den Pichurimbohnen, Sthamer; im Cocosol, sofern dieses beim Verseifen Laurinsäure liefert. Görgry (Ann. Pharm. 66, 290).

Darstellung. Aus Lorbeeren. Man kocht gepulverte Lorbeeren 3 bis 4 Mal mit Weingeist aus, presst heifs und filtrirt möglichst heifs. Nach 24 Stunden scheidet sich aus dem Filtrat alles Laurostearin als weißgelbe, käsige Masse. Die überstehende Flüssigkeit enthält nur noch sehr wenig Laurostearin in viel grünem Oel gelöst, von dem es schwer zu schelden ist. Reinigung durch Waschen mit kaltem Wein= geist, Umkrystallisiren aus heißem Weingeist und Pressen zwischen Fliefspapier. So bleibt noch Harz beigemengt, das man durch Filtriren der geschmolzenen Masse abscheidet. Marsson.

Aus käuflichem Lorbeeröl. Man setzt dasselbe auf weissen mit Glasscheiben bedeckten Porzellantellern dem Sonnenlicht aus, wo die grüne Farbe des Oeles bald verschwindet und sich aus der durch die Sonnenwärme geschmolzenen Fettmasse braune, harte Bröckehen von Laurostearin ausscheiden, die man abfiltrirt, in Weingeist löst und durch Verdunsten oder Fällen mit Wasser rein weiß

erhält. BOLLEY.

3. Aus Pichurimbohnen. Man erschöpft gepulverte Fahae pichurim major. mit kaltem Weingeist (der daraus flüchtiges Oel, Pichurimcampher, Harz, butterartiges Fett und braunen Farbstoff auszieht), kocht die ausgezogenen Bohnen mit Weingeist von 81 Proc. und presst zwischen heißen Platten, wo sich beim Erkalten der Flüssigkeit blassgelbes Laurostearin ausscheidet, von dem der Weingeist nur noch wenig gelöst hält. Reinigung durch Waschen mit kaltem Weingeist, Pressen und Umkrystallisiren aus Aetherweingeist. Sthamer.

Schneeweiße, lockere Masse, aus sternförmig Eigenschaften. gruppirten Nadeln bestehend. Marsson. Krystallisirt aus heißem Weingeist in sternförmig oder baumartig gruppirten Nadeln, beim Verdunsten der ätherischen Lösung in büschelförmig vereinigten Nadeln. Sthamer. Schmilzt bei 44-45°, erstarrt beim Erkalten zu einer stearinartigen, nicht krystallischen, spröden, zerreiblichen Masse. MARSSON. Schmilzt bei 45 ° bis 46 °, erstarrt bei 23 °. Hierbei bilden sich in der Masse zuerst kleine scheibenförmige, mit concaver Oberfläche versehene weiße Körper, die später zusammenfließen. Das Ganze bildet dann eine welfse stearinartige Masse mit durch kleine Vertiefungen unebener Oberfläche. Unter der Loupe sieht man in diesen Vertiefungen concentrisch geordnete, vom tiefsten Punct ausgehende Nadeln. Die Masse ist brüchig, geruchlos, zerreiblich. STHAMER.

54 C 50 H	324 50	73,97 11,41	Marsson. a. 73,88 11,65	STHAMER. b. 74,01 11,36
8 0	64	14,62	14,47	14,63
C24H20O8	438	100,00	100,00	100,00

a. aus Lorheeren, b. aus Pichurimbohnen. — Writzirn (Syst. verb. 559) gibt die Formel  $C^{54}H^{52}O^{10}$ , die aber 71,05 C und 11,4 Proc. H verlangt. Vergl. auch Poul (Wien. Acad. Ber. 10,485).

Zersetzungen. Brennt mit hellleuchtender Flamme. Sthamer.
— Gibt bei der trocknen Destillation Acrolein, Marsson, Sthamer, festes, aus Aether krystallisirbares Fett, Marsson; aber keine Sebacylsäure. Sthamer. — Lässt sich durch Kali ziemlich leicht zum klaren Seifenleim verseifen. Marsson. Zerfällt beim Digeriren mit Bleiessig unter Ausscheidung von Glycerin. Sthamer. Löst sich schwer in kaltem, leichter in heißem Weingeist, beim Erkalten krystallisirend. — Löst sich leicht in Aether.

# Laurostearon. $C^{46}H^{46}O^2 = C^{24}H^{23}O, C^{22}H^{23}O.$

OVERBECK. Pogg. 86, 591.

Laurinsaurer Kalk wird in kleinen Portionen trocken destillirt, wo das Laurostearon in farblosen, im Retortenhalse erstarrenden Tropfen übergeht. Sobald braune Tropfen erscheinen, unterbricht man die Destillation und krystallisirt die erhaltene Masse aus wasserfreiem Weingeist mit Anwendung von Thierkohle um.

Blendend weiße Schuppen. Schmilzt bei 66 ° und erstarrt dann strahlig, krystallisch. Wird beim Zerreiben stark electrisch.

			Ove	RBECK.
46 C	276	81,65	81,42	81,04
46 H	46	13,61	13,82	14,10
2 0	16	4,74	4,76	4,86
C46H46O2	338	100,00	100,00	100,00

# Anhang zu Laurinsäure.

# Lorbeercampher.

 $C^{44}H^3 \circ O^6$ 

BONASTRE (1824). J. Pharm. 10, 32; Ausz. Repert. 17, 190; Br. Arch. 13, 195. DBLFFS. J. pr. Chem. 58, 434; Ann. Pharm. 88, 354.

Laurin. — Von Bonastre in den Lorbeeren entdeckt. — Der nach Bonastre (J. Pharm. 11, 3) aus dem flüchtigen Oel der Pichurimbohne krystallisirende, fast geruchlose und in Weingeist kaum lösliche Pichurimcampher ist nach Gerhardt (Trailé 4, 309) vielleicht Lorbeercampher. — Marsson (Ann. Pharm. 41, 32) erhielt keinen Lorbeercampher nach Bonastre's

Vorschriften verfahrend, Driffs dagegen aus frischen und alten Lorbeeren. Darstellung. Man kocht geschälte und gepulverte Lorbeeren 2—3mal mit Weingeist von 85—90 Proc., filtrirt siedendheifs, entfernt aus dem Filtrat nach 2tägigem Stehen die ausgeschiedenen Krystalle von Laurostearin durch neues Filtriren und lässt das Filtrat an der Luft verdunsten. Von Zeit zn Zeit nimmt mau die sich darin neben Oeltropfen abscheidenden Krystalle heraus, presst sie zwischen Papier, um das allmählich dickwerdende Oel zu entfernen und krystallisirt aus Weingeist um. Driffs. — Bonastre erschöpft Lorbeeren mit absolutem Weingeist, engt die Auszüge stark ein, bis sie in eine Oelschicht und in eine weingeistige Schicht zerfallen und reinigt die aus Weingeist. Man erhält 1 Proc. vom Laurin an Lorbeercampher. Bonastre.

Eigenschaften. Blendend weiße, grade rhombische Säulen, mit einem auf die scharfen Kanten aufgesetzten Doma und matten oder rauhen Flächen. DELFFS.

Nadelförmige, rhombische Octaeder mit Winkeln der Basis von 60 und 120°. BONASTRE. Durchscheinend, kracht zwischen den Zähnen, schmilzt beim Erwärmen, Bonastre. Geruch- und geschmacklos, Delffs, schmeckt bitter und scharf. BONASTRE. Neutral.

44 C 30 H 6 O	264 30 48	77,20 8,77 14,03	76,85 8,89 14,26	
 C44H30O6	342	100,00	100,00	_

Nach DELFFS C22H15O3.

Zersetzungen. 1. Verdampft beim Erhitzen fast vollständig mit Harzgeruch, auf glühende Kohlen geworfen völlig. Zerlegt sich bei der trocknen Destillation in Wasser, brenzliches, gelbes, in Weingeist lösliches Oel, Gase und wenig zurückblelbende schwammige Kohle. - 2. Wird durch Salpetersaure nicht zersetzt. - 3. Färht sich mit Vitriolol pomeranzengelb. Bonaster.

Löst sich nicht in Wasser. Kochendem Wasser ertheilt Lorbeereampher nach BONASTRE bitteren, nach Delffs keinen Geschmack. - Weingeistiger Lorbeercampher fällt Bleizucker und salpetersaures Silberoxyd nicht. Delffs.

Löst sich wenig in kaltem, leicht in kochendem Weingeist und in Aether. BONASTRE.

# Stammkern C24H26: Sauerstoffkern C24H18O3.

# Sapogenin.

# $C^{24}H^{48}O^{40} = C^{24}H^{48}O^{8}, O^{2}$ ?

FREMY (1835). Ann. Chim. Phys. 58, 102; Ann. Pharm. 15, 187; J. pr. Chem. 3, 393; Ausz. J. Pharm. 20, 243. QUEVENNE. J. Pharm. 23, 272. ROCHLEDER U. SCHWARZ. Wien. Acad. Ber. 11, 338. A. Overbeck. N. Br. Arch. 77, 134. Bolley. Ann. Pharm. 90, 211 und 91, 117.

Durch Zerlegen von Saponin aus Rosskastanien und aus Saponaria erhielt Fremy 1835 seine Acide esculique. Durch Zerlegen von Senegin aus Polygala gewonnene Acide polygalique modifié erkannte Quevenne als verwandt, ohne die Identität beider Körper zu behaupten. Beide Körper und das Saporelin Overbeck's vereinigte Bolley als Sapogenin. — Rochleden u. Schwarz halten Sapogenin aus Saponaria für einerlei mit Chinovin, was HLASIWETZ neuere Untersuchungen (Ann. Pharm. 111, 182) unwahrscheinlich machen. - Hier ist mit Bolley das Spaltungsproduct Sapogenin als identisch mit den von Fremy und Quevenne erhaltenen Körpern, gegen Bolley das Saponin als verschieden vom Senegin (Acide polygalique) angenommen. - Vielleicht ist das von FREMY nach Darstellung 2 (VII, 522) erhaltene Product verschieden vom Sapogenin und beziehen sich auf dieses seine abweichenden Angaben. Hierfür spricht die Angabe v. Payn's über das Verhalten von Saponin zu Kalihydrat. Kr.

Bildung. Beim Behandeln von Saponin aus Rosskastanien oder Saponaria, Fremy, von Senegin aus Polygala, Quevenne, mit wässrigen Mineralsäuren. Dabei entsteht auch Traubenzucker. Rochleder u. SCHWARZ, OVERBECK. Auch durch Kalilauge oder den electrischen Strom entsteht aus dem Saponin der Rosskastanien Sapogenin, nicht aus dem Saponin der Saponaria. FREMY.

Darstellung. 1. Man lässt wässriges Saponin der Rosskastanien längere Zeit mit kalter, oder kürzere Zeit mit kochender Salzsäure in Berührung und wäscht das niedergefallene Sapogenin mit Wasser.

Fremy. Quevenne löst das erhaltene Sapogenin in kochendem Weingeist von 40° und verdunstet die Lösung oder fällt sie mit Wasser. Rochleder u. Schwarz zerlegen Saponin durch Kochen mit wässriger Salzsäure oder Schwefelsäure, lösen die Flocken in kochender Essigsäure und vermischen das Filtrat mit kaltem Wasser. Overbeck reinigt durch wiederholtes Digeriren der weingeistigen Lösung mit Thierkohle und verdunstet das Filtrat. — Auch aus Senegaabsud ohne vorherige Darstellung von Senegin kann Sapogenin erhalten werden. Bolley.

2. Man behandelt Saponin der Rosskastanien mit warmem Kali, wo sich Sapogenin und ein gelber, dem Saponin anhängender Farbstoff mit dem Kali verbinden. Durch Behandeln mit schwachem Weingeist kann letztere Verbindung abgeschieden und Sapogenin-Kali beim Verdunsten der Lösung in Krystallen erhalten werden. Dieses zerlegt man durch Fällen seiner wässrigen Lösung mit Säuren. Fremy. So liefert Saponin der Rosskastanien leichter als nach 1 reines Sapogenin. Fremy. Vergl. auch beim Saponin Rochleder u. Schwarz' Angaben über das Verhalten zu Kali.

Eigenschaften. Bleibt beim Verdunsten seiner weingeistigen Lösung in gelblich-weissen, zerreiblichen, unregelmässigen amorphen Stücken zurück. Quevenne. Hornartige, zum weissen Pulver zerreibliche Blättchen. Overbeck. Nach Fremy kann Sapogenin aus Rosskastanien oder aus Saponaria aus Weingeist krystallisirt erhalten werden. — Geschmacklos, Fremy; schmeckt anfangs wenig, später sehr bitter. Quevenne. Röthet, in Weingeist gelöst, Lackmus. Quevenne.

#### Berechnungen.

	Na	ch Fre	MY.		Nac	h Roc	HLEI	DER U.	Schv	VARZ.	
					a.					b.	
	52 C	312	56,73	12 C	72	63,		6		360	67,41
	16 Н 24 О	46 192	$8,36 \\ 34,91$	10 H 4 O	$\begin{array}{c} 10 \\ 32 \end{array}$	8, 28,0			6 Н · 6 О	$\begin{array}{c} 46 \\ 128 \end{array}$	$\frac{8,61}{23,98}$
C252	H46O24	550	100,00	C12H10O4	114	100,	00	C60H46	016	534	100,00
		Nach	OVERBE	CK.			1	Nach B	OLLEY	r.	
	18 C		108	63,53		24		14		59,91	
	14 H		14	8,23			H	_ 1		7,43	
	6 0		48	28,24		10	0	8	0	33,46	
C	18 <b>H</b> 14O6	1	70	100,00	C	<sup>24</sup> H <sup>18</sup> O	10	24	2	100,00	
	Far	MY.	Rocн	LEDER U.	Schw	ARZ.	OVE	BECK.	В	OLLEY.	
	a.	b.		a.	b.		Bei	100 o	a.	1	b.
	Mittel.									Mit	ttel.
C	56,79	56,4		63,35	67,04			,30	59,20		
H	8,35	8,6		8,57	8,88			<b>.</b> 76	7,70	7,	60
0	34,86	34,9	93	28,08	24,08		27	,94	33,10	32,	37
	100,00	100,0	00 1	.00,00 1	100,00		100	,00	100,00	100,	00

a aus Rosskastanien, b aus Saponaria erhalten. Fremv. — a mehrere Stunden bei  $120-125^{\,9}$ , b 24 Stunden bei  $100^{\,\circ}$  getrocknet, beide Producte aus Saponaria. Rochleder u. Schwarz. Bolley untersuchte a aus Senega, b aus Saponaria gewonnenes Sapogenin. Die Analysen weichen deshalb so weit von einander ab, weil sich Sapogenin theilweis beim Trocknen verändert. Man muss daher im Kohlensäurestrom trocknen. Rochleden (Wien. Acad. Ber. 16, 1).

Zerselzungen, 1. Beim Trocknen. Vergl. VII, 523. — 2. Schmilzt beim Erhitzen erst, indem es sich zerlegt und bildet bei der trocknen Destillation keine eigenthümlichen Producte. Fremy. — 3. Färbt sich in Berührung mit Vitriolöl violett und ertheilt dem Vitriolöl selbst schwache violette Färbung. Quevenne. Löst sich in Vitriolöl mit rothbrauner, in weniger concentrirtem mit rother Farbe. Roch-LEDER U. SCHWARZ. — 4. Bildet mit Salpetersäure braunes Harz und rothe Dämpfe. Fremy. - 5. Bei längerem Erwärmen mit verdünnten Säuren scheint Sapogenin einige Veränderung zu erleiden. BOLLEY.

Verbindungen. Löst sich kaum in kochendem Wasser. Fremy. Quillt auch bei längerer Berührung mit Wasser nicht auf, aber löst sich etwas, so dass die Lösung die Metallsalze fällt. QUEVENNE.

Verbindet sich mit den Basen, ohne Wasser zu verlieren. Verbindungen, Fremy's Esculates, werden durch Kohlensäure zerlegt. Die Verbindungen mit Ammoniak, Kali und Natron sind löslich in Wasser, erstarren beim Verdunsten ihrer wässrigen Lösung zur Gallerte, aber werden aus einem Gemisch von 1 Th. Wasser mit 2 Th. Weingelst in schönen perlglänzenden Blättchen erhalten. Sie enthalten 1 At. Basis auf 2 At. Sapogenin. Framy. Mit Kalilauge neutralisirtes weingelstiges Sapogenin lässt beim Verdunsten amorphe, weisse, sehr bittere Masse, ohne alle Krystalle. QUEVENNE. Sapogenin bildet mit den Alkalien in Wasser lösliche, sehr bittere Verbindungen. Rochleden u. Schwarz. Gallertartiges Sapogenin löst sich leicht in wässrigen Alkalien, aber getrocknetes selbst beim Kochen nur unvollständig. OVERBECK.

Mit Baryt, Strontian und Kalk bildet Sapogenin in Wasser und in Weingeist von 40 0 unlösliche, in wässrigem Weingeist lösliche Verbindungen. FREMY. Weingeistiges Sapogenin fällt Baryt und Kalksalze, nicht salzsaure Magnesia. QUEVENNE, Auch BOLLEY's Sapogenin fällt Barytsalze.

Mit Blei und Kupferoxyd bildet Sapogenin in Wasser unlösliche Verbindungen. Fremy. Weingelstiges Sapogenin fällt Kupfervitriol, Bleizucker und Bleiessig, schwefelsaures Eisenoxydul und Eisenoxyd, salpelersaures Silber-oxyd und Chlorplatin. Quevenne. Aus Seifenwurzel oder aus Senega berelitetes Sapogenin fällt Bleizucker wenig, aber Bleiessig, Eisenoxyd-, Silberoxyd- und Quecksilberoxydsalze, Bolley. Overbeck's Sapogenin fällt weingeistigen Bleizucker nicht.

Sapogenin löst sich sehr leicht in Weingeist, nicht in Aether. Fremy. Es fällt aus wässriger Gerbsäure geringen Niederschlag. OUEVENNE.

Stammkern C24H28; Sauerstoffkern C24H20O8?

Pikrolichenin.

 $C^{24}H^{20}O^{42} = C^{24}H^{20}O^{8}, 0^{4}$ ?

ALMS (1832). Ann. Pharm. 1, 61. GREGORY. J. Pharm. 21, 314.

A. Vogel jun. u. Wuth. N. Jahrb. Pharm. 8, 201; N. Br. Arch. 95, 67; J. pr. Chem. 72, 272.

Vorkommen. In Variolaria amara.

Darstellung. Man digerirt die Flechte mit rectificirtem Weingeist (bleibt derselbe zu lange damit in Berührung, so tritt Veränderung ein und man erhält amorphe braune Masse, Vogel u. Wuth), verdunstet den Auszug zum Syrup und überlässt der Ruhe. Die nach 14 Tagen abgeschiedenen Krystalle werden durch Waschen mit schwacher Pottaschelösung und wiederholtes Umkrystallisiren aus Weingeist gereinigt. Alms. 1 Pfd. liefert 1 Lth. Pikrolichenin.

Eigenschaften. Farblose, durchsichtige, starkglänzende Rhombenoctaeder. Schmilzt etwas über dem Schmelzpunct des Schwefels und erstarrt beim Erkalten zur durchsichtigen spröden Masse. Nicht ohne Zersetzung flüchtig. Spec. Gew. 1, 176. Geruchlos, von stark bitterem Geschmack. Die Lösungen röthen Lackmus.

		Vo	Ŧ.	
			Mittel.	
24 C	144	55,38	55,85	
20 H	20	7,69	7,78	
12 0	96	36,93	36,37	
C24H20O12	260	100,00	100,00	

Nach Vogel u. Wuth vielleicht isomer mit Senegin.

Zersetzungen. 1. Wird Pikrolichenin beträchtlich über seinen Schmelzpunkt erhitzt, so zersetzt es sich unter Ausstossung weisser, die Athmungsorgane reizender Dämpfe und lässt lockere, glänzende Kohle. — 2. Chlorwasser färbt es schwefelgelb. — 3. Die Lösungen in Ammoniak und Kalilauge färben sich an der Luft roth; Säuren fällen daraus verändertes Pikrolichenin, das seine Bitterkeit grösstentheils oder vollständig verloren hat. Alms. Vergl. unten.

Verbindungen. Löst sich nicht in kaltem Wasser, wenig bei Siedhitze, ohne beim Erkalten niederzufallen. — Concentrirte Salpetersäure löst beim Sieden nur wenig, ohne Gasentwicklung oder Färbung. — Vitriolöt bildet mit Pikrolichenin farblose Lösung, die

durch Wasser oder an feuchter Luft getrübt wird.

Mit Ammoniak. — Wässriges Ammoniak löst Pikrolichenin bei Luftabschluss zur anfangs farblosen, dann safrangelben Flüssigkeit, aus der sich nach einiger Zeit gelbe stark glänzende, durchsichtige, geschmacklose Krystallbüschel absetzen. Diese verwittern beim Trocknen, schmelzen bei 50° zum kirschrothen Harz, schwierig einzutrocknen, bei weiterem Erhitzen noch Ammoniak entwickelnd, fast nicht in Wasser, mit kirschrother Farbe in Ammoniak, Kali und Weingeist löslich. — Die Krystalle lösen sich wenig in Wasser, leicht in Ammoniak, Kali und Weingeist. Alms.

Löst sich sehr leicht in wässrigem Kali zur schäumenden

Flüssigkeit, wenig in kohlensaurem Kali. Alms.

Löst sich leicht in Schwefelkohlenstoff, leicht in erwärmter Essigsäure, beim Erkalten krystallisirend, durch Wasser fällbar.

Löst sich leicht in Weingeist, durch Wasser fällbar, leicht in Aether und flüchtigen Oelen, in fetten Oelen bei anhaltendem Sieden. Alms.

Stammkern C24H28; Sauerstoffkern C24H12O16.

Physodin. C<sup>24</sup>H<sup>12</sup>O<sup>16</sup>?

GERDING. N. Br. Arch. 87, 1.

Vorkommen. In der Parmelia physodes.

Darstellung. Man macerirt die zerschnittene lufttrockne Fiechte mehrere Tage mit Aether, verdunstet den ätherischen Auszug und reinigt das zurückbleibende weisse Pulver durch Waschen mit Weingelst und wiederholtes Auflösen in kochendem absoluten Weingeist.

Eigenschaften. Weisse, lockere Masse, bei 120 facher Vergrösserung deutliche, 4 seitige, abgestumpfte Säulen, aus weingelstiger Lösung durch freiwilliges Verdunsten erhalten, durchsichtige, 2  $^1/_2$  Linlen lange Krystalle. Schmitzt bei 125  $^0$ . Neutral gegen Pflanzenfarben.

	a.			b.		GERDING. Mittel. Bei 100 °.
24 C 12 H 16 O	144 12 128	50,70 4,22 45,08	20 C 10 H 14 O	120 10 112	49,51 4,13 46,36	49,75 4,63 45,62
C24H12O16	284	100,00	C20H10O14	242	100,00	100,00

Gending gelangt durch unrichtige Berechnung zu der Formel C<sup>20</sup>H<sup>11</sup>O<sup>15</sup>, die 47,8 Proc. C, 4,4 H u. 47,8 O fordert. Diese zerlegt v. Weltzien in C<sup>20</sup>H<sup>5</sup>O<sup>12</sup> + 3 Aq. (Verbind. 523).

Zersetzungen. 1. Verwandelt sich beim Erhilzen auf 125 ° in dunkelrosarothes Product, Gehding's Physodein, welches 51,08 Proc. C, 4,00 H u. 44,52 ° enthält, nach Gehding C<sup>20</sup>H<sup>3</sup>O <sup>13</sup> und durch Wasserverlust aus dem Physodin entstanden ist. (Diese Formel fällt mit der des Physodins, diejenige C<sup>24</sup>H<sup>10</sup>O <sup>15</sup> verlangt 52,36 Proc. C, 4,00 H. KK.) — 2. Vitriolöl löst Physodin mit violetter, dann tief rosenrother Farbe, worauf Wasser bläulich-violette Flocken fällt. — 3. Wird durch Salpetersäure unter Entwicklung von Salpetergas in Oxalsäure verwandelt.

Verbindungen. Verhält sich gegen Wasser wie Harz und benetzt sich

(nicht?) damit. Wird durch verdünnte Sauren nicht verändert.

Löst sich in warmem wässrigen Ammoniak leicht mit gelber Farbe. Die Lösung wird bei Luftzutritt röthlich. Den Ammoniakdämpfen ausgesetzt färbt sich Physodin chromgelb, dann bei Luftzutritt braunroth. — Löst sich in kohlensaurem Ammoniak wenig bei Mittelwärme, leicht beim Kochen, in Kalilauge augenblicklich mit gelber Farbe. Säuren fällen aus diesen Lösungen hellgelbe oder röthliche Flocken, salzsaurer Baryl fällt die kalische Lösung schmutzig gelb. — Wird in weingeistiger Lösung nicht gefällt durch salzsauren Baryt, aber durch Bleizucker blassgelb, löslich in Aetzlauge, durch Kupfervitriol blassgrün, durch salpelersaures Silberoxyd braunroth.

Löst sich nicht in Weingeist von 80 Proc., aber in kochendem absoluten. Löst sich nicht in Aether und Essigsäure.

# Stammkern C24H30; Sauerstoffkern C24H24O6.

#### Leucinsäure.

 $C^{24}H^{24}O^{12} = C^{24}H^{24}O^6, O^6.$ 

CAHOURS. Compt. rend. 27, 268.

A. STRECKER. Ann. Pharm. 68, 55; Lehrbuch 3. Auft. 200. Gössmann. Ann. Pharm. 91, 135.

 $C^{24}H^{24}O^{12}$  nach Analogie mit der Milchsäure (V, 851), welche selbst aber nach den neueren Untersuchungen als  $C^6H^6O^6$  anzusehen wäre. &  $K_R$ .

1. Wässriges Leucin bildet beim Behandeln mit Oxydationsmitteln oder beim Stehen eine besondere Säure, vielleicht C¹²H¹²O⁶. Cahours. — 2. Das in conc. Salpetersäure gelöste Leucin lässt beim Einleiten von Stickoxydgas Stickgas entweichen und bildet in Aether lösliche ölartige Leucinsäure. 2 C¹²NH¹³O⁴ — 2NH³ + 4HO = C²⁴H²⁴O¹². Strecker. — 3. In Natronlauge gelöstes Leucin bildet bei vorsichtigem Einleiten von nicht überschüssigem Chlorgas Leucinsäure, die man aus dem Gemisch, wie Benzoglycolsäure (VI, 49) aus der Hippursäure gewinnt. Gössmann.

Farblose Nadeln. Strecker. Löst sich schwer in Wasser. Bildet mit den Basen krystallisirbare Salze. Strecker. Ihr Barytsalz

bildet Blättchen. Gössmann.

Löst sich leicht in Weingeist und Aether. Strecker.

# Anhang zu den Verbindungen, die 24 At. C enthalten.

# Panaquilon.

S. GARRIQUES. Ann. Pharm. 90, 231; Pharm. Centr. 1854, 721; J. pr. Chem. 63, 97.

Vorkommen. In der amerikanischen Ginsengwurzel von Panax quinquefolius.

Darstellung. Man entfernt aus dem kaltbereiteten wässrigen Aufguss der Wurzel durch Erhitzen das Albumin, verdunstet das Filtrat zum Syrup und fällt mit concentrirter Glaubersalzlösung. Der braune, klebende Niederschlag wird mit Glaubersalzlösung ausgewaschen und mit absolutem Weingeist behandelt, wo das Panaquilon in Lösung geht, nach dem Abdestilliren des Weingeists zurückbleibt und durch Auflösen in Wasser, Behandeln mit Thierkohle, Eindampfen und Wiederauslösen in absolutem Weingeist rein erhalten wird.

Eigenschaften. Amorphes, gelbes Pulver, von bittersüssem Geschmack. Stickstofffrei.

						GARRIQUES.
	a.			b.		Mittel bel 1000.
24 C 25 H 18 O	144 25 144	46,00 7,98 46,02	40 C 42 H 30 O	$\begin{array}{c} 240 \\ 42 \\ 240 \end{array}$	45,98 8,04 45,98	45,94 8,05 46,01
C24H25O18	313	100,00	C40H42O30	522	100,00	100,00

a, nach GARRIQUES.

Zersetzungen. 1. Schmilzt beim Erhitzen unter Zersetzung und ver-

brennt ohne Rückstand. - 2. Löst sich in Vilriolol mit schön purpurrother Farbe, worauf Wasser weisses Panacon fällt. Salssäure und Salpelersäure bewirken beim Erwärmen dieselbe Umwandlung. Dabei wird Kohlensäure frei, aber kein Zucker gebildet. C<sup>24</sup>H<sup>25</sup>O<sup>18</sup> = C<sup>22</sup>H<sup>19</sup>O<sup>8</sup> + 2 CO<sup>2</sup> + 6 HO. GARRIOURS.

Verbindungen. Panaquilon löst sich leicht in Wasser. Die Lösung wird nicht gefällt durch Säuren, Einfach-Chlorquecksilber oder Zweifach-Chlor-

platin; sie wird durch Alkalien braun gefärbt.

Löst sich leicht in Weingeist, nicht in Aether. Wird aus der wässrigen Lösung durch Gerbsäure gefällt.

#### Panacon.

GARRIQUES. Ann. Pharm. 90, 233; J. pr. Chem. 63, 97; Pharm. Centr. 1854, 321.

Bildung und Darstellung. Panaquilon zerfältt beim Auslösen in Vitriolöl. oder beim Erwärmen seiner wässrigen Lösung mit Salzsäure oder Salpetersäure in sich ausscheidendes Panacon, Kohlensäure und Wasser. C24H25O18 = C<sup>22</sup>H<sup>19</sup>O<sup>8</sup> + 2 CO<sup>2</sup> + 6 HO. GARRIQUES. Eigenschaften. Weisses, aus mikroskoplschen Krystallen bestehendes, ge-

schmackloses Pulver.

Berechnung	nach	GARRIQUES.	GARRI	QUES.	
22 C	132	61,43	59,22	61,06	
19 H 8 O	19 64	$     \begin{array}{r}       8,83 \\       29,74   \end{array} $	8,93 31,85	8,85 30,09	
C22H19O8	215	100,00	100,00	100.00	

Vielleicht wird die nicht mit den Grundsätzen des Handbuchs übereinstimmende Formel durch Verdoppelung richtig. Kr.

Schmilzt beim Erhitzen und verbrennt mit Fiamme. - Wird durch heisse

concentrirte Salpelersäure in Oxalsäure verwandelt,

Löst sich nicht in Wasser, in Vitriolol mit Purpurfarbe, durch Wasser fällbar. - Wird durch Alkalien nicht verändert. - Löst sich in Weingeist, nicht in Aether.

# Kohlehydrate oder zuckerartige Stoffe.

Sämmtliche hierher gehörige Stoffe lassen sich nicht mit Sicherheit in's System einreihen. Sie folgen hier in der Ordnung, dass die Verbindung, in welcher (abgesehen vom Krystallwasser) die Summe von Wasserstoff- und Sauerstoffatomen durch die kleinste Zahl ausgedrückt wird, stets den Anfang macht. Auch für die von ihnen abgeleiteten Verbindungen (Mannitan, Xyloïdin, Zuckerschwefelsäure etc.) ist von der Aufstellung von Kernen Abstand genommen und folgen dieselben stets der ursprünglichen Verbindung unmittelbar. Auch nöthigte der bereits erfolgte Druck der Verbindungen, die 12 At. Kohlenstoff halten, dazu alle Kohlehydrate unter den Verbindungen mit 24 At. Kohlenstoff abzuhandeln, ohne dass damit über die Frage, ob ihr Atom 12 oder 24 At. C enthält, eine Ansicht abgegeben werden soll. Kr.

# Kohlehydrate C12H6O6.

# $\begin{array}{c} Phloroglucin. \\ C^{12}H^6O^6 \ oder \ C^{24}H^{12}O^{12}. \end{array}$

HLASIWETZ. Wien. Acad. Ber. 17, 382; J. pr. Chem. 67, 105; Ausz. Ann. Pharm. 96, 118; Chem. Gaz. 1856, 81; Lieb. Kopp Jahresber. 1855, 700. — Wien. Acad. Ber. 36, 401; Ann. Pharm. 112, 96; J. pr. Chem. 78, 257; Ausz. Chem. Centr. 1860, 132; Chim. pure 2, 139; Lieb. Kopp Jahresber. 1859, 524.

Bildung. 1. Phloretin zerfällt beim Kochen mit Kalilauge in Phloretinsäure und Phloroglucin. — 2. Unter denselben Umständen zerfällt Quercetin in Quercetinsäure und Phloroglucin. C46H16O2O +

 $2H0 = C^{34}H^{12}O^{16} + C^{12}H^{6}O^{6}$ .

Darstellung. 1. Vergl. VI, 661. Man löst das dort erhaltene Gemenge von Phloroglucin mit kohlensaurem Kali (aus welchem Weingeist kein Phloroglucin aufnimmt), dem durch Weingeist alles phloretinsaure Kali entzogen ist, in Wasser, fügt verdünnte Schwefelsäure in kleinem Ueberschuss hinzu, bringt die Masse im Wasserbade zur Trockne und kocht sie mit Weingeist (besser mit Aetherweingeist) vollständig aus. Man destillirt den Weingeist ab, und lässt den Rückstand krystallisiren, wo stark gefärbte Krystalle erhalten werden, von denen die Mutterlauge noch mehr liefert. Man löst diese in Wasser, vermischt mit Bleizuckerlösung (wodurch keine Fällung entsteht) und sättigt mit Hydrothion, wo das niederfallende Schwefelblei die Flüssigkeit fast ganz entfärbt, so dass die nun anschiessenden Krystalle nur noch gelblich erscheinen. Durch Umkrystallisiren aus Aether, dann noch aus Wasser werden sie farblos erhalten.

2. Man trägt Quercetin in die heisse conc. Lösung von 3 Th. Kalihydrat, dampft kochend ein und erhitzt den Rückstand weiter, so
lange eine herausgenommene Probe durch Salzsäure noch flockig
gefällt wird und bis die Probe beim Lösen in Wasser sich schnell
dunkelroth färbt. Man löst sogleich in Wasser, neutralisirt die
augenblicklich rothwerdende Lösung mit Salzsäure und filtrirt die
nach einigem Stehen und dem Erkaiten ausgeschiedenen Flocken

(Alphaquercetin und unzersetztes Quercetin) ab. Man verdunstet das Filtrat zur Trockne, erschöpft den Rückstand mit Weingeist, destillirt von der braunen Tinctur den Weingeist ab, löst den Rückstand in Wasser und fügt Bleizuckerlösung hinzu, wodurch quercetinsaures Bleioxyd gefällt wird, während Phloroglucin gelöst bleibt. Letzteres wird aus dem Filtrat durch Entfernen des Blei's mit Hydrothion und rasches Verdunsten krystallisirt erhalten und durch Umkrystallisiren mit Hülfe von Thierkohle gereinigt.

Eigenschaften. Wird aus absolutem Aether in wasserfreien Krystallen erhalten. (Vergl. gewässertes Phloroglucin.) Süsser als gemeiner Zucker. Neutral. Luftbeständig bei Mittelwärme und bei  $100\,^\circ$ , schmilzt gegen  $220\,^\circ$ , sublimirt zum Theil ohne besonderen Geruch und erstarrt beim Erkalten.

			HLASIWETZ. Mittel.			
11	asserfrei,	bei 100°.	a.	b.		
12 6 6	н 6	57,13 4,76 38,11	57,00 5,08 37,92	56,93 4,98 38,09		
C12H6	06 126	100,00	100,00	100,00		

a. aus Phloretin, b, aus Quercetin dargestelltes Phloroglucin.

Zersetzungen. Ammoniakalisches Phloroglucin mit Luft geschüttelt wird rothbraun, später undurchsichtig. — Wird in conc. wässriger Lösung durch Brom in Tribromphloroglucin verwandelt, welches sich sogleich krystallisch ausscheidet. Dabei wird Wärme frei und heftiger zu Thränen reizender Geruch entwickelt. Färbt sich mit heisser Salzsäure rothgelb. — Löst sich in Salpetersäure mit brauner Farbe. — Reducirt alkalische Kupferoxydlösung wie Traubenzucker. — Reducirt salpetersaures Quecksilberoxydul, beim Erhitzen und besonders schnell auf Zusatz von Ammoniak auch salpetersaures Silberoxyd.

Verbindungen. — Mit Wasser. — A. Gewässertes Phloroglucin. Harte Krystalle des 2- und 2-gliedrigen (rhombischen) Systems, bei langsamem Verdunsten von Linsengrösse, mit unregelmässigen Säulenflächen. Knirscht zwischen den Zähnen. Verwittert an warmer Luft, verliert im Vacuum, rascher bei 90° 22,25 bis 22,47 Proc. Krystallwasser (Rechnung 4 At. = 22,22 Proc.), sich in wasserfreies Phloroglucin verwandelnd.

	Gewässert.	HLASIWETZ.	
			Mittel.
12 C	72	44,44	44,45
10 H	10	6.18	6,29
10 0	80	49,38	49,26
C12H6O6+ 4 Aq.	162	100,00	100,00

B. Wässriges. — Phloroglucin löst sich in Wasser, daraus als gewässertes Phloroglucin krystallisirend.

Es wird durch kalte Salzsäure nicht verändert. Wird durch Metallsalze, mit Ausnahme des Bleiessigs nicht gefällt. Es färbt sich mit Eisenchlorid tief violettroth, und erzeugt mit Chlorkalklösung rothgelbe, bald verschwindende Färbung.

Phloroglucin-Kali. — Die Lösung des Phloroglucins in wässrigem kohlensauren Kall zur Trockne verdunstet, lässt Rückstand, aus dem Weingelst und Aether kaum Phloroglucin aufnehmen, um so weniger, je wasserfreier sie sind. — Der weingelstige Auszug, welcher durch Auskochen des mit Kall zersetzten Phloretins erhalten wird, ist immer trübe und setzt nach einigen Stunden rothbraune Tropfen von Phloroglucin-Kali ab. Hlasiwetz (Wien. Acad. Ber. 24, 239).

Phloroglucin - Bleioxyd. Man fällt wässriges Phloroglucin mit ungenügender Menge Bleiessig, wäscht den weissen Niederschlag einige Male mit Wasser, presst ihn zwischen Papier und trocknet im Vacuum, endlich bei  $100\,^{\circ}$ . — Färbt sich beim Trocknen nicht roth.

			HLASIWETZ.	
12 C	72	12,41	12,79	
6 н	6	1,03	1,13	
6 O	48	8,58	8,48	
4 Pb0	446	77,97	77,60	
C12H6O6, 4PbO	572	100,00	100,00	

Phloroglucin löst sich in Weingeist und leichter noch in Aether.

### Tribromphloroglucin. C<sup>12</sup>Rr<sup>3</sup>H<sup>3</sup>O<sup>6</sup>.

HLASIWETZ. Wien. Acad. Ber. 17, 394.

Bildung. (VII, 529.)

Darstellung. Man tropft Brom in conc. wässriges Phloroglucin, so lange die Farbe des Broms noch verschwindet und bis die Flüssigkeit zum Krystallbrei erstarrt ist, den man auf dem Filter sammelt, mit kaltem Wasser abwäscht und aus kochendem Wasser mit Hülfe von Thierkohle umkrystallisirt.

Eigenschaften. Vergl. Gewässertes Tribromphloroglucin. Dieses verliert bei 100° 12,92 Proc. Wasser (Rechnung 6 At. == 12,94) und zerfällt dann leicht zu Pulver.

HLASIWETZ. Mittel. Getrocknet. 12 C 72 19,83 20,03 3 Br 240 66,11 66,07 1,37 3 3 H 0,82 6 0 48 13,24 12,53 C12H3Br3O6 363 100,00 100,00

Scheint sich beim Kochen mit *Wasser* etwas zu zersetzen.

Verbindungen. — *Mit Wasser.* — A. Gewässertes Tribromoroglucin. — Krystallisirt aus Wasser in langen (meist bräun-

phloroglucin. — Krystallisirt aus Wasser in langen (meist bräunlichen) Nadeln, aus Weingeist in concentrisch vereinigten Säulen,

die an warmer Luft oder bei 100° ihr Wasser verlieren und zu wasserfreiem Tribromphloroglucin werden.

1.0		HLASIWETZ		
12 C 3 Br 9 H 12 O	72 240 9 96	17,26 57,31 2,15 23,28	Mittel. 17,44 57,25 2,27 23,04	
I3Br206+6Aq.	417	<b>\$</b> 00.00	100,00	

 $C^{12}H^3Br^2O^6 + 6Aq$ . 417 100,00 B. Wässriges. - Tribromphloroglucin löst sich sehr schwer in

kaltem Wasser, in grösserer Menge in kochendem.

Wird durch reine und kohlensaure Alkalien mit brauner Farbe gelöst.

Löst sich sehr leicht in Weingeist.

### Kohlehydrate C12H10O10.

#### Stärkmehl.

C12H10O10 oder C24H20O20.

Kirchhoff (1811). Schw. 4, 112. — 14, 388; Scher. N. Bl. 1, 144.
Schbrer. Schw. 1, 134.
Grhlen. Schw. 5, 32.
Vogel. Schw. 5, 80; Gilb. 42, 123. — Gilb. 64, 167.
Berzelius. Ann. Chim. 95, 82. — Ann. Pharm. 30, 89; J. pr. Chem. 17, 180;
Compt. rend. 1839, 528; Ann. Chim. Phys. 70, 215.

DANIELL. Ann. Chim. Phys. 10, 219.

TH. DE SAUSSUBE. Ann. Chim. Phys. 2, 387. — 11, 379; Schw. 27, 301; N. Tr. 4, 2, 112. — Bibl. univers. 53, 260; Ausz. J. Pharm. 19, 578; Schw. 67, 188; Pogg. 32, 194. COUVERCHEL. J. Pharm. 7, 267.

COUVERCHEL. J. Pharm. 7, 267.
CAVENTOU. Ann. Chim. Phys. 31, 337; N. Tr. 13, 2, 89.
RASPAIL. Ann. des Sc. nat. 2. — Ann. des Sc. d'observation 3, 216.
DUBRUNFAUT. Mém. de la Soc. centr. d'agricult. 1823, 146.
GUIBOURT. J. chim. méd. 5, 96; Br. Arch. 31, 276; Ausz. Ann. Chim. Phys. 40, 183; Schw. 56, 78; N. Tr. 19, 2, 93.
PAYEN. J. chim. méd. 2, 237. — 9, 507 u. 569; Ann. Chim. Phys. 53, 82; Ausz. Schw. 69, 119. — Inst. 103, 135; Ausz. Pogg. 37, 154. — Compt. rend. 14, 533; Ann. Pharm. 30, 95; J. pr. Chem. 17, 185, — Compt. rend. 18, 240. — 23, 337. — 25, 147. — 48, 67; Ausz. Chim. pure 1, 233; N. J. Pharm. 35, 106; Inst. 1859, 20. — Ann. Chim. Phys. 61, 355. — N. Ann. Sc. nat. Bot. 10, 5 u. 65 u. 161; Ann. Chim. Phys. 65, 225; Ausz. J. pr. Chem. 14, 65.
PAYEN u. PERSOZ. J. chim. méd. 9, 582. — Ann. Chim. Phys. 56, 337; J. pr. Chem. 4, 288; Ausz. Pogg. 37, 128.
CHEVREUL. Inst. 62, 256; Ausz. Pogg. 32, 398.
DUMAS. Inst. 10, 82; Ausz. Pogg. 37, 174. — Traité de Chimie appliquée aux arts 6, 81. — Ann. des. Sc. natur. 1839.
BIOT u. PERSOZ. Ann. Chim. Phys. 52, 72; Schw. 68, 163; Ausz. Pogg. 32, 160; Ann. Pharm. 6, 209.
GUÉRIN-VARRY. Ann. Chim. Phys. 56, 225; J. pr. Chem. 3, 329; Ausz. Ann.

GUÉRIN-VARRY. Ann. Chim. Phys. 56, 225; J. pr. Chem. 3, 329; Ausz. Ann. Pharm. 13, 71; Pogg. 37, 118. — Ann. Chim. Phys. 57, 108. — Ann. Chim. Phys. 60, 32; Ausz. Ann. Pharm. 17, 26; Pogg. 37, 141. — Ann. Chim. Phys. 61, 66; J. pr. Chem. 7, 205.

FRITZSCHE. Pogg. 32, 128.

Mulder. J. pr. Chem. 15, 299.

BRUNNER. Pogg. 34, 319,
POGGENDORFF. Pogg 37, 114.

JACQUELAIN. Ann. Chim. Phys. 73, 167.

MITSCHERLICH. Pogg. 55, 221; N. Ann. Chim. Phys. 7, 27.

BIOT. N. Ann. Chim. Phys. 11, 100; Inst. 3, 13.

BLONDEAU DE CAROLLES. Rev. scient. 15, 69; Ausz. J. pr. Chem. 33, 439; Ann. Pharm. 52, 416.

v. Kalinowsky. J. pr. Chem. 35, 193.

FEHLING Ann. Pharm. 55, 13. SCHWARZ. Ann. Pharm. 70, 55.

Balling, Gahrungschemie. Prag 1845. 2, 11. Schleiden. Grundzüge der wissensch. Bot. Leipzig 1849. 1, 176.

Вснывых. Grandsage der wissensch. Bot. Leipzig 1849. 1, 170.
 Dean. Value of different kinds of praepared veget. food. Cambridge 1854.
 Веснамр. Compt. rend. 39, 653; Inst. 1854, 338; J. pr. Chem. 64, 38; Pharm. Centrol. 1854, 863. — Compt. rend. 42, 1210; N. Ann. Chim. Phys. 48, 458; Ausz. Inst. 1856, 234; Ann. Pharm. 100, 364; J. pr. Chem.

69, 447. Nägeli. Flora 1856, Nro. 38-41; Ausz. Pharm. Vierteljahrssch. 6, 256. -

Die Stärkmehlkörner. 1858.

Trécul. Compt. rend. 47, 685 u. 782; Inst. 1858, 358.

NIÈPCE U. CORVISART. Compt. rend. 49, 368; Inst. 1859, 287; Ausz. Ann. Pharm. 113, 112.

#### Insbesondere für Iodstärkmehl:

COLIN U. GAULTIER DE CLAUBRY. Ann. Chim. 90, 93; Schw. 13, 453; Gilb.

STROMEYER. Gilb. 49, 146.

BRUGNATELLI. Ann. Chim. Phys. 4, 384. GIESECKE Schw. 43, 367. PAYEN. J. chim. méd. 9, 573.

LASSAIGNE. J. chim. med. 8, 513; — 9, 449; Ann. Chim. Phys. 53, 109; Pogg. 31, 624; Schw. 69, 85. — J. chim. med. 9, 648 u. 705. — 14, 269. LANGLOIS. J. Pharm. 20, 576.

JACQUELAIN. Ann. Chim. Phys. 73, 196.

PELLETIER. Bull. Pharm. 6, 288.
BLONDLOT. N. Ann. Chim. Phys. 43, 225; N. J. Pharm. 28, 45.
BÉCHAMP. N. J. Pharm. 27, 406; — 28, 303.

Pisani. Compt. rend. 43, 1118; J. pr. Chem. 70, 382.

#### Insbesondere für lösliches Stärkmehl:

MASCHKR. J. pr. Chem. 56, 409; Pharm. Centrol. 1852, 609. — J. pr. Chem. 61, 1; Pharm. Centrol. 1854, 337; N. J. Pharm. 25, 237.

BÉCHAMP. Vergl. oben.

Stärke, Satzmehl, Kraftmehl, Amylum, Amidon, Matière amylacée. -Schon den Alten bekannt, besonders auf Kreta und in Aegypten aus Weizen dargestellt, wurde es nach Diosconides von den Griechen auvor benannt, weil es sich ohne Mühlsteine gewinnen liess. Ist 1745 zuerst von Beccari aus Mehl abgeschieden.

Vorkommen. 1. Im Pflanzenreich sehr verbreitet. In wechselnder Menge fast in jeder bisher untersuchten Pflanze wenigstens vorübergehend vorkommend, findet es sich in einigen Pflanzenfamilien vorwiegend und in gewissen Pfianzenorganen oft in grössester Menge, namentlich im Eiweiss der Samen, (nicht in denen der Acotyledonen, Wahlenberg (N. Gehl. 8, 108), in den Kotyledonen des Embryo's, im Mark des Stammes und Stengels, in den Zwiebeln, Knollen, Rhizomen, Wurzeln, auch in der Rinde und im Splint der Bäume zur Winterszeit, zuweilen in den Blüthen. Es ist in den Pflanzenzellen eingeschlossen, und erfüllt diese oft ganz, oder ist darin in Körnchen zerstreut, steht aber

533 Stärkmehl.

niemals mit der Zellenwandung in Verbindung, PAVEN (Compt. rend. 18, 240) (gegen Turpin's Ansicht, wonach Stärkekörnchen mit ihrem Nabel (Hilum) an der Zellenwand befestigt sein sollen). - Stärkmehl kann in den Zellen aller Organe der meisten Pflanzen vorkommen, jedoch nicht in dem jüngsten, aus stickstoffhaltiger Materie und Cellulose bestehenden Zellgewebe, z. B. nicht in den Wurzelschwämmchen, den jüngsten Blattknospen- und Blüthengebilden, im Innern des unbefruchteten Ovariums, nicht in der Epidermis und den unter ihr zunächst liegenden Zeilen, nicht in Gefässen und Intercellulargängen. PAYEN.

Die sommergrünen Holzpflanzen enthalten im Frühjahr vor dem Beginn der Vegetation körniges Stärkmehl, das mit Beginn der Saftthätigkeit von aussen nach innen fortschreitend gelöst wird. Es findet sich durch alle Theile des Stammes, sowohl unter als über der Erde vertheitt, in Parenchyn und Prosenchynzellen, am meisten im unterirdischen Holz, weniger im Stammholz, am wenigsten im Ast- und Zweigholz, aber bei Fagus sylvatica und Carpinus betulus vorzugswelse in den Markstrahlenzellen der jüngsten Triebe. Es fehlt fast völlig in den Nadelhölzern. HARTIG (J. pr. Chem. 5, 217). Vergl. auch Wahlenberg (N. Gehl. 8, 108); Robert (J. Pharm. 4, 542), HÜNEFELD (J. pr. Chem. 16, 364).

Stärkmehl wurde unter anderm aufgefunden und theilweis untersucht: In einigen Conferven, Mohl, Mryer, in einigen, jedoch nicht in allen Charen, in den Stengeln der Lycopodiaceen (nicht in den Samen, Schlriden), im Zellgewebe des Stammes und der Aeste einiger Rhizocarpeen, in den Blatt-knospen von Marchantia und Lanularia, Vogen (Linnaea 15, 59; J. pr. Chem. 25, 382), - In den Wurzeln von Arctium Lappa, Alropa Belladonna, Polygonum Bistorta, Spiraea Filipendula, Scrophularia nodosa, Sambucus Ebulus u. nigra, Imperatoria Ostruthium, Bunium Bulbocastanum, Orobus tuberosus, Rumex-Arten, Hyoscyamus niger, PARMENTIER; Jalappa u. Turpethum, Rheum palmatum u. rhaponticum, Paeonia officinalis. Valeriana officinalis, Aristolochia Clematitis u. Serpentaria, Polypodium Filix mas, Geum urbanum, Alpinia Galanga, Fragaria vesca, Nymphaea alba, Brassica Napus, Laurus Sassafras, Apium Petroselinum, Urlica dioica, Daucus Carota, [nicht nach C. Schmidt (Ann. Pharm. 83, 326), aber nach Wittstrin (Pharm. Vierlelj. 2, 122), Tropaeolum majus (nicht in der Wurzel, aber im Stengel, Blattstiel und Samen, Hünkfeld), Rumex-Arten, Malva sylvestris, Glycyrrhiza glabra, Cochlearia armoracia (nicht in den Samen, HÜNKFELD), Allhaea officinalis, Ononis spinosa, Humulus Lupulus, ROBERT (J. Pharm. 4, 542); von Ascicpias Syrlaea (nicht in der über der Erde wachsenden Pflanze), reichlich in Wurzeln von Triglochin maritimum, von Planlago - Arten, Orchideen, Irideen, Ranunculaceen, spärlich in Rumex-Arten, gar nicht in Wurzeln der Syngenesisten und Telradynamisten, Hünefeld; von Cephaëlis Ipecacuanha, Willigk (Wien. Acad. Ber. 5, 190), Bryonia alba, Parmenter, Riegel (Jahrb. pr. Pharm. 6, 35), Cocculus palmatus, Pastinaca sativa, Payen; von Arten, Callodium succulentum. Arten, Callodium succulentum, Jatropha-Arten, Ricord Madianna (J. Pharm. 16, 313; Schw. 59, 247); von Smilax Sassaparilla, Daucus Carota, Schlriden. — In den Wurzelknollen von Solanum tuberosum; von Orchideen, Aponogeton, PAYEN; von Ipomoea Balatas u. operculata, Buch-NRR (Repert. 31, 393), Oxalis crenata. PAYRN — In den Wurzelstöcken von Maranta arundinacea u. indica, Canna-Arten, PAYEN, FRITZSCHE, SCHLEIDEN, RICORD MADIANNA; Zea Mais, PAYEN, SCHLRIDEN; Zingiberaceen u. Dioscoreen, Ricord Madianna, Schlriden; Hedychium, Fritzsche; Veratrum album, Acorus Calamus, Iris germanica, Robert; Curcuma angustifolia, Gui-BOURT; Curcuma leucorrhiza, Carex arenaria, Analherum Iwarancusa, Irideen, Lathraea squamaria. Schleiden. — In Scheinknollen von Ficaria verna. SCHLEIDEN. -- In den Zwiebeln von Liliaceen, Colchiaceen. Fritzsche, Schlei-DEN. - Im Stengel von Bernhardia dichotoma, Schleiden; im Stamm von Aesculus Hippocastanum, Carpinus Betulus, Populus-, Salix- und Tilia-Arten, 5 bis 26 Proc. vom Holz betragend. HARTIG (Vergl. oben); im Stamm von

Cucadeen u. Sagus-Arten, PAYEN, GUIBOURT, SCHLEIDEN, Cacteen, PAYEN, Bletia Tankerviliae, Dieffenbachia seguine, Schleiden, Arundo saccharifera, Phönix farinifera. Guibourt. — In der Rinde von Aylanthus glandulosa, SCHLEIDEN, spärlich in der Rinde von Pinus sylvestris, Populus nigra, Laurus Massoy, Geoffroya surinamensis u. jamaicensis, Drimys Winteri. Hünkfeld. — Im verdickten Scheidentheil der Blätter von Maratlia. Schleiden. - Im Kraut von Chenopodium ambrosioides, Achillea millefolium, Galeopsis officinalis, Teucrium marum, Atropa Belladonna, Calendula officinalis. HUNE-FELD. - In den Blüthen (nicht in wei fsen) von Tropaeolum majus, Helianthus annuus, Oenothera grandiflora, Potentilla punica, Heliopsis, Tagetes erecta. HÜNEFELD (J. pr. Chem. 16, 87). — In unrelfen Aepfeln und Birnen. Döbr-RRINER. (J. pr. Chem. 28, 167.) — In den Samen der Gramineen (der Cerealien jedoch nur kurz vor und bei der Reife, HUNBFELD), Leguminosen, Chenopodeen. Amaranthaceen, Cariophylleen, Portulaceen, Trácul; von Beta vulgaris, Payen, Momea americana, Laurus, Melia sempervirens, Ricord, Zea Mais, Oryza sativa, Payen, Lassaigne (J. chim. méd. 22, 4), Alpinaria Cardamomum, Schleiden, Castanea vesca (Bianche di Como 37, 5, B. di Orta 38,02, Val Travaglia 23,0, Valtellina 23,3 Proc.) Albini (Wien. Acad. Ber. 13, 502), Aesculus Hippocaslanum, Flandin, Belloc, Theobroma Cacao, LAMPADIUS, BUCHNER (Repert. 68, 166); nicht in Samen von Theobroma Cacao, Delcheb u. Chevallir (J. chim. méd. 14, 467), Hrrzog (N. Br. Arch. 96, 216), in einigen Sorten. BLEY (a. a. 0.). In der Trehala, dem Exsudat einer wahrscheinlich aus Syrien stammenden Echinops-Art zu 66,54 Proc. neben Trehalose und Gummi. Guibourt (Compt. rend. 46, 1213).

Stärkmehl bildet sich in den Pflanzen nur bei überflüssiger Nahrung und wird bei später eintretendem Mangel derselben wieder gelöst und verbraucht, Payen; es bildet sich wahrscheinlich aus Pflanzenschleim. Schleiden. Vor dem Auftreten des Stärkmehls in den Zellen sind diese mit einer körnigen oder homogenen Masse (Protoplasma) gefüllt, deren Entwicklung hinter der der Zelle zurückbleibt, die sich daher in einer verschieden dicken Schicht im Innern der Zelle verbreitet, den etwa schon vorhandenen Zellenkern einhüllt, indem sie sich zuweilen fadenförmig auf der Oberfläche desselben ausbreitet; am häufigsten bildet sich das Stärkmehl in diesem Protoplasma, seltener auf der Oberfläche oder im Innern des Zellenkerns (nucleus). Trecut (Compt. rend. 47, 782).

Ueber den Stärkmehlgehalt verschiedener Pflanzentheile nach Krocken (Ann. Pharm. 58, 212) vergl. VIII, 672.

2. Im Thierreich. In Milz, Leber, Nieren, Schleimhaut, Blase, Gehirn in wechselnden Mengen, blswellen im Bronchial- und Blasenschleim, Harn, in Krebs- und Tuberkeln-Exsudaten, Carthe (N. Ann. Chim. Phys. 56, 358; Chim. pure 1, 475). — Stärkmehlartige Substanz findet sich in den Epithelialzellen der Amnios- und Placenta-Membranen, den Epidermiszellen der Haut, des Gaumsegels, der Zunge, im Epithelium des Magens, Dünn- und Dickdarms, Rouger (Compt. rend. 48, 792; Chim. pure 1, 395). Nach Dobson im Secret von Psylla, einem auf den Blättern von Eucalyptus lebenden Insect. Trakcul (Compt. rend. 47, 688).

Ueber das dem Stärkmehl nahestehende thlerische Amyloïd vergl. VIII, Zoochemle 75; Krkulk's und Paulitzky's neuere Beobachtungen (Schmidt's medic. Jahrb. 103, 7 und 10); — über das (nicht isolirte) vegetabilische Amyloïd Vogkl u. Schleiden (Pogg. 46, 327). — Das von Proust (Ann. Chim. Phys. 5, 339) und Bizio im Gerstenkorn und im Mais gefundene Hordein oder Ceradin ist nach Braconnot (Ann. Chim. Phys. 35, 159) und Guibourt (J. chim. méd. 5, 158; Schw. 56, 119) ein Gemenge von Holzfaser, Stärkmehl und

stickstoffhaltiger Substanz.

Darsleitung. 1. Aus Weizen. — Weizenstürkmehl, Weizenstärke, Amidam; Amidone. — In kaltem Wasser eingeweichter Weizen wird unter Mühlsteinen, oder Walzen, oder in Säcken unter Wasser so lange ausgepresst, als milchiges Wasser abläuft. Bei ruhigem

Stehen scheidet sich aus diesem kleberhaltiges Stärkmehl ab, dessen Kleber jedoch grösstentheils in der darüber stehenden, mit der Zeit sauer werdenden Flüssigkeit (dem Sauerwasser) sich löst, worauf das Stärkmehl nach dem Abgiessen der letzteren, öfterem Anrühren mit frischem Wasser und Absitzen fast rein erhalten und in geeigneten Trockenstuben getrocknet wird. — Man mengt geschrotenes Weizenmehl mit 4-5 Maass Wasser und  $\frac{1}{8}$ - $\frac{1}{10}$  Maass bei früheren Operationen gewonnenem Sauerwasser, leitet so eine Gährung des Gemenges ein, die je nach der Temperatur 2-4 Wochen dauert und die man unterbricht, wenn die stickstoffhaltigen Stoffe zersetzt und gelöst sind. Der nach beendigter Gährung bleibende Bodensatz von Stärkmehl wird nach wiederholtem Waschen mit Wasser und Sieben in Trockenstuben getrocknet. - Kleber lässt sich dem Stärkmehl durch kalte verdünnte Kalllauge, Kirchhoff, durch destillirten Essig entziehen, Saussure, Spuren von Fett und andere Stoffe durch längeres Behandeln mit kaltem Wasser, Weingeist und Aether.

2. Aus Kartoffeln. - Kartoffelstärkmehl, Fécule, - Unter fortwährendem Zufluss von kaltem Wasser werden gewaschene und geriebene Kartoffeln auf Sieben ausgewaschen, die durchlaufenden milchigen Flüssigkeiten zuerst einige Minuten zum Absitzen schwerer und dichter Verunreinigungen in Kufen hingestellt, darauf in andern Kufen 3-4 Stunden der Ruhe überlassen. Das unter einer klaren Flüssigkeit abgeschiedene Stärkmehl wird nach dem Anrühren mit Wasser durch Haarsiebe gegossen, nach dem Absitzen wiederholt mit kaltem Wasser gewaschen und zunächst auf Gypsplatten, dann in Trockenstuben getrocknet. - Man reinigt durch aufeinanderfolgendes Waschen mit folgenden Flüssigkeiten: 1. mit kaltem Weingelst, 2. Wasser, 3. Wasser, das 0,002 Proc. Salzsäure hält, 4. Wasser, 5. Wasser, das 0,0005 Proc. Kall hält, 6. Wasser, PAYEN. So bleibt das Stärkmehl salzsäurehaltig. JACOURLAIN. GERHARDT (Trailé 2,486) reinigt durch Auskochen mit Weingelst, der 0,1 Proc. Kalihydrat halt, dann durch Waschen mit reinem Weingeist und Wasser.

3. Aus Wurzelsprossen der Maranta indica u. arundinacea. — Ameri-

kanisches Slärkmehl, Arrow-root. — Wie 2.
4. Aus Wurzeln der Janipha Manihot. — Tapiokka — Man presst die gewaschenen und zerriebenen Wurzeln unter Wasser in Säcken aus; das aus der milchigen Flüssigkeit sich abscheidende Stärkmehl ist mehlige Tapiokka, diese auf heissen Platten getrocknet körnige Tapiokka; der beim Auswaschen und Pressen zurückbleibende Theil des Breies 1-2 Zoll hoch auf "semplatten ausgebreitet und scharf getrocknet zu Kuchen geformt liefert c. ssavabrod, dieses gepulvert Manjokmehl und wieder bis zum Aufblähen auf heissen Platten erhitzt Mandiokka. Suneau (J. Pharm. 20, 622).

5. Aus Stämmen mehrerer Sagus- u. Cycas-Arten — Sago. — Man wäscht aus dem Mark der Stämme unter Wasserzufluss auf Sieben das Stärkmehl aus, bringt es nach dem Absitzen und Waschen auf Tücher oder Matten, reibt es halbtrocken durch Metallslebe und lässt es so gekörnt in eigenen

Oefen bei etwa 60° trocknen.
6. Aus Reis. — Man behandelt Reis mit schwacher wässriger Natronlauge, welche stickstoffhaltige Bestandtheile löst und reines Stärkmehl zurücklässt, Lassaigne (J. chim. méd. 22, 4), darauf zur leichten Trennnung des Stärkmehls vom Kleber mit einer Lösung von Borax, Weinstein oder einem andern Salze. Colmann (Rep. of pat. invent. 38, 178).

7. Aus Rosskastanien. - Wie 2; nur wäscht man das gewonnene Stärkmehl noch gut mit wässrigem kohlensaurem Natron zur Entziehung eines bittern Stoffs, Flandin (Compt. rend. 27, 349), oder nur mit Wasser, wie Kartoffelstärkmehl. Belloc (Compt. rend. 28, 83).

Eigenschaften, Weisses, glänzendes, zart anzufühlendes, zwischen den Fingern und Zähnen knirschendes Pulver, welches seltener aus formlosen Massen, häufiger aus unter dem Mikroskop erkennbaren Körnchen besteht. — Diese Körnchen von verschiednem Durchmesser ( $^{1}_{/30}$  bls  $^{1}_{/600}$  Lluie, Fritzschr, 185 bis 2 Millmtr., Payen) und verschiedner Form, PAYEN (meistens eiförmiger, FRITZSCHR, SCHLEIDEN), besitzen in der Regel einen kleinen, excentrisch liegenden Kern (Fritzschr's Kern, Schleiden's Centralhöhle), der von concentrisch über einander gelagerten Schichten umschlossen ist. Fritzsche, Payen, Schleiden. Diese vermehren sich durch auf einander folgende Ablagerung neuer Schichten auf die alten, Schleiden, so dass jede innere Schicht jünger als die umhüllende und weniger dicht vereinigt ist, PAYEN, und da die Schichten meistens verschieden dick sind, so bedingen sie allmählich eine Formänderung des ursprünglich kugeligen Kerns. SCHLRIDEN. - Nach Maschke erscheinen die Stärkmehlkörner als 3-6 in einander geschachtelte Bläschen mit hellen und dunkeln Ringen; die hellen sollen von unlöslichem, die dunkeln von löslichem Stärkmehl gebildet sein und die centrale Höhlung des inhaltslosen oder mit Amylonslüssigkeit erfüllten innersten Bläschens umschliessen.

- 1. Formloses Stärkmehl in dem Eiweiss von Cardamomum, in der Jamaica-Sassaparillwurzel, im Wurzelstock von Carex arenaria, Schleiden, aufgelöst in den Epidermiszellen von Gagea lutea und verschiedenen Ornithogalum-Arten, Sanio u. Schunk; nur theilweis körnig in der Wurzel von Aristolochia. TRÉCUL.
- 2. Einfache Stärkekörner. a. Rundlich. Mit scheinbar fehlendem Kern überall in der Pflanzenwelt; mit kleinem runden Kern und deutlicher Schichtenbildung, sehr plump im Mark der Cycadeen, elförmig in den Kartoffeln, im Wurzelstock von Maranta, Canna u. a., muschelförmig in den grössern Liliaceen; mit undeutlicher oder fehlender Schichtenbildung abgerundet vieleckig im Mais, scharfkantig vieleckig im Reis; mit länglichem Kern rundlich oder eiförmig, getrocknet in den innern Schichten einen sternförmigen Riss zeigend, in den Leguminosen; hohl, scheinbar becherförmig im Wurzelstock von Iris florentina und verwandten Arten. - b. Flachgedrückt linsenförmig. Mit und ohne Schichtenbildung, mit centralem oder excentrischem, bald rundlichem, oder länglichem oder sternförmig aufgerissenem Kern in den Getreidearten. — c. Platt scheibenförmig. Mit deutlichen Schichten bei den Zingiberaceen. — d. Slabförmig. Mit länglichem Kern im Milchsaft einheimischer und einiger tropischen Euphorbiaceen. - e. Völlig unregelmässig. Im Milchsaft vieler tropischen Euphorbiaceen. Schleiden.
- 3. Zusammengesetzte Körner. a. Einzelne Körner in der Zusammensetzung ohne deutlichen Kern. Zu 2, 3 oder 4 nach einfachsten Typen zusammengesetzt bei den Marantaceen (Arrowroot), Marattia, in der Wurzel von Bryonia; zu 2-6 meist regelmässig zusammengesetzt in der Wurzelrinde der Sassaparilla. - b. Einzelne Körner in der Zusammensetzung mit deutlichem Kern. Bei gleicher Grösse zu 2-4 vereinigt, mit kleinem rundlichen Kern in der Wurzel von Janipha Manihot, mit grossem, zlerlich sternförmig zerrissenem Kern in Colchicum-Zwiebeln; aus 2-4 hohlen, scheinbar becherförmigen Körnern zusammengesetzt in der Wurzel von Anatherum Iwarancusa, aus 2—12 Körnern zu unregelmässigen Gruppen zusammenge-setzt in den Wurzelknollen von Arum maculatum. — c. Um ein grosses Korn vereinigte kleine Körner. Bei Sagoarten. Schleiden.

Ueber die Structur der Stärkmehlkörner im Arrowroot, in der Dioscorea alata, im Helianthus tuberosus, in der Batate, Kartoffel und den Or-chideen vergl. PAYEN (J. chim. med. 2, 237), im Welzen, Arrowroot, Jatropha, Sago, in den Orchideen Guibourt (J. chim. méd. 5, 96), in der Bryonia RIEGEL (Jahrb. Pharm. 6, 35), im Reis Lassaigne (J. chim. méd. 22, 4), in Anemone nemorosa, Arum maculatum Enz (Pharm. Vierteljahrsschr. 5,

Millimeter

97), in verschiedenen Pfianzen Soubbiban (N. J. Pharm. 25, 89 u. 175), Fibl.D (Pharm. J. Trans. 14, 253), Grundy (Pharm. J. Trans. 14, 446), Nägrli (Ueber d. Stärkmehlkörner 1858), in der Tréhala Gubourt (Compt. rend. 46, 1215). — Ueber Structur der Stärkmehlkörner in Milz und Leber vergl. Carter (N. Ann. Chim. Phys. 56, 358; Chim. pure 1, 475). — Ueber die Erscheinungen am Stärkmehlkorn beim Beodachten unter dem Mikroskop im polarisirten Licht mittelst eines Doppelspaths vergl. Biot (Compt. rend. 5, 905; 18, 795. — N. Ann. Chim. Phys. 11, 100).

Durchmesser verschiedener Stärkmehlkörner nach PAYEN (N. Ann. Sc. nat. Botan. 10, 65):

					AL I	ilimeter.
on	Kartoffeln von Rohan					0,185
	Columbowurzeln					0,180
	Wurzelstöcken der Canna gigantea					0,175
	" " discolor					0,150
	", ", discolor	vr	oot	)		0,140
	Verschiedenen Kartoffeln					0,140
	Lillenzwiebeln					0,115
	Knollen der Oralis crenala					0' 100
	Stamm der Echinocaclus erinaceus					0,075
	Stamm der Echinocaclus erinaceus Sago Grossen Bohnen					0,070
	Grossen Bohnen					
	Linsen					
	Schminkhohpen (Graines de haricots).					0,000
	Grossen Erbsen	:		:		
	Linsen				÷	
	Unverändertem Mark der Cucadeen		Ť	Ť	·	0'0 + =
	n vacinthenzwiebein					
	Batatenknollen		:			0'0
	Knollen der Orchis latifolia u. bifolia	•		•	:	- '
	Mais	:		•	:	
	Mais		•	•		0.000
	Stamm des Caches peruvianus	•	•	•		- /
	Stamm des Cactus peruvianus Samen der Najas major	•	•	•	:	0'000
	Stamm von Cactus pereskia grandistora				:	- '
	Samen des Anonggeton distachuum	•	•	•		
	Samen des Aponogeton distachyum	•	•	•	:	0.000
	- Cachis brasiliensis	•	•	•	:	
	Frucht von Panicum italicum	•	•	•	:	0'010
	Frucht von Panicum italicum Halb entwickelten Samen der Najas major	•	•	•	:	0,016
	Pollen der Globba nutans	•	•	•	:	0'0.=
	Pollen der Globba nulans	•	•	•	:	
	Pollen der Bunia maritima	•	•	•	:	
	Pollen der Rupia marilima	•	•	•	:	
	- curassavica	•	•	•	:	0'0'0
	Frucht von Panicum miliaceum	•	•	•	:	0'0
	Stamm von Mammillaria discolor	•	•	•	:	
	Rinde von Aglanthus glandulosa	•	•	•	:	0.000
	Rinde von Aglanthus glandulosa Stamm von Caclus serpentinus	•	•	•	•	
	Pastinakwurzeln	•	•	•		
	Pastinakwurzeln Pollen der Najas major Stamm von Caclus mons/ruosus	•	•	•		
	Stamm von Cactus monstruosus	•	•	٠		
	Runkelrübensamen	•		•	:	
	Runkelrübensamen	•	•	•		
		•	•	•	•	0,002

Spec. Gew. des Stärkmehls 1,505 bei 19°,7. Paven. — Die Verschiedenheit des spec. Gew. Ist bedingt durch verschiedenen Bau der Stärkmehlkörner. Paven u. Chevallieb (J. Pharm. 9, 187). — Geschmack- und geruchlos. Stärkmehl von Kartoffeln riecht eigenthümlich wegen Gehalt an L. Gmelin. Handb. VII. Org. Chem. IV.

Mais.

Tapiokka.

Sago.

flüchtigem Oel. Payen (Compt. rend. 23, 489). — Neutral. Guérin-Varry. (Kartoffelstärkmehl bläut rothe Pflanzenfarben. Payen.)

Kartoffelstärkmehl.

Aus Pastinakwurzel.

								_			_ ``
			1	GURRIN- VARRY.	BERZE-	MULDER.	BRUNNER.	BLON- DRAU.	Par	YBN.	JACQUE-
					Bei100			Im Vac.			
	C	144	44,44			43,86			43,18	45,03	44,17
	H	20	6,17	6,26		6,28			6,10	6,37	6,37
20	0	160	49,39	50,10	49,08	49,86	49,43	53,42	50,72	48,60	49,46
C24H	20020	324	100,00	100,00	100,00	100,00	100,00	100,00	100,00	100,00	100,00
							kmehl.	,	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	,-	201,00
							Kineiii.				
G. L	uss.	u. Te	ı		Рвои	T.		FR. M	ARCET.	DEAN.	
	Rei 1	000	Lufttr	ocken	Bei 10	)()° R	ei 160°.			Bei 100	
C	43.			,50	42,8		44,00		,70	44,04	
H		77		.94	6,3		6,20		,70	6,53	
0	49,			,56	50,8		49,80		,60	49,43	
	100,	,00	100	,00	100,0	0	100,00	100	,00	100,00	
					A	rrowro	ot.				
_											_
		PR	OUT.			]	PAYEN.		_	DEAN.	
I	afttr		n. Bei	1000	Bei 80	nº R	ei 100°.	Bei 1	1400	Bei 100	0
C.	36.			,40	42,8		43,69	43,		43,35	•
H		07		,18	6,3		6,25		10	6,40	
0	56,		49	,42	50,7		50,06	49,		50,25	
	100,	00	100	,00	100,00	) 1	00,00	100,	00	100,00	

DEAN. DEAN. DEAN. PAYEN. PAYEN. Bei 100°. Bei 100°. Bei 100°. Bel 80°. Bel 100°. Bei 80°. Im Vac. Bei 100°. 43,73 42,55 42,93 44,34 43,80 43,70 43,58 43,76 6,39 6,49 6,50 6,59 6,12 6,30 6,316,00 49,68 49,81 50,11 51,33 50,24 51,57 49,36 49,51 100,00 100,00 100.00 100,00 100,00 100,00 100,00 100,00

Bohnenstärkmehl.

Frühere Formeln für Stärkmehl: nach Berzelius C<sup>14</sup>H<sup>13</sup>O<sup>12</sup>, Prout C<sup>20</sup>H<sup>17</sup>O<sup>17</sup>, Guérin-Varry C<sup>17</sup>H<sup>10</sup>O<sup>10</sup>; spätere Formel nach Mulder C<sup>12</sup>H<sup>10</sup>O<sup>10</sup>, nach Payen C<sup>12</sup>H<sup>10</sup>O<sup>3</sup>HO. — Die von Leruwerhoek bereits 1716 ausgesprochene Ansicht über die Verschiedenheit der Hüllen des Stärkmehlkorns und des von ihnen eingeschlossenen Inhaltes bestätigte Raspall. (N. Syst. de Chim. org. 1833), welcher aber den Inhalt der Hüllen von diesen chemisch verschieden und für identisch mit arabischem Gummi hielt; Guibourt (J. chim. méd. 5, 96) erklärte sowohl Hüle als Inhalt für chemisch gleiche, nur in ihrer Aggregation verschiedene Stoffe, nannte den von Raspall. Gummi genannten Inhalt der Hüllen fécule soluble und hielt ihn mit dem von Saussure (Ann. Chim. Phys. 11, 385) Amidin, von Caventou (Ann. Chim. Phys. 31, 337), Amidon modifié genannten Stoff identisch, welcher sich nach diesen belm Kochen des Stärkmehls mit Wasser, oder beim Erhitzen ohne Wasser über 100° bilden sollte. Auf Grund seines Verhaltens zu Wasser glaubte jedoch

GUEBIN-VARRY das Stärkmehl als aus 3 verschiedenen Bestandthellen bestehend ansehen zu müssen und nannte den in kaltem Wasser löslichen Bestandtheil Amidine, den in kaltem und siedendem Wasser unlöslichen (die Hülle) Amidine tegumentaire, und den für sich in kaltem Wasser unlöslichen, aber durch das Amidine darin löslich gemachten, Amidine soluble; nach ihm besteht Stärkmehl aus 2,96 Proc. Amidine tegumentaire, 38,38 Amidine soluble und 58,68 Amidine; die Zusammensetzung des Amidine tequmentaire und die des Amidine soluble entspricht der Formel C7H5O4, die des Amidine der Formel C10H5O6 und soll demnach Stärkmehl (Amidone) aus Amidine und Amidine soluble bestehend und nach der Formel C<sup>17</sup>H<sup>10</sup>O<sup>10</sup> = C<sup>10</sup>H<sup>5</sup>O<sup>6</sup> + C<sup>7</sup>H<sup>5</sup>O<sup>4</sup> zusammengesetzt sein. — PAYEN u. PERSOZ (Ann. Chim. Phys. 56, 337) halten das Stärkmehl (Amidone) mit Ausnahme der 0,4—0,5 Proc. betragenden Hüllen seiner Körnchen für einfach, und Gukrin-Varry's Amidine für theilweis zersetztes Amidon, sein Amidine soluble für Amidon im freien Zustande, sein Amidine tégumentaire für Amidon mit Hüllen. PAYEN (N. Ann. Sc. nat. Bot. 10, 201) erkennt keine chemische Verschiedenheit zwischen Hülle und Inhalt des Stärkmehlkorns an, und erklärt das verschiedene Verhalten zwischen äusserer und Innerer Schichte gegen gewisse Lösungsmittel aus einem Gehalt der ersteren an Eiweiss, fixem und flüchtigem Oel, Kalksalzen und andern Stoffen. Nach Rousskau (Pogg. 32, 201) enthält Weizenstärkmehl 0,005—0,006 Proc., Kartoffelstärkmehl nur 0,001 Proc. weisses, in Weingeist leicht lösliches Talg, nach Gukhin-Vahra nur Chlorophyll und Wachs, aber kein flüchtiges Oel (Kartoffelfuselöl), wie es PAYRN (Ann. Chim. Phys. 53, 82; J. chim. med. 9, 507) früher in den Hüllen fertig gebildet annahm. Vergl. DUBRUNFAUT U. BRUDANT. - Nach BLONDRAU DE CAROLLES sind alle Schichten des Stärkmehlkorns chemisch gleich, nur verschieden dicht, nach MeLsens (Inst. 1857, 161) besteht das Stärkmehl wahrscheinlich aus einer stickstoffhaltigen (DRAN fand bei den angeführten Analysen verschiedener Stärkmehlarten 0,10—0,25 Proc. Stickstoff) und einer der Holzsaser nahestehenden Substanz, die eigentliches Stärkmehl eingeschlossen euthalte, nach Näckla aus zwei verschiedenen Verbindungen, welche eine Art Diffusion bilden und von denen er die in Speichel lösliche Granulose nennt und die zurückbleibende als Holzfaser ansieht; letztere ist nach Mohl (Bot. Zeil. 1859, 225 u. 233), der überhaupt am Vorkommen der Holzfaser im Stärkekorn zweifelt, kelne Holzfaser.

Zersetzungen. 1. Beim Erhitzen auf 160° für sich geht Stärkmehl (nach Maschke zuerst in die in heissem Wasser lösliche Modi-

fication), dann in Dextrin über. VAUQUELIN u. A.

Es färbt sich bei steigender Temperatur unter Aufblähen, gibt beim Umrühren eine geschmolzene Masse, die bei 220—230° neben wenig unverändertem und verbranntem Stärkmehl hauptsächlich Pyrodextrin hält. Gélis (N. Ann. Chim. Phys. 52, 388). Bei 100° getrocknetes Stärkmehl bleibt bei 160° unverändert, aber wird durch ½stündiges Erhitzen auf 200°, ebenso wie nicht trocknes Stärkmehl schon bei 160°, ohne merklichen Gewichtsverlust braungelb, grösstentheils in Wasser löslich und erhöht sein spec. Gew. auf 1,555. Bei einstündigem Erhitzen von lufttrocknem Stärkmehl im zugeschmolzenen Rohr auf 200°, ebenso beim Erhitzen an der Luft auf 205—215° verwandelt sich Stärkmehl in eine durchsichtige geschmolzene Masse und wird, wenn auf diese Weise das Maximum der Löslichkeit des Stärkmehls in Wasser erreicht ist, völlig zu Dextrin. Payen.

Erhitzt man lufttrocknes Kartoffelstärkmehl im zugeschmolzenen Rohr einen Tag im Wasserbade, so zeigt sich dasselbe äusserlich unverändert, aber bildet beim Kochen mit Wasser keinen Kleister und scheidet beim Stehen

35 \*

dieser Lösung das Ungelöste bald ab. Versetzt man die filtrirte Lösung mit gleich viel Weingeist von 0,833 spec. Gew., sammelt den nach einigen Stunden gebildeten Absatz, so stellt derselbe nach dem Abtropfeln des Weingelsts (also im noch feuchten Zustande, KR.) MASCHKE's lösliche Stärke dar, eine weisse, salbenartige, klebrige Masse, die sich in kaltem Wasser mit Leichtigkeit, in verdünntem Weingeist ebenfalls löst. - Auf Glasplatten ausgestrichen und zum Verdunsten des Weingeists einige Stunden hingestellt, zieht sich dieselbe durch Austreten von Feuchtigkeit zusammen, gleicht dann (als weisse, feuchte, etwas elastische, aber nicht klebende Masse) dem geronnenen Eiweiss und hat damit (oder bei vollständigem Austrocknen, wo sie als hartes durchsichtiges gelbes Gummi erscheint) ihre Löslichkeit in kaltem Wasser verloren, aber löst sich noch beim Kochen damit. Maschke. Lufttrocknes Stärkmehl bildet bei halbstündigem Erhitzen im zugeschmolzenen Rohr auf 210-214° dasselbe lösliche Stärkmehl und Dextrin, bei 150° getrocknetes Stärkmehl unter denselben Umständen fast nur Dextrin. MASCHKE,

Bei 100° getrocknetes Weizenstärkmehl verliert bei 150-176° in 6 Stunden 2,3 Proc. an Gewicht und wird blassgelb, Arrowroot wird dabei dunkler gelb und verliert 1,38 Proc. Prout. - Etwas über 100° färbt sich Stärkmehl röthlich, riecht nach gebranntem Brod und ist in Saussure's Amidin verwandelt. CAVENTOU. Erhitzt man es auf helssen Eisenplatten und befeuchtet mit Wasser, so erscheint unter dem Mikroskop jedes seiner Körnchen in Bewegung und zieht einen aus ihm hervortretenden Streif einer in Wasser löslichen Substauz nach sich, Raspall, die jedoch der schon veränderte Inhalt der Körnchen ist. Poggendorff (Pogg. 37, 116).

2. Bei der trocknen Destillation liefert Stärkmehl Kohlensäure, Kohlenwasserstoffgas, Wasser, Essigsäure und brenzliches Oel und lässt aufgeblähte Kohle.

3. Im offenen Feuer erweichend und aufschwellend schwärzt es sich unter Entwicklung stechender Dämpfe und verbrennt zuletzt mit heller Flamme.

- 4. Wird durch Sauerstoff langsam, durch ozonisirte Luft schneller oxydirt unter Bildung von wenig Kohlensäure. Die Zersetzung erfolgt auch bei Lichtabschluss, selbst unter 0°, auch beim Einwirken von atmosphärischer Luft. Karsten. (Berl. Acad. Ber. Jan. 1850; Ausz. J. pr. Chem. 79, 226) - Stärkmehl bleibt in Ozon unverändert, GORUP-BESANEZ (Ann. Pharm. 110, 103; J. pr. Chem. 77, 407); nimmt aber einen Aepfelgeruch an. Schönbein. - Liefert beim Destilliren mit Braunstein, Schwefelsäure und Wasser Kohlensäure, Wässrige Ameisensäure, Wöhler, C. G. Gmelin, und Furfurol. Vergl. IV, 227 und V, 467.
- 5. Wird beim Erhitzen mit Wasser zunächst unter Aufquellen seiner Körnchen in Kleister (s. Verbindungen) verwandelt, der bei längerem Erhitzen im Wasserbade in lösliches Stärkmehl und wenig Dextrin übergeht, Maschke, der bei 150° Mitscherlich (Pogg. 55, 221). 160° JACQUELAIN, überhaupt bei längerem Kochen, Payen, ganz in Dextrin, zuletzt in Zucker, Jacquelain, übergeht. — Stärkmehl mit luftfreiem Wasser bei Luftabschluss und 16° übergossen bleibt 4 Monate lang unverändert, aber säuert bei Luftzutritt das Wasser und nimmt eigenthümlichen Geruch an, Guérin-Varry; es entwickelt 2 Tage mit Wasser von 45° in Berührung Kohlensäure und Essigsäure, Edwards u. Colin; reines Stärkmehl entwickelt nichts, käufliches nur Kohlensäure. GURRIN-VARRY. — Nach CAVENTOU'S Annahme wird Stärkmehl durch kochendes oder Wasser von 60-70° zum Theil in lösliches Amidin verwandelt und geht nach anhaltendem Kochen in Stärkegummi über.

Nach Gurrin-Varry lässt es bei ½,—1stündigem Kochen mit 100—200 Th. Wasser Amidin tégumentaire zurück, während Amidin soluble und Amidine sich auflösen, von denen ersteres beim Eindampfen der Lösung als in kaltem Wasser unlöslicher Rückstand hinterbleibt. Die leicht und völlig in kaltem Wasser zur schleimigen Flüssigkeit lösliche Amidine gleicht übrigens dem Stärkmehl, und besitzt nach Biot stärkeres Rotationsvermögen nach rechts als Rohrzucker. Das durch Vermittlung der Amidine gelöste Amidin soluble zeigt, nachdem es sich wieder abgeschieden, alle Eigenschaften des Amidin tégumentaire, beide gleichen in Eigenschaften und Zusammensetzung der Cellulose, aber sind mit ihr nicht identisch. Gurrin-Varry

Nach Paven wird beim Kochen von zerriebenem Stärkmehl mit Wasser ein Theil seiner Bestandtheile desaggregirt und löslicher gemacht, als ein anderer, die weniger cohaerenten Theile lösen sich zuerst, dann die festeren; wenn das Maximum der Löslichkeit erreicht ist, erfolgt Dextrinbildung. Paven,

Stärkmehl der Tréhala bleibt bei halbstündigem Kochen mit Wasser unverändert, erst nach 2½ stündigem Kochen verwandelt es sich in eine unregelmässig geformte Masse. Guiboubt (Compt. rend. 46, 1213).

Wird Stärkmehl 36 Stunden mit 500 Th. Wasser gekocht, so hält sich die entstehende Lösung unverändert, Jacquelain; wird es 1 Stunde mit 80 Th. Wasser gekocht, so scheidet die neutrale Lösung beim Stehen an der Luft einen Bodensatz ab, trübt sich nach 5 Tagen nochmals, nach 7 Tagen milchig und lässt nach 14 Tagen vertheilte Hüllen erkennen, nach 8 Monaten wird sie sauer, riecht nach faulem Käs und lässt beim Verdampfen in Wasser löslichen Rückstand. Guerin-Varry. Kocht man Stärkmehl 4 Tage mit Wasser und verdunstet das Filtrat, so bleibt lösliches, bitteres Gummi. Vogel. (Ann. Chim. 82). — Stärkmehl mit 3/10 Th. Wasser auf 140° erhitzt, färbt sich, wird in Wasser löslich, Jacquelain; es gibt mit 7 Th. Wasser ½ Stunde auf 140° erhitzt eine schleimige Lösung. Payen. Vergl. auch Jacquelain (Ann. Chim. Phys. 73, 167).

Wird es auf beinahe 200° im Papin'schen Topf mit Wasser erhitzt, so hölt die braune Lösung wenig Krümelzucker und viel braunen, bitterlich süssen Schleimzucker. Gmrlin.

- 6. Stärkmehl entwickelt beim Destilliren mit Schwefel Hydrothion, brennbare Gase, und lässt metacetonartige Flüssigkeit, aber keine bestimmte Schwefelverbindungen übergehen. Hlasiwetz. (Wien Acad. Ber. 5, 184). Ebenso wirken Einfach-Schwefelkalium und Schwefelcalcium. Hlasiwetz.
- 7. Durch trocknes oder feuchtes Chlorgas wird Stärkmehl bei Mittelwärme oder bei 100° nicht verändert, durch 8stündiges Einleiten von Chlorgas in unter Wasser befindliches Stärkmehl wird nur <sup>1</sup>/<sub>20</sub> unter Entwicklung von Kohlensäure zerlegt. 15, 570). Aehnlich verhält sich Gummi. Likbig. — Durch Absorption von Chlorgas zerfliesst Stärkmehl unter Entwicklung von Kohlensäure einer braunen salzsäurehaltigen Substanz. Bouillon-Lagrange u. Vogel. - Liefert mit Salzsäure und Braunstein destillirt Chloral (IV, 893) und je nach dem Verhältniss der Ingredienzien veränderliche Mengen von Kohlensäure und Ameisensäure, ausserdem Fünffach-Chlorsixaldid (V, 108), gelbes Oel und Harz. Städeler (Ann. Pharm. 61, 101; Handw. d. Chem. Suppl. 1853, 796). Durch unterchlorigsaure Salze wird Stärkmehl nur schwierig zersetzt. Likbig. Es liefert beim Erhitzen mit 1 Th. Chlorkalk und 3 Th. Wasser ameisensauren Kalk, aber zerfällt, wenn der Chlorkalk kein Kalkhydrat enthält, völlig in Kohlensäure und Wasser. Ba-STICK (N. J. Pharm. 14, 20). Ebenso verhült sich Holzfaser. BASTICK.
- 8. Beim Einwirken von Salpetersäure auf Stärkmehl sind 3 Vorgänge zu unterscheiden: a. Bildung von Xyloïdin; b. Bil-

dung von löslichem Stärkmehl und Dextrin: - c. Bildung von Oxalsäure.

Kalte concentrirte Salpetersäure (von 1,52 spec. Gew.) löst Stärkmehl leicht und ohne Gasentwicklung, worauf Wasser aus der Lösung Xyloïdin als weisses Pulver fällt. BRACONNOT. Es bleibt nichts gelöst, wenn man sogleich mit Wasser fällt, aber beim Aufbewahren der Lösung scheidet Wasser immer weniger, zuletzt kein Xyloïdin mehr aus, während sich eine der Zuckersäure ähnliche Säure gebildet hat. Prlouze (Compt. rend. 7, 713).

b. Mengt man Stärkmehl mit gleichviel concentrirter und 2 Theilen gewöhnlicher Salpetersäure (NO5,4HO) und lässt bei Mittelwärme 24-30 Stunden stehen, oder erhitzt man Stärkmehl mit gewöhnlicher Salpetersäure zum dicken Brei gemengt bis zum Freiwerden rother Dämpfe im Wasserbade, so entsteht zuerst desorganisirtes unlösliches, dann in heissem Wasser lösliches und endlich schon in kaltem Wasser lösliches Stärkmehl. Béchamp. — Beim Erhitzen von Stärkmehl, das mit 2/10 Proc. Salpetersäure und Wasser angefeuchtet, dann dem freiwilligen Austrocknen überlassen wurde, entsteht Dex-PAYEN. Lässt man ein Gemenge von Stärkmehl mit 2 Proc. Salpetersäure und 4 Proc. Wasser an der Luft, dann im Wasserbade eintrocknen, so gibt dasselbe mit 5 Th. warmen Wasser eine beim Erkalten gallertartig wie Lichenin gestehende Lösung, in der durch Kochen mit Säuren Zucker gebildet wird. Mitscherlich (Pogg. 55, 121).

c. Heisse concentrirte oder verdünnte Salpetersäure im Ueberschuss angewandt entwickelt mit Stärkmehl Salpetergas und bildet Kleesäure. Scheele. Vauquelin. Neben Aepfelsäure und Essigsäure. Scheele. Mit 8 Theilen Salpetersäure von 1,34 spec. Gew. werden 36,81 Proc. Kleesäurekrystalle erhalten. Guerin-Varry. — Untersalpetersäure entwickelt mit Stärkmehl kein Gas und bildet keine Kleesäure. Bouijs-Ballor (J. pr.

Chem. 31, 211).

9. Vitriolöl oder verdünnte Schwefelsäure verwandeln Stärkmehl in lösliches Stärkmehl, Stärkmehlschwefelsäure, Dextrin und Zucker. Erhitztes Vitriolöl zerstört es unter Verkohlung- und Frei-

werden von schwefliger Säure.

a. Trägt man Stärkmehl in Vitriolöl unter Vermeidung des Erwärmens, so zeigt Iod in der anfangs gelben, dann rothgelben Masse nach 1/2 bis 2 Stunden kein Stärkmehl mehr an. Es wird Stärkmehlschwefelsäure gebildet, je nach Menge des Vitriolöls und Dauer der Einwirkung von verschiedener Zusammensetzung. Fehling. halbstündiger Einwirkung von Vitriolöl auf Stärkmehl wird lösliches Stärkmehl gebildet. BECHAMP.

Ueber Stärkmehlschwefelsäure vergl. unten. Saussune erhielt durch Erwärmen von 1 Th Stärkmehl mit 3 Th, Vitriolöl, zuvor mit 36 Th, Wasser verdünnt, und Fällen der Lösung mit Weingeist mit Stärke gemengte Krystalle, die nach dem Waschen mit Weingeist in wenig Wasser gelöst bei freiwilligem Verdunsten wieder erhalten, und durch Weingeist von anhängender Schwefelsäure befreit wurden. Diese Krystalle, Saussune's schwefelsaures Stärkmehl, lösen sich in Wasser unter Abscheidung von etwas Stärkmehl, das durch Iod weinroth wird. Fritzsche vermochte sie nicht zu erhalten.
b. Beim Erwärmen mit verdünnter Schwefelsäure wird Stärk-

mehl desorganisirt, ohne sich zu lösen, geht dann allmählich in lösliches Stärkmehl, dann weiter in Dextrin über. Letzteres verwandelt sich endlich theilweis in eine vom Dextrin verschiedene, nicht gährungsfähige Substanz und theilweis in Zucker. Bechamp. Die nicht gährungsfähige Substauz schelnt selbst aus 2 Körpern von kleinem Rotationsvermögen zu bestehen. BÉCHAMP.

Diese Bildung des Zuckers wurde von Kinchhoff entdeckt. Zucker und Dextrin sind beide directe und gleichzeitig auftretende Zersetzungsproducte des Stärkmehls, da die Zuckerbildung rasch fortschreitet, so lange noch unzersetztes Stärkmehl vorhanden, laugsam, wenn die saure Lösung durch lod nicht mehr gebläut wird. Auf 2 At. Dextrin wird 1 At. Zucker gebildet. Musculus (N. J. Pharm. 37, 419; Chem. Centr. 1860, 602).

Die Zuckerbildung erfolgt ohne Formveränderung der Stärkmehlkörner. von denen sich nur die elgentliche Stärkmehlsubstanz zersetzt. (Inst. 1857, 161). Sie erfolgt auch bei Luftabschluss und ohne Gasentwicklung, Vockl, bei Luftabschluss unter Freiwerden von etwas Kohlensäure. DÖBERKINER (Schw. 5, 281). Dabei bleibt die Menge der Schwefelsäure unverändert, aber das Stärkmehl nimmt Wasser auf. SAUSSURE.

Die Zuckerbildung ist vollständig, wenn 100 Th. Stärkmehl gekocht werden: 1. einige Tage mit 1/2 Th. Vitriolöl und 300 Th. Wasser; 2. 36-40 Stunden mit 1 Th. Vitr. und 400 Wasser; 3. 20 Stunden mit 2,5 Th. Vitr. und 400 Wasser; 4. 7-8 Stunden mit 10 Th. Vitr. und 600 Wasser. Kirch-HOFF. - Wasser das 1/2 Proc. Vitriolöl hält, erzeugt bei 38-50° auch nach 3 Wochen aus Stärkmehl keinen Zucker, Daniell (Ann. Chim. Phys. 10, 219).

Aus 100 Th. Stärkmehl werden erhalten: 120 Th. Syrup oder 90 Th. Zucker, Kirchhoff, 110,14 Th. bei 100° getrockneter Zucker, Saussurk, 91,52 bis 115,7 Th. Zucker, Guerin-Varry, 104,01 Th. Brunner (Pogg.

34, 319).

Mit schwacher kalter Schwefelsäure behandelte Stärkmehlkörner zeigen sich unter dem Mikroskop unverändert, mit stärkerer aufgebläht, noch stärkere scheidet anfangs an einem Punct Gallerte aus, dann verwandelt sie die Körner ganz in Gallerte, die keine Hülle mehr erkennen lässt, noch stärkere

Säure bildet klare Lösung. GUIBOURT.

Beim Einwirken von 1/4 Th. Vitrlolöl und 2,8 Th. Wasser auf Stärkmehl sind bei t0° nur wenige Stärkmehlkörner zerrissen, bei 75° grösstentheils in eine beim Erkalten erstarrende Gallerte umgewandelt, die thells ganz, theils halb gelöste Hüllen und noch ganze Stärkmehlkörner in einer weissen pulverigen Masse vertheilt enthält. Bei 90° gesteht die Gallerte beim Erkalten nicht mehr, es sind fast alle Körnchen geplatzt und die bei 92-100° filtrirte Flüssigkelt lässt auf dem Filter zerrissene, durch Dextrin zusammengeklebte Hüllen, denen kaltes Wasser nichts, heisses Wasser allmählich das Dextrin entzieht. Biot u. Persoz. Um alle Körner platzen zu machen, ist Wasser von 30 Proc. Schwefelsäuregehalt zu verwenden. PAYEN. - Mit 1/2 Th. Vitriolöl und 10 Th. Wasser erwärmtes Stärkmehl bildet bei 70° Kleister, wird bei 90° vollkommen flüssig, aber erstarrt bei raschem Abkühlen wieder zur Gallerte, die mit Weingelst gewaschen und getrocknet unlöslich in Wasser ist und keinen Kleister bildet, bei fortwährendem Erhitzen aber schliesslich bis auf 1/10 ganz dünnflüssig wird und beim Trocknen eine hornartige Masse bildet.

Belm Erhitzen von Stärkmehl mit verdünnter Schwefelsäure auf 100° färbt sich die Flüssigkeit mit Iod anfangs noch blau, nach 30 Minuten violett, nach 45 Minuten violettroth, nach 75 Minuten dunkelroth, nach 105 Minuten rothbraun, nach 135-435 Minuten blassgelbbraun; sie gibt anfangs mit Weingelst starken, bei fortgesetztem Erwärmen immer geringeren Niederschlag, der nach 75 Minuten nur als Trübung und nach 135 Minuten nicht mehr erscheint; mit der Dauer des Kochens wird der entstehende, aufangs in Wasser ganz unlösliche Niederschlag, immer löslicher (lösliches Stärkmehl); es nimmt ferner das Rotationsvermögen des Stärkmehls mit der Dauer des Erhitzens der Flüssigkeit ab, ist nach 10 Minuten  $\lceil \alpha \rceil = 216^{\circ}$  rechts, nach 15 Minuten 210°,8, nach 20 Minuten 204°,3, nach 30 Minuten 196°,9, nach 45 Minuten 179°,8, nach 75 Minuten 167°,6, nach 105 Minuten 143°,6, nach 135 Minuten

131°,8, nach 165 Minuten 96°,3, nach 195 Minuten 96°,1, nach 255 Minuten 76°,5, nach 315 Minuten 73°,7, nach 435 Minuten 73°,7 rechts und bleibt dann bel fernerem Erhitzen constant, 1st also grösser wie das des Krümelzuckers ([a]  $==66^{\circ}$ , 3 rechts), well die Lösung ausser diesem noch eine andere optisch wirksame, durch Säure nicht weiter zersetzbare Substanz enthält. Béchamp.

Erhitzt man 1 Theil Kartoffelstärkmehl mit 2 Th. Weingeist von 0,833 spec. Gew. und wenig Vitriolöl im Wasserbade eine Stunde zum Kochen, giefst den Weingeist ab und wäscht die am Boden liegende Stärke durch Decanthiren mit kaltem Wasser vollständig aus, so zeigt sie sich äußerlich wenig verändert, aber gibt beim Zerreiben mit kaltem Wasser an dieses eine organische Säure ab und löst sich beim Kochen mit Wasser vollständig klar auf. Die mit 4-6 Th. Wasser bereitete Lösung erstarrt beim Erkalten zur Gallerte. Das so behandelte Stärkmehl ist Maschkk's künstliche Moosstärke oder modificirte Stärke, die sich nicht in kaltem aber in kochendem Wasser löst und mit lod blau'färbt. — Das Destillat, welches beim Kochen von Kartoffelstärkmehl mit verdünnter Schwefelsäure erhalten wird, hält Fett. Vergl. Payen (Compt. rend. 23, 337). Rousseau (Pogg. 32, 201).

Beim Destilliren von Stärkmehl (auch Gummi und Holzfaser) mit Vitriol-

Beim Destilliren von Stärkmehl (auch Gummi und Holzfaser) mit Vitriolöl (Phosphorsäure oder Chlorzinn) wird flüchtiges Oel erhalten, dann unter Verkohlung der Masse Ameisensäure (schweslige Säure? Gm.). Emmet (Sill.

am. J. 32, 140; J. pr. Chem. 12, 120).

9a. Salpeterschwefelsäure verwandelt Stärkmehl in eine explodirende, der Schiessbaumwolle entsprechende oder mit ihr identische Substanz. De Vrij (Compt. rend. 24, 19). Vergi. auch Payen (Compt. rend. 24, 87).

10. Phosphorsäure verwandelt Stärkmehl nicht in Zucker. Kirchnoff.

- 11. Durch verdünnte wässrige Salzsäure wird Stärkmehl in Zucker übergeführt. Kirchhoff. Es entwickelt Kartoffelstärkmehl, auch Reisstärkmehl, Scharling beim Kochen mit salzsäurehaltigem Wasser selbst noch nach mehreren Tagen bei neuem Erhitzen Geruch nach Amelsensäure, Arrowroot unter gleichen Umständen nicht, Schmidt (N. Br. Arch. 19, 195), so dass man daran eine Beimengung von 15 Proc. Kartoffelstärkmehl im Arrowroot zu erkennen vermag. Oswald (N. Br. Arch. 40, 166). Mit 1,5—2 Th. conc. Salzsäure gibt Kartoffelstärkmehl nach Amelsensäure riechenden zähen, fast durchsichtigen, Reisstärkmehl ähnlichen, nur trüben Schleim; mit verdünnter Salzsäure Kartoffelstärkmehl nach 2—3 Minuten, Reisstärkmehl erst nach 25—30 Minuten, 25—30 Proc. Kartoffelstärkmehl enthaltendes Reismehl mit Salzsäure von 13,5° B. nach 40—50 Secunden zähen Schleim. Schabling (Ann. Pharm. 42, 272).
- 12. Kleesäure verwandelt Stärkmehl in Zucker Kirchhoff. Couverchel. Auf 1 Th. Stärkmehl sind zur Zuckerbildung 0,005 Kleesäure, 1—12 Th. Wasser und 2stündiges Erhitzen der Mischung auf 130° nöthig. Stärkmehl mit 0,005 Kleesäure und 5 Wasser auf 130° erhitzt ist nach 20 Minuten in Granules de fécule, nach 1 Stunde in mit Iod sich purpurroth färbendes, nach 2 Stunden sich nicht mit Iod färbendes Dextrin verwandelt. Jacquelain. 13. Mit ½ Weinsäure und 5 Th. Wasser eine Stunde auf 125° erhitzt wird Stärkmehl in Gummi (Dextrin ?) verwandelt (auch ebenso durch Aepfelsäure). Couverchel (J. Pharm. 7, 267).
- 14. Eisessig lässt Stärkmehl unverändert, Fritzsche, Paven (N. Ann. Sc. nate. Bot. 10, 161), selbst beim Kochen, Persoz (compt. rend. 17, 1067), macht es bei mehrstündigem Erhitzen auf 100° theilweis in kaltem, theilweis in heissem Wasser löslich, Bechamp, bildet

damit 50-60 Stunden auf 180° erhitzt unter Wasseraustritt wenig einer der Essigsäure-Glucose identischen oder ähnlichen Verbindung. BERTHELOT (N. Ann. Chim. Phys. 60, 100). - Die bei 3stündigem Erhitzen des Stärkmehls mit mässig concentrirter Essigsäure auf 100° entstehende Lösung enthält selbst nach 28stündigem Erhitzen nur lösliches Stärkmehl und hat wenig an Rotationsvermögen abgenommen. Eine Lösung in Essigsäure mit 4 At. Wasser verliert bei 12-28stündigem Erhitzen bis  $1^{\circ}0^{\circ}=52^{\circ}$  [\alpha] ihres Rotationsvermögens, ihre Eigenschaft sich mit Iod zu bläuen, mit Weingeist einen Niederschlag zu erzeugen und lässt beim Verdunsten nicht gährungsfähigen Rückstand. BECHAMP. - Es entsteht aus Stärkmehl mittelst wässriger Essigsäure erst Dextrin, dann Zucker, Persoz, kein Zucker, Kircu-HOFF, BIOT (Compt. rend. 17, 1067), und nach dem Kochen erscheinen die Stärkmehlkörnchen unter dem Mikroskop mit glatten Nadeln (losgelöste Schichten des Korns) bedeckt. FRITZSCHE. - Ueberhaupt wird durch warme verdunnte Mineralsauren, ebenso durch organische Säuren den Stärkmehlkornern ihr Gehalt an eigentlicher, mit Jod sich bläuender Stärkmehlsubstanz entzogen, ohne dass jedoch ihre Form oder Structur sich ändert. Die so behandelten Körner werden durch Jodwasser allein gelblich oder röthlich, mit Jodwasser und hinterher mit Vitriolöl vorsichtig befeuchtet aber blau gefärbt, wobel sie in letzterem Falle ihre Form beibehalten. Melsens (Inst. 1857, 160).

15. Stärkmehl verschluckt bei Mittelwärme langsam Fluor-borongas und wird flüssig, ohne sich zu färben.

15a. Erhitzt man Stärkmehl mit concentr. wässrigem Ammoniak mehrere Tage auf 150° im zugeschmolzenen Rohr, so wird feste, braune gummiartige Masse erhalten, zerfliesslich, von bitterem Geschmack, leicht durch Thierkohle zu entfärben und durch Gerbstoff aus ihren Lösungen fällbar. Diese riecht beim Erhitzen nach gebratenem Fleisch, entwickelt mit Kalilauge oder Kalkhydrat in Berührung kein Ammoniak, aber beim Schmelzen mit Kalistücken eine 2½ bis 3 Proc. Stickstoff entsprechende Menge. Schützenberger. (Krit. Zeitsch. 4, 65).

16. Beim Erhitzen mit der 4- bis 5-fachen Menge Kalihydrat und wenig Wasser lange nicht bis zum Glühen schwillt Stärkmehl auf und wird unter Entwicklung von Wasserstoff und Bildung von kleesaurem Kali verflüssigt. GAY-LUSSAC. Vergl. IV, 119. Dabei entstehen auch kohlensaures, ameisensaures, essigsaures und metacetsaures Kall, überhaupt dieselben Producte, welche Rohrzucker unter gleichen Umständen bildet. Gottlirb (Ann. Pharm. 52, 121). - Bei mehrstündigem Kochen von Stärkmehl mit concentr. Kalilauge entsteht zuerst dicker, dann dünnflüssiger Kleister, aus dem Weingeist einen Niederschlag von desorganisirtem Stärkmehl scheidet. Dieses lässt sich durch Waschen mit Weingelst nicht von Alkali befreien, wohl aber, wenn es nach dem Neutralisiren der alkalischen Lösung mit Essigsäure durch Weingeist gefällt war; es ist wenig oder nicht löslich in kochendem Wasser, wird damit durchscheinend ohne Kleister zu bilden und bläut sich mit Iodtinctur. Es besitzt  $[\alpha] = 211^{\circ}$  Rotationsvermögen rechts. Béchamp, — Digerirt man Stärkmehl mit 5 procent. Kalilauge 12 Stunden bei 50 bis 60°, so bildet sich Dextrin. PAYEN.

Mit Kalilauge bildet Stärkmehl opalisirende, nicht gelatinirende Lösung, Schmidt (Ann. Pharm. 51, 31), die kein Rotationsvermögen besitzt. Ventzke (J. pr. Chem. 25, 65). Mit einer Lösung von 1/4 Kalibydrat in

12,75 Th. Wasser gibt Kartoffelstärkmehl in ½ Minute sehr dicke, trübe durchscheinende, Weizenstärkmehl in einer halben Stunde milchige, undurchsichtige Gallerte, Arrowroot ein dünnflüssig bleibendes Gemenge, Stärkmehl der Bryonia sogleich sehr dünne, blassgelbe, klare Gallerte, Mehl der Schminkhohnen grüngelben, undurchsichtigen dünnen, Manjokmehl dicken; schwäch durchscheinenden Schleim, der aufgequollene Körnchen beigemengt enthält, Maykt (N. J. Pharm. 11, 81; J. pr. Chem. 40, 435). Mit einer kalten Lösung von 0,018 — 0,020 Th. Kalihydrat in 10—15 Th. Wasser in Berührung bleibt Weizenstärkmehl unverändert, Arrowroot bildet sehr trübe, Bohnenstärke durchscheinende und feste Gallerte. Paykn (Compt. rend. 48, 775). — Die in sehr verdünnter Kalilauge unlöslichen Stärkmehlkörner quellen in etwas stärkerer (2 procentiger, Béchamp,) auf und lösen sich schliesslich ohne vorher zu platzen. Guibourt. Sie lassen beim Uebergiessen mit 1000 heissem weingelstigen Kali in ihrem Innern ein Luftbläschen erkennen, das auch bei wochenlangem Liegen der Körner in der Flüssigkeit nicht verschwindet, saugen aber auf Wasserzusatz unter starkem Aufquellen Wasser auf, wobei der innere Luftbläsenraum ohne Entweichen einer Luftblase verschwindet. Faitzsche. — Da die lüllen der Stärkmehlkörner stickstoffhaltig sind, so entwickeln sie beim Schmelzen mit Kalihydrat Ammoniak. Jacquellan v.

17. Mit Salpeter und Kalihydrat geschmolzen verpufft Stärkmehl und bildet wenig Cyanmetall. Roussin. (Compt. rend. 47, 875). — Es wird durch übermangansaures Kali nicht verändert. E. Momen

(Compt. rend. 46, 425; J. pr. Chem. 73, 479).

18. Natronhydrat zersetzt Stärkmehl wie Kalihydrat, Béchamp. Die Stärkmehlkörner schwellen in verdünnter Natronlauge (2 Proc. Natronlauge von 35°B. enthaltend) bis zum 100 fachen ihres Umfanges auf ohne zu platzen, jüngere Stärkmehlkörner, oder auch bei 120° im Vacuum neben Vitriolöl getrocknetes Stärkmehl bei noch geringerem Natrongehalt als ältere; Zusatz eines Ammoniaksalzes verhindert das Aufschwellen. Payen.

Beim Erhitzen von Stärkmehl mit Natronhydrat wird weniger Kleesäure erhalten als mit Kalihydrat. Possoz. Ebenso liefern weniger Kleesäure: Natronhydrat mit ½, ⅓ oder weniger Kalihydrat; aber mehr als Kalihydrat allein liefert ein Gemenge von Natronhydrat mit 2 oder 3 Th. Kalihydrat. Possoz.

18 a. Bei vorsichtigem Destilliren eines innigen Gemenges von Stärkmehl mit 8 Th. gebranntem Kalk wird unter starkem Aufblähen ein öliges Destillat erhalten, das Metaceton und weniger Aceton hält. Fremy (Ann. Chim. Phys. 59, 6; Ann. Pharm. 15, 278).

- 19. Wird durch Chlorzink in desorganisirtes Stärkmehl, beim Kochen in lösliches Stärkmehl, nicht in Dextrin verwandelt. Béchamp.
   Mit 10 Theilen einer 25 procentigen wässrigen Lösung von geschinolzenem Chlorzink bildet Stärkmehl sogleich dicken Kleister, der sich nicht in der Hitze, wohl aber nach 12—18 stündigem Erhitzen im Wasserbade verflüssigt und aus dem Weingeist desorganisirtes Stärkmehl, nach 2—3 stündigem Kochen über freiem Feuer aber lösliches Stärkmehl ohne Dextrin abscheidet. Béchamp.
- 20. Verwandelt sich beim Zusammenreiben in der Kälte und beim Erhitzen mit wässrigem Zweifach-Chlorzinn in eine zwischen Zucker und Dextrin, oder Gummi und Zucker stehende Verbindung, deren Zusammensetzung der Formel C²⁴H²³O²³ entspricht. v. Payr. (Wien. Acad. Ber. 21, 269; J. pr. Chem. 69, 425).

Reibt man Stärkmehl mit wässrigem Zweifach-Chlorzinn zusammen und filtrirt vom geringen Rückstand ab, so fällt absoluter Weingeist aus dem Filtrat einen weissen Niederschlag, nach dem Waschen mit absolutem Weingeist und Trocknen neben Vitriolöl nach v. Paya = C60H64O64, 8SnO2 hal-

tend. — Erhitzt man das Gemisch auf  $100^{\,0}$ , so fällt Weingelst einen anders zusammengesetzten Niederschlag, bei  $100^{\,0} = C^{23}H^{28}0^{28}$ ,  $78n0^2$ . — Ersterer Niederschlag unter Wasser mit Hydrothion zerlegt bildet Zweifach-Schwefelzinn, und eine wasserhelle Lösung, die beim Verdunsten im Vacuum weisse, zerreibliche Masse lässt, leicht löslich in Wasser, unveränderlich durch Iod, und durch Erwärmen mit verdünnten Mineralsäuren in Zucker übergehend. v. Payr.

Weisse Masse,	v. Payr.	Zinusalz.	v, Payr,	Zinnsalz. b.	v. Payr.
24 C 41,02 23 H 6,55 23 O 52,43	40,90 6,67 52,43	60 C 23,43 64 H 4,16 64 O 33,36 8 SnO <sup>2</sup> 39,04	23,30 4,14 33,98 38,58	24 C 15,64 28 H 3,04 28 O 24,34 7 SnO <sup>2</sup> 56,98	15,50 3,18 24,24 57,08
100,00 C <sup>24</sup> H <sup>23</sup> O <sup>23</sup>	100,00 C <sup>60</sup> H <sup>6</sup>	100,00 40 <sup>64</sup> ,88n0 <sup>2</sup>	100,00 C <sup>24</sup> H	100,00 <sup>28</sup> 0 <sup>28</sup> ,7SnO <sup>2</sup>	100,00

- 20 a. Wird Stärkmehl mit wässriger *Osmiumsäure* anhaltend erwärmt, so werden Kohlensäure, Kleesäure und eine besondere Säure gebildet, deren Ammoniaksalz in Weingeist löslich ist. Buttlerow (J. pr. Chem. 56, 271).
- 21. Wässriges *lösliches Berlinerblau* wird durch Stärkmehl entfärbt, Vincent, nur durch Kartoffelstärkmehl, nicht durch Weizenstärkmehl, Wach (*Schw.* 51, 444), weil letzteres Kleber enthält. Böttger (*J. pr. Chem.* 10, 110).
- 22. Mit Chinabasen erhitzt entwickelt Stärkmehl rothe, sich zur rothen Flüssigkeit verdichtende Dämpfe. BATKA (Chem. Centralbl. 1859, 865).
- 23. Wird in Berührung mit *Diastas* bei 65 bis 80° in Dextrin und Krümelzucker verwandelt, wobei mit Iod nicht mehr blau werdende Hüllen der Stärkmehlkörner zurückbleiben, Payen u. Persoz, und zwar entsteht nach Payen zuerst Dextrin, welches dann in Zucker übergeht, nach Balling entstehen nacheinander Dextrin, Dextringummi und Dextrinzucker (*Gährungschemie. Prag* 1845, 2, 15). Nach Musculus (*N. J. Pharm.* 37, 419; *Chem. Centr.* 1860, 602) spaltet sich Stärkmehl in 2 At. Dextrin und 1 At. Zucker, welcher letztere nicht erst aus dem Dextrin gebildet wird.

Die Umwandlung des Stärkmehls durch Diastas in Dextrin und Zucker erfolgt ohne Volumänderung, auch im Vacuum, auch bei gewöhnlicher Temperatur, bei Verwendung von Kielster auch bei  $0^\circ$ , Gurrin-Varry, ohne vorhergehende Bildung von Gummi, Trommer (Ann. Pharm. 39, 360), ohne Entwicklung oder Absorption von Gas. Payen. Sie wird beschleunigt: durch Vermehrung der Wassermenge, Dubaunfaut; durch vorhergehende Kleisterbildung des Stärkmehls, Payen; und ist bei 1 Th. Stärkmehl, 10 Th. Wasser und 0,005 Th. Diastas bei 70-80 in 3 Stunden beendet. Payen. Sie wird durch Erhitzen zum Kochen aufgehoben, Payen; wird nicht gehindert durch Gegenwart von je 1 Proc. des Stärkmehls au Eisenvitriol, Eisessig, Ameisensäure, Blausäure, schwefelsaurem Chinin, schwefelsaurem Morphin, Terpenthin-, Citronen-, Anis-, Nelken-, Senf-Oel, Kreosot, Aether; sie wird schwach gehindert durch zweifach-kohlensaures Natron, Jodkalium, Kalomel, Cyanquecksilber, Glaubersalz, Bittersalz, Bleizucker, arsenlge Säure, arsenlgaures Natron, Alaun; wird stark gehindert durch Aetzkalk, Magnesia; völlig durch Gerbstoff, Payen, Brom, Natron, Vitriolöl, Salpetersäure, Salz-

säure, Kleesäure, Phosphorsäure, salpetersaures Silber, Sublimat, Kupfervitriol, Bouchardat (Compt. rend. 20, 107; Ausz. N. Ann. Chim. Phys. 14, 61); sie wird nicht gehindert durch geringe Mengen von kohlensauren Al-kalien, Säuren und verschiedenen Neutralsalzen. PAYEN u. PERSOZ. — Diastas verflüssigt 60 mal mehr Stärkmehl als Vitriolöl, PAYEN u. PERSOZ, vermag das 2000 fache an Stärkmehl zu verflüssigen, und verflüssigt selbst bei - 5° und - 9° mit Kochsalz gemengten Stärkmehlkleister in 2 Stunden, ohne jedoch damit Zucker zu bliden. Guerin-Varry.

Die Umwandlung des Stärkmehls in Zucker durch Malz, Kinchhoff, sowie beim Keimen der Getreidekörner, SAUSSURK, wird gleichfalls durch Diastas verursacht, dessen Meuge beim Keimen der Getreidekörner immer mehr zunimmt, während Dextrin und Zucker verbraucht werden. PAYEN. --Nach SAUSSURR erfolgt die Zuckerbildung beim Keimen des Weizens durch darin enthaltene schleimige Substanz, bei Luftabschluss langsamer, nicht im Vacuo, wo sich Essig-, Ameisen-, Milch- und Kohlensäure und Weingelst erzeugen. — Ueber Wirkung von Diastas auf Stärkmehl vergl. TRAUBE (Pogg. 1858, 331; N. Br. Arch. 96, 55).

Ünterm Mikroskop zeigt sich beim Einwirken von wässrigem Diastas auf Stärkmehl, dass die Hüllen der Stärkmehlkörnchen nicht gelöst werden, das Diastas also durch Endosmose wirkt und im Innern der Körnchen auch bei gewöhnlicher Temperatur, noch mehr bei 750 unter Zerreissen der Hüllen Zuckerlösung erzeugt. Dutrochet (Ann. Sc. nat. 30, 354). Es findet keine

Formveränderung der Stärkmehlkörner statt, da nur die eigentliche Stärkmehlsubstanz derselben zersetzt wird. Mrisens (Inst. 1857, 161).

Ist die Diastaslösung auf mindestens 54° erhitzt, so zerplatzen die Körnchen ohne zu zerreissen und Diastas wirkt demnach nicht durch die Hüllen des Korns, sondern direkt auf seinen Inhalt ein, es kann nicht aus ganzem Stärkmehl, sondern nur aus Stärkmehlkleister Zucker bilden, also auch belm Keimen die Zuckerbildung aus Stärkmehl nicht bedingen. Gurbin-

VARRY.

Die Menge des aus Stärkmehl mittelst Diastas sich bildenden Zuckers ist abhängig von der Menge des Diastas und der Zeit ihrer Einwirkung, der Menge des Wassers und der Temperatur. — 100 Stärkmehl mit 1000 Wasser zu Kleister gekocht und mit 1,7 Diastas 15 Stunden auf 70-75° erwärmt gaben 17,58 Zucker; 100 Stärkmehl mit 3900 Wasser und 6,13 Diastas in 40 Wasser 1 Stunde auf 60-65° erwärmt gaben 86,91 Zucker; 100 Stärkmehl mit 1393 Wasser zu Kleister gekocht und mit 12,25 Diastas in 367 Wasser 24 Stunden bei 20° in Berührung gaben 77,64 Zucker, dasselbe Gemenge 1 Stunde bei 0° stehen gelassen 11,82 Zucker. Gurbin-Varby; 100 Stärkmehl liefern mit 4500 Wasser und 25 Gerstenmalz 90 Zucker, bei mehr Malz wird nicht mehr Zucker erhalten. Dubrunfaut.

Untersucht man das durch Diastas bei 70 bis 750 aus Stärkmehl gebildete Product, wenn Jod kein Stärkmehl mehr anzeigt oder wenn Diastas länger eingewirkt hat, immer findet man Zucker und Dextrin im Verhältniss von 1 zu 2 At. Musculus.

24. Geht in Berührung mit Kleber bei mässig erhöhter Temperatur in Gummi (Dextrin?) und Zucker über. Кисиногг. — In Stärkmehlkleister erzeugt Kleber unter Verflüssigung desselben Zucker. Bouchardat. (Compt. rend. 20, 107; N. Ann. Chim. Phys. 14, 61).

Bei der, bei Berührung von Stärkmehl mit Kleber unter Wasser eintretenden Gährung werden Buttersäure (V, 236), Kohlensäure und Wasserstoff gebildet. Erdmann u. Marchand (J. pr. Chem. 29, 466).

25. Wird durch Speichel in Dextrin und Zucker verwandelt (VIII, 19), MIALHE (Compt. rend. 20, 1485; 22, 252), LASSAIGNE (J. chim. méd. 21, 305 u. 359; Compt. rend. 20, 1347). — Speichel von 40-50° lässt Stärkmehlkörner scheinbar unverändert, entzieht ihnen aber die eigentliche Stärkmehlsubstanz (Granulose), und lässt Cellulose zurück. Nägeli. — Durch *Pepsin* werden die Stärkmehlkörner ihres mit Jod blauwerdenden Theils beraubt, ohne dass ihre Form oder Structur sich ändert, die zurückbleibenden Körner färben sich mit Jodwasser blassgelb bis roth, aber ohne ihre Form zu ändern wieder blau, wenn sie mit Jodwasser, darauf vorsichtig mit Vitriolöl befeuchtet werden. MELSENS (Inst. 1857, 161).

26. Stärkmehlkleister wird in Zucker übergeführt durch Bierhefe, Bouchardat; durch thierischen Leim, Kirchhoff, Matthieu DE DRUBASLE, - frischen, trocknen, gepulverten oder faulenden Leim, Bouснаврат -; durch mit Speichel gemengten, nicht durch reinen Magensaft (VIII, 21), durch pankreatischen Saft (VIII, 82 u. 99), LASSAIGNE (Compt. rend. 20, 1350; J. Chim. méd. 21, 309); Nierensubstanz, MARCHAND (N. Br. Arch. 52, 195; Pharm. Centralbl. 1847, 491); thierische Schleimhaut (VIII, 82), Harn, Galle, Sperma, Blutserum und thierische Gewebe, durch bei 40° gemachte wässrige Auszüge von Herz, Gehirn, Lunge, Leber, Nieren, Milz, Muskeln. Magendie (Compt. rend. 23, 189; Ausz. N. J. Pharm. 11, 40); (VIII, 21).

Verbindungen. A. Mit Wasser. - Käufliches oder lufttrocknes Stärkmehl hält anhängendes, aber kein gebundenes Wasser; ersteres entweicht vollständig bei 100°. MULDER. Getreidestärkmehl hält bei 22° und 88° des Haarhygrometers 13,66, Kartoffelstärkmehl 16,41 Proc., Saussurk; lufttrocknes Welzenstärkmehl 12,5 Proc., Prout, 14,2-17,8 Proc., WOLFF (J. pr. Chem. 71, 86), Arrowroot 18,2 Proc.; luftrocknes Stärk-mehl 28 Proc., Gurrin-Varry, 21,55 Proc. Wasser, Mulder (J. pr. Chem. 15,300).

Stärkmehl löst sich nicht beim Schütteln mit kaltem Wasser, aber bei anhaltendem Reiben damit theilweis. Es quillt in heissem Wasser auf und bildet Kleister. — Die Kleisterbildung mit heissem Wasser, aber nicht die Unlöslichkeit des Stärkmehls in Wasser ist durch seine Organisation bedingt. BECHAMP.

In feuchter Luft liegend verschluckt Stärkmehl Wasser. Die Wasseraufnahme erfolgt nach stöchiometrischen Verhältnissen, sie findet sehr rasch statt, wenn das Stärkmehl bei 150° getrocknet war und dabei die Stärkmehlkörnchen theilweis zerrissen wurden. PAYEN.

Beim Befeuchten mit kaltem Wasser erwärmt sich bei  $100-120\,^\circ$  getrocknetes Stärkmehl. — Mit kaltem Wasser übergossen und gleichmässig verthellt, setzt sich Kartoffelstärkmehl rascher als Weizenstärkmehl zu Boden. Wolff (J. pr. Chem. 71, 86). — Auch bei überschüssigem Wasser nimmt Stärkmehl immer ein gleiches Maass desselben auf, so dass 10 Grm. getrocknetes Stärkmehl mit destillirtem Wasser übergossen, stets zu 14,857 CC aufquellen, 10 Grm. feuchtes Stärkmehl zu einem kleineren Volum, worauf die Prüfung des Stärkmehls auf seinen Wassergehalt mittelst des Féculometers beruht. Bloch (Compl. rend. 39, 969; Pharm. Centrbl. 1855, 29).

Mit wenig kaltem Wasser zerrieben bildet Stärkmehl zähen, beim Trocknen erhärtenden Brei; mit mehr kaltem Wasser anhaltend gerieben, oder beim Auswaschen von zerriebenem Stärkmehl löst es sich bis auf die Hüllen seiner Körnchen. Gubourt, Berze-LIUS (Jahresber. 10, 201), GURRIN-VARRY, JACQUELAIN, REDWOOD (Pharm. J. Trans. 4, 505; Ausz. Repert. 89, 84), Reinsch (N. Jahrb. Pharm. 3, 65), DELFFS (Pogg. 109, 648; N. Jahrb. Pharm. 13, 145), Jessen (Pogg. 106, 497; Ausz. Chim. pure 1, 432. — Pogg. 109, 361). — Guerin-Varry relbt lufttrocknes Stärkmehl 2 Stunden mit 8 Th. Wasser bei 0° im Achatmörser, darauf mit 40 Th. Wasser, decanthirt, filtrirt und wäscht den Rückstand mit Wasser, so lange sich das Filtrat noch mit Jod reibt Stärkmehl stundenlang mit feinem Sand, fügt Wasser hinzu, vertheilt den entstehenden Schleim in viel kaltem Wasser und filtrirt durch 3 faches Filter: Delffs reibt es anhaltend mit Quarzsand und so viel Wasser, dass das Ganze einen dünnflüssigen Brei bildet und filtrirt nach 24stündigem Absitzen. - Dabei zerreissen die in Wasser unlöslichen Hüllen der Stärkmehlkörner, Guiboubt, Jessen, und es löst sich der unveränderte Inbalt, Guiboubt u. A., nach Knop unter Vermittlung der beim Reiben frei werdenden Wärme. Knop (Chem. Centr. 1860, 367). Nach Wicke löst sich Nichts und das Filtrat hält nur suspendirtes Stärkmehl (Pogg. 108, 359)

Das in Lösung enthaltene wässrige Stärkmehl nennt Guibourt Fécule soluble, hält es für den innern Bestandtheil des Stärkmehlkorns und identisch mit RASPAIL'S Gummi, SAUSSURE'S Amidin und CAVENTOU'S Amidon modifié; GUERIN - VARRY bezeichnet es als Amidine, gemengt mit unter dessen Vermittlung aufgelöstem Amidin soluble, PAYEN als Amidon, Amylogen.

Die Lösung ist klar, setzt Nichts ab, und lässt unterm Mikroskop nichts Festes erkennen, sie wird durch Weingelst gefällt, JESSEN, und durch Iod gebläut. Sie wird durch wenig Iod vorübergehend blau, weil das Iod in einiger Zeit in Hydriod übergeht, durch mehr Iod dauernd blau. JACQUELAIN. Die aus Weizenstärkmehl bereitete Lösung färbt Iodtinctur blass - oder rothgelb, die aus Kartoffelstärkmehl unter gleichen Verhältnissen dunkelblau. Repwood. Die Lösung aus Kartoffelstärkmehl wird blau, die aus Welzenstärkmehl gar nicht gefärbt, well dessen Stärkmehlkörnchen mit Kleber um-geben sind (weil sie kleiner als die des Kartoffelstärkmehls sind, Gm.), welches Verhalten 5 Proc. Kartoffelstärkmehl im Weizenstärkmehl erkennen lässt. Martius (N. J. Pharm. 11, 322). - Die durch Eindampfen concentrirte Lösung ist nach dem Erkalten gummi-, gallertartig, bildet nach 3 Ta-gen undurchsichtigen Brei, löst sich theilweis in kaltem Wasser, unter Zurücklassung undurchsichtiger Gallerte, die mit Wasser verdünnt weisses, in heissem Wasser lösliches Pulver abscheidet. Guibourt. - Die zur Trockne verdampfte Lösung lässt Rückstand (durchsichtige Schuppen, Jacquelain), der nur theilweis (kaum, JACQUELAIN) in kaltem Wasser, GURRIN-VARRY, PAYRN, nur theilweis auch in kochendem Wasser löslich ist unter Hinterlassung durchscheinender, den Hüllen der Stärkmehlkörner gleichender Häute. Gubourt. Der unlösliche Rückstand beträgt 38,29 Proc. — Amldin soluble, der lösliche Theil 61,71 Proc. — Amidine, Guérin-Varry; beide werden durch Jod blau gefärbt, Guibourt, Guèrin-Varry. — Die bei Luftabschluss aufbewahrte Lösung wird bei 20° in 60 Stunden trübe, scheidet mit Iod blauwerdende, in kochendem Wasser nur theilweis lösliche Flocken ab und wird nach 8 Monaten ohne zu gähren durch Iod nicht mehr gebläut. Die Lösung gährt auch bei Luftzutritt aufbewahrt nicht, wird anfangs durch lod gebläut, nicht mehr nach 45 Tagen. Gukrin-Varry. — Bei 200 gefrorene, dann wieder aufgethaute Lösung lässt nicht alles, aber den grössten Theil des Amidin soluble (des fibres amylacées, Jacquelain) als unlösliche weisse Masse zurück, während die Lösung Amidine enthält. Guenn-

Die nach Driffs' Vorschrift (VII, 550) mit kaltem Wasser bereitete wässrige Stärke (Delves' Amylogen) zeigt folgende Reactionen: Sie färbt Iodlösung blau, fällt aus Barytwasser und Bleiessig weisse Niederschläge, reducirt weinsaures Kupferoxydkali und verändert salpetersaures Quecksilberoxydul und Dreifach-Chlorgold nicht. Delffs.

Hierher gehört nach Flückiger (Pharm. Viertelj. 10, 40; Krit. Zeitschr. 4, 104) auch das in folgender Weise aus Stärkmehl entstehende Product. Schüttelt man Stärkmehl mit 10 bis 20 Th. Chlorcalciumlösung von ½ bis

1/3 Salzgehalt, so wird es nach elniger Zelt schleimig und fadenziehend und scheidet nach 2—3 Tagen eine obere klare Chlorcalciumlösung ab, die wenig Stärkmehl gelöst hält. Der Rückstand bildet beim Schütteln mit 100 bis 150 Th. Wasser eine steife Gallerte, die nach Zusatz von mehr Wasser filtrirt, sich gegeu Reagentien wie Driffs' Amylogen verhält und aus der Weingelst Flocken fällt, die nach dem Waschen mit Weingelst zu farblosen durchsichtigen Stücken austrocknen, sich im feuchten Zustande leicht in warmem Wasser lösen, aber nach dem Trocknen auch belm Kochen damit nur spurweise. Sie lösen sich nach dem Trocknen auch nicht in wässrigem Kupferoxydammoniak. Flückiger.

Kleister. colle d'amidon. Empois. — Ist in Wasser stark aufgequollenes Stärkmehl, Berzelius; enthält kein Stärkmehl gelöst, Schleiden, nach Payen je nach der Wassermenge gleichzeitig gelöstes Amidon (hüllenfreies Stärkmehl) und ungelöstes, nach Guerin-Varry gelöstes Amidine und Amidin soluble, nach Guerungelöste Fécule soluble, nach Caventou neben unverändertem Stärkmehl gelöstes Amidin. — Bildet sich beim Erhitzen des Stärkmehls mit Wasser auf 75—100°; beim Mischen von in kaltem Wasser vertheiltem Stärkmehl mit kochendem Wasser.

Beim Erwärmen mit Wasser erhalten die Stärkmehlkörner zuerst in der Nähe ihres Kerns Risse, dehnen sich dann in der Richtung ihrer dünnsten Schichten aus, werden grade oder zackig gespalten, erscheinen stark ausgedehnt, durchsichtig und trennen schliesslich von ihren inneren Schichten viele kleine, zarte Flocken ab, die sich mit Iod schön blau färben, während die aufgequollenen Körner damit nur weinroth werden. Fritzsche. — Beim Erwärmen von Stärkmehl mit Wasser platzen bei  $54\,^\circ$  einige, bei  $59\,-60$ viele Körner am Kern, bel 610 zerreissen einige, bei 62° fast alle, bei 64° alle in Lappen. Guérin-Varry. Erst bei  $56^{\circ}$  platzen einige, bei  $60^{\circ}$  die meisten und erst von  $60^{\circ}$  tritt eine Bläuung des Wassers mit Iod ein. Die Kleisterbildung erfolgt erst von 720 an, aber schon vorher dringt das heisse Wasser durch Endosmose [auch nach Dutrochet (Ann. Sc. nat. 30, 354)] durch die Hüllen ins Innere des Korns, macht es aufs 30fache aufquellen, die Hülle platzen und den stark aufquellenden Inhalt um so mehr austreten als er Wasser aufgenommen; letzterer wird theilweis gelöst, theilweis beim Erkalten wieder auf die Hüllen niedergeschlagen, wobei Verdickung und Zusammenziehen des Kleisters erfolgt. PAYKN. - Beim Erwärmen von Kartoffelstärkmehl mit Wasser auf 40-500 zeigen die Körnchen abwechselnd dunkle und helle Ringe, bei  $60^{\circ}$  unter Ausdehnung der Körner und Entfernung der Ringe von einander Kreise kleiner Körnchen; bei  $65-70^{\circ}$  sind dle Körnchen geplatzt und beim Kochen erscheinen sie in unregelmässigen Formen, zusammengefallenen Schläuchen ähnlich. Beim Befeuchten mit Iod erkennt man braun gefärbte, aus Cellulose bestehende Schläuche in einer blauen, scheinbar körnigen Masse. Maschkk. - Nach Gukbin-Varry löst sich zerriebenes Stärkmehl in kochendem Wasser bis auf 2,12 Proc. Hüllen (Amidin tégumentaire), nach Guinount löst es sich bei längerem Kochen mlt Wasser vollständig und nur desshalb schwierig, well die (nicht chemisch verschiedene) Hülle dichter als der Inhalt ist. Nach Jacquelain hält die durch langes Kochen mit 500 Th. Wasser bereitete Lösung 10 —17 Proc. vom angewandten Stärkmehl als lösliches Stärkmehl,

Der Klesster ist eine durchscheinende Gallerte, um so dicker, je mehr unzersetztes Stärkmehl darin ist. Caventou. Mit gleich viel Wasser gekocht gibt Weizenstärkmehl dünneren Kleister als Kartoffelstärkmehl, Arrowroot dagegen nur unzusammenhängenden Schleim. Pfaff (N. Tr. 11, 2, 197). Der gewöhnliche Kleister ist klebend, nicht der aus Reisstärkmehl bereitete, Vogel, er schmeckt fade und riecht elgenthümlich, wenn aus Weizenstärkmehl bereitet, nicht wenn aus Arrowroot hereitet. Oswald (N. Br. Arch.

40, 166). Stärkmehl aus Aesculus Hippocastanum bildet keinen Kieister, sondern nur dicken Schleim. Schweigern-Skidel (J. pr. Chem. 5, 227).

Stärkmehlkleister wird beim Stehen an der Luft sauer durch Bildung von Milchsäure, Braconnot, einer nicht krystallisirbaren Säure. Collard der Martigny (J. chim. med. 3, 238). Kleister verwandelt sich beim Kochen in Zucker, der nach 1 bis 2 Monaten bei Mitelwärme ½ bis ½ der angewandten Stärke ausmacht, in Gummi, in wenig veränderte kleisterartige Stärke (Amidine) und disweilen in eine harzähnliche Materie. Vergl. Saussube (Ann. Chim. Phys. 11, 388) und Caventou.

Im Sonnenlicht wird Kleister zunächst in eine dem Inulin ähnliche

Substanz, dann in Dextrin und Zucker verwandelt. — Die Umwandlung erfolgt im Dunkeln nicht, ausser bei Gegenwart von tartersaurem Eisenoxydkali, dessen Gegenwart auch die Wirkung des Sonnenlichts um ½ verstärkt; salpetersaures Uranoxyd verstärkt die Wirkung des Sonnenlichts ums 3—10 fache, dagegen schwächen oder vernichten sie milchsaures oder citronensaures Eisenoxydul und Sublimat. Nièper de St. Victor u. Corvisart (Compt.

rend. 49, 368; Ausz. Ann. Pharm. 113, 112).

Mit Jod. — Stärkmehl färbt sich in Berührung mit Jod blau und bildet Jodstärkmehl, Colin u. Gaultier de Claubry, eine dunkelblau glänzende, leicht zerreibliche Masse, in welcher die Stärkmehlkörner ihre Form unverändert beibehalten haben. Fritzsche, Schacht (N. Br. Arch. 47, 164). Dieses ist als ein Gemenge beider Stoffe zu betrachten, als Stärkmehl, welches durch auf der Oberfläche der Körner fein vertheiltes Jod blau gefärbt ist. Liebig (Ann. Pharm. 42, 308) u. A. Es ist nach Payen und Fritzsche eine Verbindung, 10 At. Stärkmehl auf 1 At. Jod haltend. — Je nach der Bereitung hält Jodstärkmehl 3,2 bis 7,1 Proc. Jod.

Die Bildung der Jodstärke erfolgt auch bei Luftabschluss. Payen, Sie erfolgt langsam beim Zusammenreiben von Stärkmehl mit festem Jod, kalter Jodtinctur oder ätherischer Jodlösung, sogleich bei Gegenwart von Wasser oder beim Uebergiessen mit warmer Jodtinctur. Joddampf oder in absolutem Weingelst gelöstes Jod bilden mit trocknem Stärkmehl keine Jodstärke. Payen, Gobley (J. chim. med. 20, 121), Langlois. — Mit Jodkalium versetzter Stärkmehlkleister wird blau gefärbt durch alle Agentien, welche aus Jodmetallen Jod ausscheiden, also durch Chlor, Lassaigne, Böttger (Ann. Pharm. 33, 338), Wackenboder (N. Br. Arch. 47, 166), rauchende Salpetersäure, Walther (Qu. J. 3, 378), Harting (J. pr. Chem. 22, 46), Brom, Wackenboder, Ozon, Schönbein (Pogg. 75, 356), Vitriolöl, salzsaures Eisenoxyd u. viele andere Körper. Sehr stark verdünntes Wasserstoffsuperoxyd scheidet aus Jodkaliumstärke kein Jod oder nur langsam, aber rasch, wenn bei Abwesenheit freier Säure wenig verdünntes wässriges Eisenoxydulsalz zugesetzt wird. Schönbein (Pogg. 112, 281).

Die blaue Färbung des Stärkmehls erfolgt nicht, oder ist weniger rein bei Gegenwart von Gerbsäure, wenig Gallussäure, Brenzgallussäure oder Harn, Löwe (J. pr. Chem. 74, 358), tritt bei Gegenwart von Speichel, Blutserum u. a. Stoffen erst nach dem Vermischen der Stärkmehl haltenden Flüssigkeit mit 1—2 Tropfen weingelstigem Jod, einigen Tropfen wässrigem Kallund Uebersättigen mit Salpetersäure ein. BÉCHAMP (N. J. Pharm. 27, 406).

Die blaue Färbung des Stärkmehlkleisters ist noch beim Vermischen mit  $^{1}\!\!/_{200000}$ , nicht mehr mit  $^{1}\!\!/_{400000}$  wässrigem Jod wahrnehmbar (gegen Stromeyer, Gilb. 49, 146); ist noch durch Chlor im Stärkmehlkleister zu erkennen bei Gehalt von  $^{1}\!\!/_{200000}$  Jod als Jodkalium, Lassatger, durch wenlg rauchende Salpetersäure bei Gehalt von  $^{1}\!\!/_{100000}$ , sehr schwäch bei  $^{1}\!\!/_{30000}$  Jodkalium, wobei die Bläuung durch beigemengtes Chlorkalium erst verhindert wird, wenn dieses das 10000fache des Jodkaliums übersteigt, Walther, bei Gehalt von  $^{1}\!\!/_{200000}$  Jod als Jodkalium, tritt bei  $^{1}\!\!/_{450000}$ — $^{1}\!\!/_{550000}$  Jod als Jodkalium nach einigen Stunden, bei noch weniger Jod gar nicht mehr ein.

Harting. Eine Lösung, welche Stärkmehlkleister und  $^{1}$ /<sub>396000</sub> bis  $^{1}$ /<sub>660000</sub> Jod als Jodkalium enthält, zelgt bei 0° die blaue Färbung uoch auf Zusatz von untersalpetersäurehaltiger Schwefelsäure, während dieselbe Färbung bei 13° kaum mit  $^{1}$ /<sub>330000</sub>, bei 20° mit  $^{1}$ /<sub>264000</sub>, bei 30° mit  $^{1}$ /<sub>132000</sub> Jod zu erkennen ist. Ebenso sind mit der Temperatur steigende Jodmengen erforderlich, um wässrigen Kleister zu färben. Fresenius (Ann. Pharm. 102, 184; Lieb. Kopp Jahresber. 1857, 581).

Reines Jodstärkmehl wird erhalten: 1. Man fügt zu filtrirtem, in concentrirter Salzsäure gelösten Stärkmehlkleister Jod oder weingeistiges Jod, wäscht den entstandenen Niederschlag mit Wasser, bis dieses gefärbt abläuft und trocknet neben Vitriolöl. Fritzsche. — Ist meistens salzsäurehaltig. Fritzsche, Böttger. — 2. Man mengt jodkallumhaltigen Kartoffelstärkmehlkleister mit der entsprechenden Menge Chlorwasser, wäscht und trocknet den sich sogleich ausscheidenden Niederschlag. Böttger. Lassaigne zerreibt Kartoffelstärkmehl mit kaltem Wasser, verdünnt und wäscht aus, mischt das Filtrat (welches Lassaigne's Amidin enthält) mit wässrigem oder weingeistigem Jod und verdampft im Vacuum. Das so dargestellte Jodamidin Lassaigne's hält 41,75 Proc. Jod.

Durov (Compt. rend. 51, 1031; Krit. Zeitschr. 4, 88), welcher die blaue Jodstärke für gefärbt durch überschüssiges Jod hält, erhält seine farblose Jodstärke, welche aber durch Chlor und Salpetersäure gebläut werden kann, durch Kochen von wässriger blauer Jodstärke bis zur Entfärbung, oder durch Hinstellen mit gewaschener Bierhefe und Eindampfen der entfärbten Lösung. Er entzieht dem Rückstande gebildeten Zucker durch Weingeist, wo die farblose Jodstärke als süsses Gummi bleibt.

Beim Erhitzen in der Retorte färbt sich Jodstärkmehl dunkler, dann heller, lässt wässriges Hydriod, Essigsäure und brenzliches Oel übergehen und Kohle zurück. Pelletter. Im zugeschmolzenen Rohr auf 162° erhitzt schmilzt lufttrocknes Jodstärkmehl vollständig zur durchsichtigen braungelben, nach dem Erkalten glasigen Masse, die sich in kochendem Vitriolöl löst, daraus durch Wasser in braunen Flocken fällbar. Payen. Vergl. Jacquellain.

Dem Sonnenlichte ausgesetzt wird trocknes und wässriges Jodstärkmehl entfärbt, Raspall, Guibourt, Payen; Ozon stellt die Farbe wieder her. Schönbein (Pogg. 75, 354).

Jodstärkmehl verhält sich beim Schütteln und Reiben mit Wasser ähnlich wie Stärkmehl. — Ist es aus wässriger Stärke oder nach VII, 553 oben, dargestellt, so löst es sich leicht in kaltem Wasser und wird durch freiwilliges oder Verdunsten im Vacuum unverändert erhalten. Fritzsche. Jessen (Pogg. 106, 497) u. A. Es wird aus der wässrigen Lösung durch Weingeist schwieriger als wässrige Stärke, Jessen, durch Hausenblase, Säuren, Salze und durch Erkälten gefällt. Paykn. — Die leicht erfolgende Lösung von Lassaigne's Jodamidin in kaltem Wasser ist noch nach 4 Jahren unverändert blau und gefriert bei — 5° zur dunkelblauen Masse, die beim Aufthauen dunkelblaue, in Wasser von 55 bis 60° lösliche Flocken abscheidet. Ein in kaltem Wasser lösliches Jodstärkmehl erhält Seput (N. J. Pharm. 21, 202) durch halbstündiges Erhitzen von 1 Th. Jod mit 3 Th. Stärkmehl auf 80 bis 100°, und darauf folgendes Erhitzen unter Umrühren auf 130 bis 140°; Magnes – Lahens (N. J. Pharm. 19, 243), durch 2 bis 3stündiges Erhitzen derselben Mischung im Wasserbade und Auswaschen des überschüssigen Jods mit Weingeist. Das so erhaltene Product nennt Seput Joddextrin.

Wird wässrige sehr verdünnte Jodstärke auf 65°, Paven u. Persoz, erhitzt, so verliert sie ihre blaue Farbe und wird farblos, nach dem Erkalten wieder blau, falls nicht durch längeres Kochen alles Jod verfüchtigt ist. Jodstärkmehl bildet mit 100 Th. kochendem Wasser farblosen Kleister, Pelteter, der Joddampf oder -Geruch entwickelt. Fritzsche. Die entfärbte Jodstärke ist frei von Hydriod, Pelletier, Fritzsche, hält lodsäure, Langlois, und Hydriod, Lassaigne, wird daher, selbst wenn sie beim Erkalten farblos

geblieben, durch Chlor und concentrirte Mineralsäuren wieder blau, LAN-GLOIS, PELLETIER, auch durch Salze, PAYEN, nicht durch Pflanzensäuren oder verdünnte Mineralsäuren, schweflige oder Kohlensäure. PELLETIER. Concentrirte wässrige Jodstärke entfärbt sich nicht beim Kochen. LANGLOIS.

Vergl. JACQUELAIN.

Die Entfärbung der wässrigen Jodstärke durch Erhitzen wird durch Verfüchtigung von Jod hervorgerufen, daher sie (bei conc. Jodstärke) nicht in zugeschmolzenem Rohr eintritt und nicht, wenn man in der Flüssigkeit überschüssiges Jod erhält. Entfernt man das beim Kochen verdampfende Jod durch Einblasen von Luft, so bleibt die Jodstärke nach dem Erkalten farblos; sie färbt sich, wenn die Joddämpfe beim Erkalten wieder verschluckt werden können. Verdünnte Jodstärke im zugeschmolzenen Rohr 30 bis 40 Mal erhitzt, entfärbt sich jedesmal in der Hitze und wird beim Erkalten jedesmal wieder blau, ohne viel blasser zu werden. BAUDRIMONT (Compl. rend. 51, 825; Krit. Zeitschr. 4, 27). — Dieses stimmt nicht mit meinen Beobachtungen. Als wässrige Jodstärke, die beim Erhitzen im offenen Rohr farblos wurde, im zugeschmolzenen Rohr ins Wasserbad eingesenkt wurde, trat ebenso rasch wie im offenen Entfärbung ein. Die nur kurze Zeit im verschlossenen Rohr erhitzte Jodstärke wurde beim Erkalten wieder blau, nicht die einige Stunden erhitzte. Auf neuen Zusatz von Jod in der Kälte erfolgte Blauwerden, beim darauf folgenden Erhitzen im wieder zugeschmolzenen Rohr Entfärbung, beim Erkälten je nach der Dauer des Erhitzens Blauwerden oder keine Veränderung. Dabei war durch Chlorquecksilber nachweisbares Hydriod gebildet. Kr.

Entfärbung des Jodstärkmehls oder der wässrigen Jodstärke bewirken im Allgemeinen alle Reagentien, die Jod in Verbindungen überführen, namentlich: Chlor, worauf Zink und verdünnte Schwefelsäure die Farbe wieder hervorrufen, Henry u. Humbert (Compt. rend. 47, 298); Salpetersäure, durch Bildung von Jodsäure und Zerstörung des Stärkmehls, Langlois, Wackenroder (N. Br. Arch. 47,166); schweftige Säure, Hydrothion, Langlois, arsenlge Säure, Pisani; wässriges Ammoniak und Kalilauge, Pelletien, Säuren rufen die blaue Farbe wieder hervor. Auch Dreifach-Chlorantimon, Chlorarsen, Chlorgold, Eisen-, Mangan-, Zinnoxydulsalze, Silberund Quecksilberoxyd, Quecksilberoxydulsalze entfärben Jodstärke. Chlorsilber bildet Jodstiber und freies Chlor und entfärbt Jodstärke. Pisani. Galläpfelaufguss entfärbt Jodstärke, daher Jod einige stärkmehl- und gerbstoffhaltige Wurzeln erst nach Zusatz von Salpetersäure bläut. Wackenroder. Brenzgallussäure, Holzessig und nach dem Befeuchten mit Essigsäure Tabaksdampf entfärben. Löwe (J. pr. Chem. 74, 353). Schwach blau gefärbtes Stärkmehl wird durch fettes Oel entfärbt. Payen. Weingeist und Aether entzlehen dem Jodstärkmehl einen Theil des Iods. Payen. Langlois.

Versetzt man Stärkmehlkleister a mit Iodtinctur, b mit Jodkalium und (belde oder nur letzteren mit) salpetrigsäurefreier Salpetersäure und lässt auf die Oberfläche beider Mischungen Bromdampf fliessen, so entfärbt derselbe a vollständig, aber erzeugt mit b smaragdgrüne, bei mehr Bromdampf olivengrüne, endlich rothbraune Färbung. Letztere Färbung bringen auch Chlor oder Untersalpetersäure hervor, während Iodkaliumstärkekleister (bei Abwesenheit von freier Salpetersäure) weder durch diese Agentien, noch durch Bromwasser smaragdgrün gefärbt werden kann. J. Rrinsch (N. Jahrb. Pharm.).

C. Mit Brom. — Bromstärkmehl. — Durch Fällen von Stärkmehllösung in Salzsäure mit wässrigem Brom. — Pomeranzengelbes Pulver; lässt sich nicht ohne Abgabe von Brom trocknen, entfärbt sich schon in der sauren Flüssigkeit von oben nach unten; wird vollständig beim Erhitzen mit Wasser unter Bromverlust entfärbt, beim Erkalten wieder blassgelb. Fritzsche.

D. Mit Säuren. - Stärkmehlschwefelsäure. - (Vergl. VII, 558).

E. Mit Basen. — Stärkmehl-Baryt. — Durch Fällen von dünnem Stärkmehlkleister mit Barytwasser. Payen. — Wässriges Chlorbarium gibt keinen Niederschlag. Payen. — Nach ½stündigem Kochen von Barytwasser mit Kartoffelstärkmehl scheiden sich beim Erkalten dicke weisse Klumpen von Stärkmehlbaryt ab. Zeise.. — Zusammenhängender, nach einiger Zeit sehr zäher Niederschlag, Payen, der sich nach einiger Zeit in der Fällungsflüssigkeit, Payen, oder bei längerem Auswaschen mit Wasser in diesem löst und aus der Lösung durch Barytwasser wieder fällbar ist. Zeise.

Stärkmehl-Kalk. — Durch Fällen von dünnem Stärkmehlkleister mit Kalkwasser. Braconnot. (Ann. Chim. Phys. 4, 372), Payen. Weisse Flocken. Braconnot. Kochender Stärkmehlkleister mit wenigen Tropfen wässrigem Chlorcalcium und wenig wässrigem Kali versetzt, scheidet zuweilen Stärkmehlkalk als Gallerte ab. E. Schmidt (Ann. Pharm. 51, 31).

Stärkmehlkleister löst frisch gefällten phosphorsauren Kalk. VAUQUELIN (J. Phys. 85, 126). Schmidt.

Stärkmehl-Bleioxyd. Amilate de plomb. — Basisches. — Man kocht 10 Th. Stärkmehl mit 1200 Th. Wasser, filtrirt, setzt zum kochenden Filtrat 20 Th. vorher mit 40 Th. Wasser verdünntes Ammoniak, fällt damit unter Umrühren eine Lösung von 30 Th. Bleizucker in 200 Th. Wasser und 5 Th. Ammoniak, giesst die überstehende Flüssigkeit nach einer Stunde vom Niederschlag ab, übergiesst diesen nach jedesmaligem Absitzen und Decanthiren in verschlossenen Gefässen 4 Mal mit frischem kochenden Wasser, wäscht auf dem Filter mit kochendem Wasser und trocknet nach dem Abpressen zwischen Papier im Vacuum zuerst neben Kalihydrat, dann nach dem Zerreiben bei 180°. Payen. — Beim Fällen von wässrigem ammoniakfreien Stärkmehl mit ammoniakalischem wässrigen Bleizucker hält der Niederschlag weniger Bleioxyd (54,73 und 56,45 Proc.), Payen, ebenso beim Fällen mit wässrigem basisch-salpetersauren Bleioxyd und Trocknen des Niederschlags im Vacuum bei 100° (28 Proc.). Berzelus. Wässriges Stärkmehl wird auch durch Bleiessig und Bleizucker ohne Ammoniak gefällt, Caventou, nicht durch Bleizucker. Thomson. Trommsdorff.

			PAYEN. Bei 180°.	
24 C 18 H 18 O 4 PbO	144 18 144 446,8	19,1 2,4 19,2 59,3	19,40 2,37 19,35 58,88	
C24H18Pb2O20,2PbO?	752,8	100,0	100,00	

Nach Payen C¹²H³0°, 2 Pb0, wonach Stärkmehl beim Behandeln mit Bleloxyd und Trocknen bei 180° 1 At. Ho gegen Pb0 abgeben muss. Da aber bei 100° getrockneter Kartoffelstärkmehlkleister mit 2 Th. Pb0 erst auf 140°, dann auf 180° im Vacuum erhitzt nur Spuren von Wasser abgibt, so kann nach Muldra (J. pr. Chem. 15, 300) das Pb0, indem es sich mit dem Stärkmehl verbindet, nicht das Wasser ersetzen. — Unter 130° getrocknet enthält Payen's Stärkmehlbleioxyd noch unverändertes Stärkmehl, Spuren von Dextrin, färbt sich bei 160° gelb, bei 179° nach einiger Zeit citronengelb, hat von 129—179° nur 0,5 Proc. Wasser verloren, enthält aber neben unver-

ändertem Stärkmehl noch mehr Dextrin. Berzelius. — Geht bei 170-180° nicht in Dextrin über, quillt in heissem Wasser erst auf Zusatz von Säuren auf, wird auch dann erst mit Jod gebläut, dann durch Diastas in Zucker verwandelt. Payen.

Wüssriger Borax coagulirt Stärkmehlkleister, Höfer, nicht bei Gegenwart von freier Säure oder weinsaurem Kali. Löwig. (Org. Verb. 1, 374).

Wässriges Nickeloxydul-Ammoniak macht Kartoffelstärkmehl nicht aufquellen und löst es nicht. Schlossberger (Ann. Pharm. 107,

22; J. pr. Chem. 73, 370).

Wässriges schwefelsaures Eisenoxyd fällt Stärkmehlkleister nicht, Paven; dieser schützt Eisenoxydsalze vor Fällung durch Alkalien. H. Rose.

Stärkmehl ist unlöslich in wässrigem basisch-schwefelsaurem, und basisch-unterschwefelsaurem Kupferoxyd-Ammoniak, Schweizer (J. pr. Chem. 72, 111), selbst beim Erhitzen, quillt aber darin stark auf. Schlossberger (Ann. Pharm. 107, 23; J. pr. Chem. 73, 370). Das Vermögen der Lösung Stärkmehl aufquellen zu machen ist begrenzt; ihre Einwirkung schreitet von aussen nach innen fort und lässt die aufgequollenen Stärkmehlkörner dunkler erscheinen, als die sie umgebende Flüssigkeit. Cramer (Chem. Centrbl. 1858, 57; J. pr. Chem. 73, 13). — Weizenstärkmehl bildet mit wässrigem schwefelsauren Kupferoxydammoniak übergossen unter starkem Aufschwellen seiner Körner eine unlösliche, violette Verbindung (Amylate de cuivre), die 12,75 Proc. Kupferoxyd enthält und welcher wässriges Ammoniak langsam die Farbe und Kupfer entzieht. Mit kalten schwachen Säuren übergossen schwillt die Verbindung stark auf und löst sich schliesslich bis auf die vergrösserten Hüllen der Stärkmehlkörner. Paxen (Compl. rend. 48, 67).

Mit wässrigem salpetersauren Silberoxyd gibt mit Wasser gekochtes Stärkmehl einen Niederschlag, der mit Arrowroot stärker und dunkler, als mit Kartoffelstärkmehl ausfällt. Schmidt (N. Br. Arch. 19, 195). — Stärkmehl mit 90 Th. Wasser gekocht löst salpetersaures Silberoxyd. Thomson.

Stärkmehlkleister aus 1 Th. Stärkmehl mit 90 Th. Wasser bereitet, fällt nicht: Koballoxyd-, Zinkoxyd-, Zinnoxydul-, Eisenoxydul-, Eisenoxyd- und Kupferoxyd-Salze, salpetersaures Bleioxyd, salpetersaures Quecksilber-oxyd, Dreifach-Chlorgold und Chlorplatin, Thomson; aus 1 Th. Weizenstärkmehl und 50 Th. Wasser bereitet, nicht salpetersaures Uranoxyd, schwefelsaures Manganoxydul, Brechweinstein, salpetersaures Zink, Chlorcadmium, Chlorzinn, Anderthalbchloreisen, Kobalt, Nickel-, Kupfer-, und Silber-Oxydsalze, nicht salpetersaures Quecksilberoxydul, Dreifach-Chlorgold, Chlorplatin und Chlorpalladium. Trommsdorf (Täschenb. 1824, 24). Auf 50° erhitzter dünner Stärkmehlkleister fällt wässrige essigsaure Thonerde und wässrigen Eisenvitriol nicht, aber erzeugt in salpetersaurem Quecksilberoxydul schwache Trübung. Berzelius.

In dünnem Stärkmehlkleister erzeugt Gallüpfelaufguss reichliche graue Flocken, Thomson, Payen u. Persoz, die sich beim Auswaschen mit Weingeist theilweis, Thomson, vollständig und auch beim Auswaschen mit kaltem Wasser zerlegen und Stärkmehl zurücklassen. Kalinowsky (J. pr. Chem. 35, 201). Die Flocken verschwinden über 49°, erscheinen unter 49° wieder und lösen sich in überschüssigem Galläpfelaufguss. Thomson. Sie lösen sich anfangs bei langsamem Zusatz von Galläpfelaufguss, später nicht mehr und auch in vielem Wasser nicht und setzen sich bei mehr Galläpfelaufguss ab. Payen. Der getrocknete Niederschlag ist braungelb, durchscheinend, spröde, schmeckt herbe. Thomson. Geschmacklos. Kalinowsky.

Stärkmehl löst sich weder in Weingeist, Aether, noch flüchtigen oder fetten Oelen. Dem unreinen Stärkmehl entziehen diese Lösungsmittel Blattgrün, Wachs oder Fett. — Mit Glycerin übergossen quillt Stärkmehl auf. Cap u. Garot (N. J. Pharm. 26, 81).

# Anhang zum Stärkmehl.

#### 1. Lösliches Stärkmehl von Béchamp.

Von Béchamp als besondere Substanz vom gemeinen Stärkmehl und Dextrin unterschieden. Ist nach ihm der von Biot ursprünglich als Dextrin unterschiedene (nicht der jetzt so benannte) Körper. Ueber Maschke's lösliches Stärkmehl vergl. VII, 540.

Bildung. Heisse verdünnte Säuren, Diastas, kalte oder erwärmte concentrirte Säuren und kochende Chlorzinklösung bilden aus Stärkmehl lösliches Stärkmehl. — Beim Einwirken verdünnter Säuren oder Diastas auf Stärkmehl erfolgt zunächst seine Desorganisation, dann die Bildung einer mit Jod sich nicht direct bläuenden Substanz (Saussube's Ligneux amylace'), dann einer nur in 80° heissem Wasser löslichen Substanz, die sich beim Erkalten der Lösung wieder abscheidet [Jacquellain's Granules de fécule, Schulze's Amidulin (J. pr. Chem. 44, 178)] und darauf die Bildung des löslichen Stärkmehls. — Entsteht beim Einwirken von Eisessig auf Stärkmehl ohne vorhergehende Desorganisation. Béchamp. — Aus Xyloïdin wird durch Behandeln mit wässrigem Einfach-Chloreisen lösliches Stärkmehl erhalten Béchamp (compt. rend. 37, 134).

Darstellung. Man lässt Diastas oder verdünnte Schwefelsäure so lange auf Stärkmehlkleister einwirken, bis Iod das Gemenge nicht mehr blau, sondern violett färbt, sättigt mit kohlensaurem Baryt, oder unterbricht die Einwirkung des Diastas durch Aufkochen, fallt das Filtrat mit Weingeist, wäscht den Niederschlag mit Weingeist und trocknet ihn. — 2. Man erhitzt 1 Th. Stärkmehl mit 4 Th. Eisessig 6 Stunden auf 100° im zugeschmolzenen Rohr, und trocknet den auf einem Filter mit Weingeist gewaschenen Inhalt. — 3. Man lässt Stärkmehl mit 2 Th. gemeiner und 1 Th. rauchender Salpetersäure übergossen in einem bedeckten Gefässe bei 18-22° stehen, bis eine klare durchsichtige Masse entstanden, oder erhitzt ein dickes Gemenge von Stärkmehl und Salpetersäure bis zur Entwicklung rother Dämpfe, mischt in beiden Fällen mit Weingeist und trocknet den mit Weingeist gewaschenen unlöslichen Rückstand neben Vitriolöl. — 4. Man reibt 3 Th. Stärkmehl mit 2 Th. Vitriolöl zusammen, übergiesst den zähen weissen Brei nach 1/2 Stunde mit Weingeist und reinigt den unlöslichen Rückstand durch Waschen mit Weingeist, Lösen in Wasser und Fällen der Lösung mit Weingeist.

Eigenschaften. Weisses Pulver; durch Verdampfen der wässrigen Lösung erhalten: gummige, durchsichtige Masse. Mit Eisessig dargestellt: vom Stärkmehl im Ansehen nicht verschieden. — Rotationsvermögen  $[\alpha] = 211^{\circ}$  rechts. Béchamp. Berthelot (N. Ann. Chim. Phys. 48, 495).

			BÉCHAMP. Bei 200.
24 C 20 H 20 O	144 20 160	44,44 6,17 49,39	44,34 6,44 49,22
C24H20O20	324	100,00	100,00

Wird bei weiterer Einwirkung der zu seiner Darstellung angewandten verdünnten Säuren oder des Diastas in Dextrin, Zucker und nicht gährungsfähiges Amylin verwandelt, durch Vitriolöl oder Chlorzink kaum oder nicht in Dextrin und Zucker übergeführt.

Lösliches Stärkmehl löst sich leicht in kaltem und heissem Wasser. — Die Lösung trübt sich nicht beim Erkalten oder beim Verdampfen zum Syrup und verändert beim Stehen ihr Rotations-

vermögen nicht.

Wird ebenso wie seine Lösung durch Jod gebläut, lösliches Jodstärkmehl bildend. Wird aus der wässrigen Lösung durch Kalkund Barytwasser, durch Weingeist und Gerbstoff gefällt. Bechamp.

#### 2. Stärkmehlschwefelsäure.

FEHLING. Ann. Pharm. 55, 13.

BLONDBAU DE CAROLLES. Rev. scient. 15, 69; Ausz. J. pr. Chem. 33, 439;

Ann. Pharm. 52, 416.

Hauptsächlich in Verbindung mit Basen bekannt. — Beim Einwirken von Vitriolöl auf Stärkmehl (vergl. VII, 542) entstehen Verbindungen, welche auf 2 At. Schwefelsäure je nach Menge des Vitriolöls, Dauer der Einwirkung und der dabei innegehaltenen Temperatur 12 bis 44 At. C und 12 bis 39 At. H und 0 enthalten. Vergl. Barytsalz. Fehling. Das bei 8 bis 10tägiger Einwirkung von Vitriolöl auf Stärkmehlerhaltene Product hält ausser Stärkmehlschwefelsäure auch Dextrin und Zucker. Fehling.

Die wässrige Säure wird aus dem Bleisalz durch Zerlegen mit Hydrothion erhalten. Beim Verdunsten des vom Schwefelblei getrennten Filtrats im Vacuum bei 10° bleibt weisse, nicht krystallische, saure zerfliessliche Masse, deren concentrirte Lösung sich bei 100° schwärzt und sich auch bei Mittelwärme leicht, wohl unter Bildung von Schwefelsäure, Dextrin und Zucker zerlegt. Fehling.

Wird die durch Eintragen von Stärkmehl in Vitriolöl erhaltene und mit Wasser verdünnte Lösung mit kohlensauren alkalischen Erden oder Metalloxyden neutralisirt, so werden die stärkmehlschwefelsauren Salze erhalten. Diese sind amorph, entwickeln beim Erhitzen unter Aufblähen Dämpfe von Essigschwefelsäure, werden unter Bildung von Salzsäure durch Chior zersetzt und lösen sich leicht in Wasser. Blondkau.

Stärkmehlschwefelsaurer Baryt. — Wird die durch Eintragen von Stärkmehl in Vitriolöl erhaltene mit Wasser verdünnte Lösung mit kohlensaurem Baryt neutralisirt und das Filtrat im Luftstrome bei 25° verdunstet, so bleiben nicht krystallische Barytsalze, die nach dem Trocknen im Vacuum 3 bis 4 Stunden bei 100°

ohne Veränderung getrocknet werden können, sich leicht in Wasser lösen und beim Erwärmen damit schwefelsauren Baryt abscheiden. Diese Barytsalze werden je nach der Menge des angewandten Vitriolöls und nach der Zeit, welche dasselbe mit dem Stärkmehl in Berührung blieb, von verschiedener Zusammensetzung erhalten.

a. Bei 12stündigem Einwirken von  $2^{1/2}$  Th. Vitriolöl auf 1 Th. Stärkmehl =  $C^{12}H^{14}O^{11}$ , SO³, BaOSO³; b, bei 24stündigem Einwirken derselben Menge Vitriolöl auf Stärkmehl =  $C^{16}H^{14}O^{14}$ , SO³, BaOSO³; c, bei 3stündigem Einwirken von  $1^{1/2}$  Vitriolöl auf 1 Stärkmehl =  $C^{20}H^{16}O^{16}$ , SO³, BaOSO³; d, bei 24stündigem Einwirken von 2 Vitriolöl auf 1 Stärkmehl =  $C^{24}H^{20}O^{20}$ , SO³, BaOSO³; e, bei 48stündigem Einwirken von  $1^{1/2}$  Vitriolöl auf 1 Stärkmehl =  $C^{32}H^{26}O^{26}$ , SO³, BaOSO³; g, bei 72stündigem Einwirken von  $1^{1/2}$  Vitriolöl auf 1 Stärkmehl =  $C^{32}H^{26}O^{26}$ , SO³, BaOSO³; g, bei 72stündigem Einwirken von  $1^{1/2}$  Vitriolöl auf 1 Stärkmehl =  $C^{36}H^{30}O^{30}$ , SO³, BaOSO³; h, bei 60stündigem Einwirken von  $2^{1/2}$  Vitriolöl auf 1 Stärkmehl =  $C^{40}H^{32}O^{32}$ , SO³, BaOSO³; i, bel  $1^{1/2}$  stündigem Einwirken von  $1^{1/2}$  Vitriolöl auf 1 Stärkmehl =  $C^{34}H^{38}O^{38}$ , SO³, BaOSO³. FEHLING.

		1019 Acres		FEHLI	NG.				_
Bei 100° getrocknet.									
	a.	b.	c.	d.	e.	f.	g.	h.	i٠
C	22,28	$25,\!25$	25,19	29,82	31,62	33,61	31,68	35,27	35,2
H 0	$3,\!80$	3,87	4,32	4,40	$4,\!86$	4,99	5,15	4,92	5,4
		29,42	30,73	33,41	35,38	-	_		
SO3	25.22	10,56	9,46	8,27	7,18	40.05	40.05		
Ba0,S03	35,33	30,90	27,30	24,10	20,96	19,87	16,65	17,17	15, i
		100,00	100,00	100,00	100,00				

Stärkmehlschwefelsaurer Kalk. — Durch Sättigen der Lösung von Stärkmehl in Vitriolöl mit kohlensaurem Kalk und Verdampfen des Filtrats. — a. nachdem Vitriolöl einige Zeit auf Stärkmehl eingewirkt hatte — C²H²⁴0²², S0³, Ca0S0³, 2HO, gleicht dem arabischen Gummi, BLONDBAU DE CAROLLES; b. nachdem ein Gemenge von 1 Th. Stärkmehl und 2 Th. Vitriolöl sogleich verdünnt, mit kohlensaurem Kalk gesättigt, das zum Syrup eingedampfte Filtrat mit viel Weingeist gefällt und der entstandene zähe Niederschlag mit Weingeist gewaschen im Vacuum getrocknet war; c. nachdem das Gemenge 24 Stunden, d. nachdem es 7 Tage gestanden und wie b behandelt war — C³²H³²O³², Ca0, S²O⁵, Kalinowsky, aber nach Gerhardt (N. J. Pharm. 8, 309) C²² H²³CaO²², 2SO³.

BLONDRAU DE CAROLLES.	v. Kalinowsky.			
-		^_	THE REAL PROPERTY AND ADDRESS OF THE PERSON NAMED IN COLUMN TWO IS NOT THE PERSON NAMED IN COLUMN TWO IS NAMED IN COLUMN	
a.	b.	c.	d.	
Bei 30-40 m Vacuum.	Neben	Vitriolöl im	Vacuum.	
C 29,49	34,43	34,94	33,78	
н 5,22	5,64	5,70	5,68	
0 43,61	37,61	37,76	42,79	
Ca0 5,68	5,65	5,20	4,75	
SO <sup>3</sup> 16,00	16,67	16,40	13,00	
100,00	100,00	100,00	100,00	

Stärkmehlschwefelsaures Bleioxyd. — Wird, wenn die Lösung von Stärkmehl in Vitriolöl sogleich mit kohlensaurem Bleioxyd gesättigt wird, von der Zusammensetzung a, = $C^{36}H^{36}O^{36}$ , SO<sup>3</sup>,

Pb0S03, 2H0, nach 36stündigem Stehen als b erhalten = C24H24024, SO3, PhO SO3, 2HO. BLONDEAU DE CAROLLES.

BLO	BLONDRAU DE CAROLLES.					
	a.	b.				
Bei	$30-40{\rm ^0}$ im	Vacuum.				
C	28,31	24,98				
H	5,00	4,48				
0	40,23	36,81				
Pb0	15,40	14,11				
SO3	11,06	19,62				
	100,00	100,00				

#### 3. Xyloïdin.

BRACONNOT (1833). Ann. Chim. Phys. 52, 290; Pogg. 29, 176; Ann. Pharm. 7, 245; Ausz. Schw. 68, 368.

LIEBIG. Ann. Pharm. 7, 249.

PAYEN, N. Ann. Sc. nat. botan. 10, 161.

Prlouze. Compt. rend. 7, 713; J. pr. Chem. 16, 168. — Compt. rend. 23, 890; J. pr Chem. 40, 200.

GLADSTONE. Mem. Chem. Soc. 3, 412. — Pharm. J. Trans. 13, 215.
BOULJS-BALLOT. Scheik. Onderzoek. Utrecht. Nro. 3; J.pr. Chem. 31, 209; Ann. Pharm. 45, 47.

BÉCHAMP. N. Ann. Chim. Phys. 46, 338; Ausz. Compt, rend. 41, 817; J. pr. Chem. 68, 51.

Explosives Stärkmehl. Nitramidine. Pyroxam. Amidon mononitré. Fécule nitrique,

Von Braconnot 1833 entdeckt und benannt, von Pelouze untersucht. Bildung. Beim Einwirken von concentrirter Salpetersäure von 1,52 spec. Gew. (oder rother rauchender Salpetersäure, Liebig, Glad-STONE) auf Stärkmehl in der Kälte. Braconnot, Pelouze. Salpetersäure von 1,414 spec. Gew. bildet mit Stärkmehl noch Xyloïdin, nicht aber schwächere. Gladstone. - Beim Einwirken von concentrirter Salpetersäure auf Glycogen. Pelouze (compt. rend. 44, 1321; J. pr. Chem. 73, 249).

Bei mässigem Erwärmen von Holzsägespänen, Leinen oder Baumwolle mit conc. Salpetersäure entsteht mit Xyloïdin übereinkommendes Product. Braconnot. Payen. Conc. Salpetersäure von 1.5 spec. Gew. löst Baumwolle bei 30 bis 35° zum dicken klaren Schleim, aus dem Wasser Xyloïdin fällt. DE VRIJ. (Compt. rend. 24, 19). Die Identität dieser Producte mit Xyloïdin erscheint zweifelhaft. Kn.

Man löst Stärkmehl in concentrirter, oder rau-Darstellung. chender kalter Salpetersäure, mischt die schleimige Lösung sogleich mit Wasser, wäscht die niedergefallene, zähe, durchsichtige Masse mit Wasser und trocknet sie gut aus. - Die Menge des Xylordins kommt der des angewandten Stärkmehls gleich, Braconnot, sie beträgt 128-130 Proc. des letzteren, wenn die Lösung sogleich mit Wasser gemischt wird. PRLOUZE. - Das Stärkmehl muss im Glasmörser zerrieben, in kleinen Antheilen, jedoch schnell und innig mit rauchender Salpetersäure gemischt, und die durchscheinende gallertartige Lösung sogleich mit Wasser verdünnt werden, wobei grobkörniges Xyloïdin niederfällt. BALLOT.

Eigenschaften. Weisses Pulver. Grobkörnig, Ballot, sandig, aus zähen, milchglasartigen Blättchen bestehend. Reinsch (N. Repert. 3, 18).

Geschmacklos. Braconnot. Liebig. Schmeckt kaum bitterlich. Rrinsch. Neutral. Braconnot. Wirkt giftig, Baker Edwards (Chem. Centr. 1859, 48).

	Berechnung nach LAUREN		NT.		GLADSTONE.	BOUIJS BALLOT. Mittel. Bei 120%.	PETTEN- KOFER.	
24 C	144	39,02	24 C	144	34,78	30,97	37,02	36,76
19 П	19	5,15		18	4,34		4,82	4,79
N	14	3,79	2 N	28	6,76		5,53	5,65
24 0	192	52,04	28 0	224	54,12		52,43	<b>52,</b> 80
C24X H 19O 20	360	100.00	C25Y2H18O20	AtA	100.00		100.00	100.00

369 100,00 C<sup>27</sup>X<sup>2</sup>H<sup>18</sup>O<sup>20</sup> 414 100,00 100,00 100,00

Nach Pelouze u. A. C12H9N014 oder C12H909,N05, nach Laurent (N. Ann. Chim. Phys. 19, 374) C24XH19020 oder C24X2H18020. — lst nach Ballot zufolge seines Verhaltens gegen Alkalien (vergl. Zers.) ein Gemenge von 2 verschledenen Stoffen, wie auch BKCHAMP (Compt. rend. 51, 255) die Existenz eines Mono- und Dinitrostärkmehls (belde in 2 verschiedenen Zuständen auftretend, mit einem Rotationsvermögen, welches dem Gehalt an löslichem Stärkmehl entspricht und in dieses zurückführbar) anzeigt, ohne Näheres hinzuzufügen.

Zersetzungen. 1. Freiwillige Zersetzung. Sechs Jahre aufbewahrtes Xyloïdin begann plötzlich Gase zu entwickeln, darunter Hydrocyan und liess nach wenigen Wochen wenig zähe Flüssigkeit. GLADSTONE. - 2. Verpufft beim Erhitzen schwach, Braconnot, wenig salpetrige Säure entwickelnd, Liebig, nicht durch Druck oder Stoss. Schmilzt beim Erhitzen auf Papier und verkohlt, ohne dieses zu entzünden. Braconnot. Entzündet sich bei 1800 Prlouze, 182 Gladstone, 180-190 BÉCHAMP, nach Pelouze keine, nach BÉCHAMP viel Kohle lassend. -Bei der trocknen Destillation geht gefärbtes, Essigsäure haltendes Destillat über, während 1/6 Kohle bleibt. Braconnot, Pelouze.

- 3. Wird von Salpetersäure von 1,25 spec. Gew. oder stärkerer gelöst. Die Lösung in Salpetersäure von 1,414 spec. Gew. färbt sich gelbroth, scheidet nach einigen Tagen auf Wasserzusatz kein Xyloïdin mehr aus und enthält eine zersliessliche, der Zuckersäure (V, 885) ähnliche Säure, die sich auch beim Kochen von Stärkmehl mit concentrirter Salpetersäure bildet und beim Erwärmen leicht in eine andere schwarze Säure umsetzt, welche beim Kochen mit Salpetersäure sich ohne Kohlensäureentwicklung in Kleesäure verwandelt, Pelouze. Payen. - In rauchender Salpetersäure gelöstes Xylordin wird durch Vermischen der Lösung mit gleichviel Vitriolöl als Pyroxylin abgeschieden. Cottereau (compt. rend. 24, 205). -4. Gibt mit Vitriolöl farblose, auf Wasserzusatz kein Xyloïdin ausscheidende Lösung, Braconnot, die Indigolösung leicht und rasch entfärbt und mit Kupfer Salpetergas entwickelt. Liebig. — 5. Verwandelt sich mit warmem wässrigen Einfachehloreisen behandelt unter Salpetergasentwicklung in lösliches Stärkmehl. Béchanp (Compt. rend. 37, 134. - N. Ann. Chim. Phys. 48, 458). Mit Eisenvitriol in Berührung zeigt Xyloïdin die Färbung der salpetersauren Salze. Cottereau. (Compt. rend. 23, 1157).
- 6. Xyloïdin wird von wässrigen Alkalien nicht gelöst, Pelouze, BÉCHAMP, es wird darin durchscheinend und klebend. Braconnot. — Es löst sich darin nach Ballot theilweis. Der in schwachen wässrigen Alkallen (nicht in Ammoniak) lösliche Theil hält nach dem Fällen mit Essig-

säure und Waschen des flockigen Niederschlags mit Essigsäure 38.01 Proc. C und 4,94 H (C12H2NO12); der ungelöst gebliebene, zu Boden sinkende und nach sorgfältigem Waschen weiss und pulvrig erscheinende Theil 36,94 Proc. C und 4.51 H (C12H9NO12). - Mit Weingeist und dann mit schwachem wassrigen Kali ausgezogenes Xyloïdin halt 37,32 Proc. C und 5,17 H. BALLOT.

Verbindungen. Xyloïdin löst sich nicht in Wasser. BRACONNOT,

PELOUZE. Es erweicht in kochendem Wasser, BRACONNOT,

Entfärbt weingeistiges Jod, eine gelbe Verbindung bildend. BRACONNOT. BALLOT. Verbindet sich nicht mit Brom. BRACONNOT.

Löst sich in concentrirter Salzsäure besonders beim Erwärmen. BRACONNOT, GLADSTONE, unter rascher Zersetzung, Bechamp; in Eisessig (selbst in kaltem, Bechamp) bei mässigem Erwärmen zum dicken Schleim, der auf Wasserzusatz gerinnt und beim Verdunsten farblosen Firniss lässt. Braconnot. Aus Baumwolle dargestelltes Xyloïdin scheldet sich beim Fällen seiner Lösung in Essigsaure als geronnene Masse, aus Stärkmehl dargestelltes als Pulver ab. DE VRIJ.

Löst sich nicht in wässrigem Ammoniak. BRACONNOT. BALLOT.

Löst sich weder in Weingeist. Aether. Bracossot, noch Aetherweingeist. Bechang. Es bildet mit wasserfreiem Aether Gallerte. die beim Verdunsten zur weissen undurchsichtigen Haut eintrocknet. Schönbein u. Böttger (Pogg. 70, 326). Mit Salpetersäure dargestelltes Xyloïdin löst sich in Aether. mit Salpeterschwefelsäure dargestelltes in Aetherweingeist. FLORES DOMONTE u. MENARD (Compt. rend. 23, 86).

## Inulin.

# C12H10O10 oder C24H20O20.

VALENTIN ROSE (1804). A. Gehl. 3, 217. JOHN. Dessen ckemische Schriften 4. 73.

GAULTIER DE CLAUBRY. Ann. Chim. 94, 200.

PAYEN. J. Pharm. 9, 353. — Ann. Chim. Phys. 26, 102; Repert. 18, 53; Ann. des scienc. nat. Bot. 1540, 91.

STRATINGH. Repert, 21, 418.
MULDER. Ann. Pharm. 28, 278; J. pr. Chem. 15, 299.

PARNELL. Ed. Mag. J. 17, 126; Ann. Pharm. 39, 213; J. pr. Chem. 26, 140. CROOCKWIT. Ann. Pharm. 45, 154; Ausz. J. pr. Chem. 25, 316.

WOSKBESSENSKY. Petersb. Acad. Bull. 5, Nr. 3; J. pr. Chem. 37, 309.

TH. ANDERSON. N. Ed. Phil. J. 7, 136; J. pr. Chem. 47, 449.
THIBAULT. N. J. Pharm. 25, 205; J. pr. Chem. 62, 253; Pharm. Centr. 1854, 366.

DUBRUNFAUT. Compt. rend. 42, 303; J. pr. Chem. 69, 208. Inst. 1856, 174.

Helenin, John; Alantin, Menyanthin, Trommsdorff; Dahlin, Payen; Synantherin, Sinistrin, Marquart (Ann. Pharm. 10, 92). — Braconnot's Datiscin wurde früher irrthumlich für Inulin gehalten. - Von VAL. Rosz 1804 entdeckt.

Vorkommen. Nach Mulden und Woskbessensky ein allgemein verbreiteter Pflanzenbestaudtheil; findet sich namentlich in den Wurzeln von Inula Helenium, Rose; von Angelica Archangelica (nicht nach Buchhol.z und Buchner, Anthemis Pyrethrum, John, Colchicum autumnale, PELLE-TIER U. CAVENTOU, Leontodon taraxacum, Mulder, Herberger (Repert. 52, 399), FRICKHINGER (Repert. 73, 45); Cichorium intybus, Woskbessensky; in den Wurzelknollen von Dahlia pinnata (nicht im Frühjahr, WosknesInulin. 563

SENSKY), PAYEN, Helianthus tuberosus. Braconnot; in den Stengeln von Solanum Dulcamara im Frühjahr, nicht im Herbst, Jonas (N. Br. Arch. 42, 130); Menyanthes trifoliata, Trommsdorff; in der Hirschbrunst, Biltz; in der Lerp-Manna (von Eucalyptes dumosa) zu 13,8 Proc. Anderson. — Lichen fraxineus und fastigiatus enthalten nach Berzelius Inulin, Lichenin oder einen ähnlichen Stoff. — Die Samen von Helianthus annuus enthalten einen in kaltem Wasser und Weingeist unföslichen, nicht gährungsfähigen Stoff, der erst nach dem Kochen mit verdünnten Säuren Kupferoxydkali reducirt, wohl Inulin. Ludwig u. Kromayer (N. Br. Arch. 99, 17).

Darstellung. A. Aus Alantwurzeln. - Man kocht mit viel Wasser aus, verdampft den Auszug, zieht das Extract mit kaltem Wasser aus und wäscht das dabei zurückbleibende Inulin. GAULTIER. STRATINGH. - Man erschöpft im Verdrängungsapparat mit heissem Wasser, verdunstet den concentrirten Auszug auf 10-12° Bé., versetzt mit 2 Th. Weingeist von \$1° und reinigt das hierbei niederfallende Inulin durch nochmaliges Fällen mit Weingeist aus seiner concentrirten und mit Thierkohle entfärbten Lösung. Thirault. - Bereits mit Weingeist erschöpfte Alantwurzeln kocht Köhnke (y. Br. Arch. 39, 289) mit Wasser aus, verdampft den filtrirten Auszug auf 1/3 bis 1/4, versetzt mit Weingeist bis zur entstehenden Trübung. sammelt nach mehreren Tagen das ausgeschiedene blassgelbe Inulin und reinigt durch Lösen in heissem Wasser. Erkälten und Waschen des ausgeschiedenen Inulins mit warmem Weingeist. - Man entzieht dem aus Alantwurzeln dargestellten Inulin beigemengtes Helenin durch Auskochen mit Weingeist. CROOCKWIT.

B. Aus Erdäpfeln oder Dahlienknollen. - 1. Man löst das aus dem ausgepressten Saft der Erdäpfel in der Kälte niederfallende Satzmehl in heissem Wasser, filtrirt, verdunstet und erkältet, wo lnulin niederfällt. Braconnot. - 2. Man lässt den fast klaren ausgepressten Saft der Dahlienknollen einige Stunden stehen, wobei er durch Abscheiden von Inulin zum steifen Brei erstarrt. auswäscht und trocknet. Ludwig (N. Br. Arch. 82, 163). — 3. Man wäscht zum Brei zerriebene Dahlienknollen auf einem Haarsieb so lange unter einem dünnen Wasserstrahl aus, als noch milchige Flüssigkeit abläuft und sammelt das daraus beim Stehen sich absetzende Inulin: oder im Fall es sich schwierig zu Boden setzt, erhitzt man die trübe Flüssigkeit zum Sieden, schäumt das gerinnende Pflanzeneiweiss ab und erkältet, wo nach einigen Tagen dicker weisser, leicht auszuwaschender Brei niederfällt. Liebig (Ann. Pharm. 2, 235). - Wurzeln von Dahlia pinnata geben in dieser Weise kein Inulin; wohl aber scheidet es sich als weisses Satzmehl ab. wenu man den wässrigen Auszug frischer, in Scheiben geschnittener, getrockneter und gepulverter Dahlienknollen eindampft und das Extract mit Wasser verdünnt. stein (Repert. 71, 362). - 4. Man wäscht zu Brei zerriebene Dahlienknollen auf Leinen oder Wollenzeug mit kaltem Wasser aus, kocht den Rückstand mit 2 Th. Wasser und etwas Kreide 1, Stunde lang, seiht ab. presst aus, verdunstet den Auszug nach dem Entfärben mit Thierkohle und Klären mit Eiweifs bis zum entstehenden Häutchen, wäscht das beim Erkalten niederfallende Inulin mit kaltem

Wasser und reinigt es durch Lösen in heissem Wasser und Erkälten. Payen. Payen. Parkell verwendet entschälte ausgewaschene Dahlienknollen, kocht sie mit 5 Th. Wasser 1  $\frac{1}{2}$  Stunde lang und reinigt das aus dem eingedampften Extract sich ausscheidende Inulin durch Fällen seiner wässrigen Lösung mit Weingelst. Croockwit reinigt das so gewonnene Inulin durch Auskochen mit Weingelst.

Das in den Dahlienknollen enthaltene, nach Libbig's Methode unverändert zu gewinnende Inulin nennt Marquart (Ann. Pharm. 10, 92) Synantherin, das mit heissem Wasser nach Pavrn's Methode daraus abgeschiedene Inulin aber Sinistrin. Ersteres bildet kleine Kügelchen, dessen Hüllen durch Einwirkung des heissen Wassers zerreissen und ihren Inhalt, das Sinistrin, unter Hinterlassung der Hüllen austreten lassen. Mit kaltem Wasser abgeschiedenes Inulin ist demnach natürlich vorkommendes Synantherin, mit heissem Wasser gewonnenes aber verändertes Synantherin oder Sinistrin.

- C. Aus Löwenzahnwurzeln. Aehnlich wie aus Dahlienknollen. Wittstein (Repert. 71, 362). Herberger (Repert. 52, 399).
- D. Aus Cichorienwurzeln. Man fällt die wässrige Abkochung mit Blelzucker, verdunstet das mit Hydrothion von Blei befreite Filtrat bis zum entstehenden Häutchen und reinigt das daraus sich abscheidende Inulin durch Fällen seiner wässrigen Lösung mit Weingeist. Woskressensky.
- E. Aus Lerp-Manna. Man erschöpft sie mit kochendem Weingeist, kocht den aus Stärkmehl, Cellulose und Inulin bestehenden Rückstand mit Wasser aus, sammelt das beim Erkalten des filtrirten Auszugs niederfallende Inulin und wäscht es, bis das Waschwasser keine Reaction auf Stärke mehr gibt. Anderson.

Eigenschaften. Zartes, weisses, dem Stärkmehl ähnliches Pulver, Woskressensky, Dubrupfaut, aus mikroskopischen Körnern von der Form und ½ der Grösse der Stärkmehlkörner bestehend. Baumann. Auf Glas oder Porcellan getrocknet durchscheinende, spröde, in Wasser aufgequollen blendend weisse Masse. Liebig. Leicht zerreiblich. Parnell. Hornartig; aber matt weiss, wenn man vor dem Trocknen Weingeist zufügte, Payen, gummiartig. Parnell. Dubrupfaut. Marquarts Synantherin ist eine hellbraune, durchscheinende hornartige Masse; sein Sinistrin eine weisse, fast durchsichtige hornartige Masse.—Spec. Gew. 1,356 Payen, 1,462 Dubrupfaut.— Klebt an den Zähnen und an feuchtem Papier.— Sehr hygroskopisch. Dubrupfaut.— Geschmacklos. Parnell. Geruchlos.— Rotationsvermögen = 34°,42 links. Dubrupfaut.

	PAYEN.	MULDER.	PARNELL. Luft-
	Bei 150° Bei 170°	Bei 120° Bei 120°	trocken.
24 C 144 44,44 20 H 20 6,17 20 O 160 49,39	a. b. 44,55 44,19 6,12 6,17 49,33 49,64	c. d. 44,13 43,80 6,19 6,20 49,68 50,00	e. 43,37 6,40 50,23
C24H20O20 324 100,00	100,00 100,00	100,00 100,00	100,00
Свооскилт. Веі 120-160°	WOSKBESSENSKY. Bei 100-120°	ANDERSON. Bei 150°	DUBUNFAUT. Bei 100°
C 43,37 43,48 H 6,23 6,25	h. i. 52,18 49,59 6,86 6,86	k. 44,03 6,30	44,32 6,19
0 50,20 50,27	40,96 43,55	49,67	49,49
100,00 100,00	100,00 100,00	100,00	100,00

Inulin. 565

a normales, b lösliches Inulin aus isländischem Moos; c aus Löwenzahn, d aus Alantwurzeln, e, f und g aus Dahlienknollen, h aus Cichorienwurzeln, i aus Löwenzahnwurzeln, zum Theil oxydirt, k aus Lerpmanna.

Entspricht der Formel C<sup>24</sup>H<sup>20</sup>O<sup>20</sup>, Payen, Mulder, Dubrunfaut; C<sup>24</sup>H<sup>21</sup>O<sup>21</sup> Parrell; C<sup>24</sup>H<sup>19</sup>O<sup>14</sup> Woskressensky; aus Dahlienknollen dargestellt 'der Formel C<sup>24</sup>H<sup>21</sup>O<sup>21</sup>, aus Alantwurzeln C<sup>24</sup>H<sup>20</sup>O<sup>20</sup>, <sup>1</sup>/<sub>2</sub> HO. Croockwit. — Die Zusammensetzung des Inulins ist verschieden, je nach Abstammung und Gewinnungsmethode, Croockwit, weil es durch gleichzeitig einwirkende Wärme und Wasser oxydirt wird, Woskressknsky; sie ist stets gleich. Dubrunfaut.

Zersetzungen. 1. Bei 100° getrocknetes Inulin verliert beim Erhitzen auf 180° nicht an Gewicht, färbt sich gegen 190° gelb und schmilzt unter geringem Gewichtsverlust und einiger Zersetzung. Dubrufaut. — Schmilzt etwas über 100° braconnot, bei 168° ohne Färbung und Gewichtsabnahme und bildet in Wasser und Weingeist lösliches Inulin, Payen; eine süsse, leicht in kaltem Wasser lösliche Masse. Braconnot. — Verliert bei gelindem Schmelzen Wasser und bildet nach dem Erkalten graue, zu weissem Pulver zerreibliche Schuppen. Gaultier. — 2. Schmilzt in offenem Feuer und verflüchtigt sich in weissen, stechenden, nach gebranntem Zucker riechenden Dämpfen, wenig Kohle (nur bei Gegenwart von Gummi, Braconnot) lassend; verbrennt bei stärkerem Erhitzen mit hellblauer Flamme. V. Rose. — 3. Liefert beim Destilliren braune brenzliche Essigsäure, kein freies brenzliches Oel. Rose. Braconnot.

4. Wird mit Wasser auf 100° erhitzt langsam, aber vollständig in nicht krystallisirbaren, Debrunfaut, links rotirenden, Bouchardat, gährungsfähigen Zucker verwandelt. Croockwit. — Die Umwandlung erfolgt schon nach 15stündigem Sieden, Croockwit; nach 1½ stündigem Digeriren des lnulins mit Wasser lässt das durch starken Weingeist nur wenig fällbare Filtrat beim Verdunsten süsses Gummi. Woskressensky. — Erleidet durch längeres Kochen mit Wasser keine Veränderung, Braconnot, wird durch öfteres Kochen mit Wasser schleimig, John, in Wasser und Weingeist etwas löslich. Payen.

5. Wird beim Kochen mit Salpetersäure in Aepfelsäure, Kleesäure, Essigsäure, nicht in Schleimsäure verwandelt. — Seine Lösung in rauchender Salpetersäure wird durch Wasser nicht gefällt. Croockwit. — 6. Wird durch Vitriolöl gelb, dann braun, zuletzt verkohlt. Payen. — Mit ½5 Vitriolöl und viel Wasser 12 Stunden gekocht liefert Inulin wenig bitterschmeckenden Zucker, Gaultier; liefert mit ½50 Vitriolöl und viel Wasser bei 750 digerirt unkrystallisirbaren, gährungsfähigen, in Weingeist von 0,823 spec. Gew. löslichen Zucker, der süsser als Stärkezucker, bei Verwendung verdünnter Phosphorsäure noch süßer, bei Verwendung von ½10 Essigsäure minder süss ist. Payen.

Verdünnte Säuren verwandeln Inulin in der Kälte und Wärme in Zucker, Payen, Braconnot, Bouchardat, Dubrunfaut; dabei findet weder Entwicklung noch Aufnahme eines Gases statt. Bouchardat.

7. Wässrige Arsensäure löst Inulin beim Erwärmen; nach längerem Einwirken scheidet die erkältete Lösung kein Inulin mehr aus und lässt beim Verdunsten rosenrothe, dann dunkler, endlich schwarz werdende Masse; dabei wird Traubenzucker, dann Humussäure und Ameisensäure gebildet. Baumann (N. Br. Arch. 37, 264).

8. Wird durch *Bleioxyd* ganz oder theilweis in Glucinsäure verwandelt, die bei Luftzutritt in Apoglucinsäure übergeht. — War-

mes wässriges Inulin reducirt Bleioxyd-, Kupferoxyd- und Silberoxyd-salze. Fällt man ammoniakalische Bleizuckerlösung mit wässrigem Inulin, so scheidet das vom weissen Niederschlag befreite Filtrat nach einigen Stunden Bleislittern aus und enthält Amelsensäure. Croockwit.

- 9. Inulin ist nicht gährungsfähig. BOUCHARDAT. Weder wässriges noch in Wasser vertheiltes Inulin gährt mit Bierhefe, oder mit Weinsäure und Bierhefe. Dubrunfaut. Mit Hefe in Wasser vertheiltes Inulin gährt wie Zucker, doch viel langsamer, Kohlensäure, Weingeist und wenig Ammoniak erzeugend, Paykn, doch nur dann, wenn es durch nicht gewaschene saure Hefe vorher schon in Zucker verwandelt war. Bouchardat.
- 10. Diastas verändert weder das Rotationsvermögen, Bouchardat, noch die übrigen Eigenschaften des Inulins. Payen. 11. Wird im Magen verdaut und geht nach dem Genuss weder in den Harn noch die Fäces über. Bouchardat.

Verbindungen. Mit Wasser. — A. Gewässertes Inulin. — Gummiartiges Inulin quillt in Wasser auf, zerfällt, matt werdend, unter Wasseraufnahme zu Körnern von  $^{1}/_{200}$  Mllmtr. Durchmesser, welche die doppelte Strahlenbrechung des Stärkmehls nicht zeigen. — In feuchter Luft bei  $10^{\circ}$  aufbewahrtes Inulin hat 1,361 spec. Gew.; verliert in trockner Luft bei  $10^{\circ} = 11,25$  Proc. Wasser, dann bei  $100^{\circ}$  noch 4,75 Proc. Dubrunfaut. — Im Darrofen getrocknetes Inulin wird unter Wasser durch Wasseraufnahme undurchsichtig. Payen. — Rotationsvermögen  $26^{\circ},16$  links, Bouchardat;  $29^{\circ},46$ . Dubrunfaut.

			DUBRUNFAUT
C24H20O20	324	85,72	
2но -	18	4,76	4,75
4H0	36	9,52	11,25
C24H20O20, 6 HO	378	100,00	

B. Wässriges Inulin. — Inulin löst sich nicht in kaltem Wasser, Rose, fast gar nicht, Braconnot, wenig Parnell, in 500 Th. Wasser von 0° Payen, 200 Th. von 10° Dubrunfaut, 240 Th. von 12—18° Biltz, 50 Th. bei Mittelwärme (obgleich der Pflanzensaft etwa 12 Proc. in löslicher Modification enthält, welches erst beim Stehen in unlösliches Inulin übergeht). Bouchardat. Es löst sich in ½—½, Wasser von 60° Gaultier, reichlich in Wasser von 66° Dubrunfaut, leicht in heißem Wasser. Parnell. — Wässrige, heiße 10 procentige Inulinösung setzt beim Erkalten nichts, aber nach 12—24 Stunden so viel Inulin ab, dass noch 4—5 Proc. desselben gelöst bleiben, die sich erst nach sehr langer Zeit unvollkommen auscheiden, wahrscheinlich in Folge einer Molecularveränderung des Inulins. Dubrunfaut. — Wässriges Inulin ist durchsichtig, bei 1 Th. Inulin auf ¾, Wasser schleimig, nicht kleisterig, Gaultier, bei 1 Th. Inulin auf 4 Th. Wasser weniger schleimig als die gleich starke Lösung von arabischem Gummi, filtrirbar; schäumt nicht beim Schütteln, setzt erkältet nach einigen Stunden fast alles Inulin krystallisch ab, Rose; gesteht nach 48 Stunden zu weisser, undurchsichtiger, käsartiger Masse, die nicht auszugiessen ist. Braconnot. Es scheidet bei 1 Th. Inulin auf 17 Th. Wasser bei 15° nach 48 Stunden nichts ab. Payen. John. — Die concentrirte Lösung des Inulins in kochendem Wasser scheidet beim Erkälten durchsichtiges, bisweilen gruppenartig vereinigtes krystallisches Inulin ab, die bei 175° gesättigte wässrige Lösung beim Erkalten zusammengehäufte Kugeln und Platten. Payen. — Eine concentrirte Inulin

Inulin. 567

lösung bedeckt sich beim Verduusten mit einer Haut und gesteht heim Er-kälten zur körnigen Masse. PAYEN,

2. Mit Jod erzeugt Inulin der Alantwurzel grünlichgelbe, mit der Zeit fast alles Jod verlierende und sich blassgelb färbende, durch kochendes Wasser zersetzbare Verbindung. Gaultier. — 3. Chlor fällt wässriges Inulin nicht. Paven. — 4. Löst sich in Vitriolöl mit brauner Farbe; die Lösung wird durch Ammoniak, nicht durch Wasser oder Weingeist gefällt. Gaultier. — 5. Löst sich nicht in Salzsäure, Gaultier; löst sich in verdünnter Salzsäure. Biltz. Zersetzung durch verdünnte und concentrite Säuren vergl. oben.

Mit Salzbasen. — Inulin verschluckt 3,29 Proc. Ammoniak. Mulder. — Löst sich in kaltem wässrigen Kali, die farblose Lösung lässt beim Verdünsten durchsichtiges, fast farbloses Gummi und scheidet nach Säurezusatz nach einiger Zeit unverändertes Inulin ab. Braconnot.

Inulin-Baryt. — Man fügt zu wässrigem Inulin Barythydrat, oder mit Kali versetzten salzsauren Baryt. Weisse käsige Flocken, die allmählich zur weichen zähen Masse zusammenballen. Ihre warme wässrige Lösung bedeckt sich beim Verdunsten mit gelben Krystallhäuten. Wird durch wiederholtes Lösen in Wasser und Verdunsten dieser Lösung unter Abscheidung von kohlensaurem Baryt in kaltem Wasser löslich. Payen. — Inulin-Baryt löst sich leicht in Salpetersäure, schwierig in Salzsäure, Gaultier, auch in Eisessig und in überschüssigem wässrigen Inulin. Payen.

Wässriges Inulin fällt Strontiun- und Kalkwasser, Alaunerde-

und Kieselerde-Kali nicht. GAULTIER.

Inulin - Bleioxyd. — Wässriges Inulin fällt aus wässrigem ammoniakalischen Bleizucker weisses, voluminöses (flockiges, Croock--WIT) lnulin - Bleioxyd, PARNELL, das in kohlensäurefreier Luft gepresst, zuerst neben Vitriolöl und Kalistücken, dann bei 100° einige Stunden getrocknet wird. Croockwit. - Wässriges Inulin fällt wässrigen Bleizucker oder Bleiessig nicht, Parnell, es löst in der Siedhitze 26,7 Proc. Bleioxyd schon nach wenigen Minuten, wird aber durch halbstündiges Kochen damit zersetzt. Mulder, — Inulin - Bleioxyd ist bei Mittelwärme getrocknet weiss, pulvrig, bei 100° theilweis zerfliessend, zeigt unter gleichen Verhältnissen gewonnen verschiedene Zusammensetzung, Parnell, weil durch Einwirkung der Base das Inulin theilweis in Zucker und dieser in Glucinsäure übergeführt wird. Löwig (org. verb. 1, 363). Inulin aus Dahlienknollen und Inulin aus Alantwurzeln liefern verschieden zusammengesetztes Inulin-Bleioxyd und selbst bei Anwendung eines gleichen Inulins werden mit verschiedenen Mengen Ammoniak und Bleizucker verschiedene Verbindungen erhalten, die wechselnde Mengen von glucinsaurem Bleioxyd einschliessen. Croockwit.

			PARNELL.	CROO	CKWIT.
Berechnung	g nach I	PARNELL.	a. Aus Dahlienw. Bei 100°.	b. Aus Alantw.	c. Aus Dahlienw.
24 C 18 H 18 O 3 PbO	144 18 144 335,4	22,46 2,79 22,46 52,29	22,46 2,94 23,37 51,23	21,52 2,85 22,56 53,07	25,20 3,32 27,56 43,92
C24H18O18,3Pb	0 641,4	100,00	100,00 PARNELL	100,00 Croo	100,00 CKWIT.
			d. Aus Dahlienw. Bei 100°.	e. Aus Alantw.	f. Aus Dahlienw.
24 C 21 H 21 O 5 PbO	144 21 168 559	1 6,14 2,35 18,S3 62,68	Aus Dahlienw.		

a enthält im lufttrocknen Zustande 7 Proc., d 2 Proc. bei 100° entweichendes Wasser. PARNELL.

Wässrige Lösungen von Eisenvitriol, schwefelsaurem Eisenoxyd, Kupfervitriol, salpetersaurem Quecksilberoxyd, salpetersaurem Silberoxyd und salzsaurem Goldoxyd werden durch wässriges Inulin nicht gefällt. Payen. - Inulin wird von wässrigem Kupferoxyd-Ammoniak, ohne vorher aufzuguellen, gelöst, Cramer (J. pr. Chem. 73, 16); in der Lösung entsteht nach einigen Stunden oder Tagen ein starker blauer, amorpher, in Wasser und Ammoniak unlöslicher, in Weinsäure und Salpetersäure löslicher Niederschlag. Schlossberger (J. pr. Chem. 73, 373). — Inulin löst sich allmählich in wässrigem Nickeloxydul - Ammoniak. Schlossberger (J. pr. Chem. 73, 370).

Löst sich nicht in kaltem, aber in warmem Eisessig. Biltz.

Galläpfelaufguss fällt aus wässrigem Inulin weissen, etwas elastischen Niederschlag, GAULTIER, der sich unter 100° wieder löst, PELLETIER u. CA-VENTOU, der erst nach 6 Stunden entsteht, perlglänzend erscheint, in Wasser von 50° löslich ist, PAYEN, und der nach Braconnot gerbstofffreies Inulin ist.

Inulin löst sich nicht in Weingeist. Rose. Inulin aus Hirschbrunst löst sich nicht in absolutem Weingeist und Aether, aber in 100 Th. 80 procentigem, in noch weniger 40 procentigem Welngeist. Biltz.

#### Lichenin.

# C12H10O10 oder C24H20O20.

PROUST. J. Phys. 63, 81; N. Gehl. 6, 502.
Berzelius. Schw. 7, 336. — Scher. Ann. 3, 288. — Lehrbuch.
John. Dessen chem. Schriften 6, 41.

GUÉRIN - VARRY. Ann. Chim. Phys. 56, 247; J. pr. Chem. 3, 346; Ausz. Ann. Pharm. 13, 71.

MULDER, Natuur en Scheikundig Archief 1837, Nr. 4. — Bull, de Néerland. 1838, 41; Ausz. J. pr. Chem. 15, 299; Ann. Pharm. 28, 279.

PAYKN. N. Ann. Sc. nat. bot. 14, 85. — Inst. 206, 128 u. 145. Steinberg u. Dirthich. J. pr. Chem. 25, 379. Vogel. Linnaea 15, 59; Ausz. J. pr. Chem. 25, 382. Davidson. Ed. N. Phil. J. 28, 260; J. pr. Chem. 20, 354. Knop u. Schnrdermann. J. pr. Chem. 40, 389. — Ann. Pharm. 55, 164.

Flechtenstärkmehl, Moosstärkmehl. Lichenine. Guenn. — Wurde früher zu den Pflanzenschleimen, von Bebzelius zu den Stärkmehlarten gezählt.

Vorkommen. — In Flechten und Moosen, namentlich in Cetraria islandica, C. glauca, Ramelina fraxinea, R. fastigiata, Usnea barbata, U. plicata, Berzelius; in Parmelia parietina, P. saxatilis, Peltigera canina, Cladonia rangiferina, C. pyxidata, Evernia furfuracea; in Delesseria pinnata, in dem (aus etwa 12 Algenarten bestehenden) Wurmmoos, Schmidtann. Pharm. 51, 58); in Sticta pulmonacea u. a. — Cetraria islandica hāti neben Lichenin auch Inulin und Stärkmehl, welches letztere nicht in Körnern auftritt, sondern ein integrirender Bestandtheil der aus Cellulose bestehenden Zellenmembran ist. Payen. — Lichenin findet sich nicht in abgesonderten Körnern wie Stärkmehl, sondern als aufgequollene Masse gleichartig zwischen den Zellen vertheilt. Knop u. Schnedermann. — Es ist nach Maschke (J. pr. Chem. 61, 1) durch die freie Säure der Cetraria islandica aus Stärkmehl gebildet und einerlei mit seinem löslichen Stärkmehl (VII, 540).

Darstellung. 1. Man besreit isländisch Moos nach einem der unten angegebenen Verfahren vom Bitterstoff; kocht es 2 Stunden mit 9 Th. Wasser, colirt kochend heiss, presst aus und lässt erkal-Die beim Erkalten sich ausscheidende Gallerte wird durch Aufhängen in einem Leinentuche oder Liegen auf Löschpapier vom Wasser befreit. Berzelius. So ist sie noch schwarz, wird aber durch Auflösen in kochendem Wasser und Fällen des Filtrats mit Weingeist farblos erhalten. Guérin-Varry. Den Bitterstoff des islänländischen Moos entfernt Berzellus durch 24 stündiges Maceriren von 1 Pfd. Moos mit 18 Pfd. Wasser und 1/16 Pfd. Pottasche und wiederholtes Auswaschen mit Wasser ohne zu pressen. PAYEN wäscht nacheinander mit Aether, Weingelst von 0,83 und 0,90 spec. Gew., kaltem Wasser, sehr schwacher Sodalösung, 1 procentiger wässriger Salzsäure und mit reinem Wasser. -DAVIDSON macerirt 112 Pfd. isländisch Moos 14 Tage mit Kalilauge, ans 4 Pfd. Pottasche bereitet, oder 6 Tage mit Kalkmilch aus 6 Pfd. Kalk und wäscht mit verdünnter Schwefelsäure, endlich mit Wasser. Auch Chlorkaik wendet er zum Maceriren an.

2. Man übergiesst isländisches Moos mit viel rauchender Salzsäure und fällt nach dem Verdünnen und Coliren die klare Lösung mit Weingeist. Die gefällte Moosstärke kann durch öfteres Behandeln mit absoluten Weingeist von Wasser befreit und zerreiblich erhalten werden, worauf Liegen in fliessendem Wasser die anhängende Salzsäure entfernt. Knop u. Schnedermann. Hierbei kann man nach K. u. S. zwei Modificationen der Moosstärke erhalten. a. Vermischt man den mit rauchender Salzsäure bereiteten und verdünnten Schleim mit Weingeist bis zur Trübung, dann noch mit etwas mehr, so dass ein Theil der Moosstärke und damit aller Schmutz gefällt wird, so wird bei vorsichtigem Collren nöthigenfalls unter Zurückglessen klare Flüssigkeit erhalten, aus der Weingeist blendend weisse Flocken fällt. Diese auf einem Haarsiebe getrocknet, liefern farblose durchsichtige Masse, nicht zu unterscheiden von gekochtem und wieder getrocknetem gemeinen Stärkmehl. — b Fällt man den salzsauren Auszug unmittelbar mit Weingelst, wäscht mit wässrigem Weingelst und kocht, so wird durch Filtriren eine Substanz abgeschleden, die durch Iod nicht mehr blau wird und sich wie MULDER's Lichenin verhält.

Später geben Knop u. Schnedermann noch Folgendes au. Die nach b dargestellte Moosstärke quillt in Wasser zur schlüpfrigen Masse auf, die durch Jod blau wird. Kocht man sie mit Wasser, so bläut Jod die klare Lösung und die beim Erkalten entstehende Gallerte nicht, aber fällt man mit Weingeist, so bläut sich die mit Wasser vom Weingeist befreite Moosstärke wieder mit Jod.

Eigenschaften. Farblose, PAYEN, oder gelblich gefärbte, harte, spröde durchscheinende Masse, auf dem Bruch glasig. Schwer zu pulvern. — Fast geruchlos; geschmacklos. Luftbeständig.

			MULDER.	Knop u. Schnedermann.
24 C 20 H 20 O	144 20 160	44,44 6,17 49,39	$\begin{array}{c} 44,29 \\ 6,28 \\ 49,43 \end{array}$	44,4 6,0 49,6
C24H20O20	324	100,00	100,00	100,00

KNOP u SCHNEDERMANN'S Lichenin bläute Jod.

Ist nach Guerin - Varry C<sup>10</sup>H<sup>11</sup>O<sup>10</sup>, vergl. dessen Analyse (Ann. Chim. Phys. 56, 248); nach Vogel dem Amyloïd ähnlich, da es, wie dieses, die

Zellenwandungen der Flechten ausmacht.

Zersetzungen. 1. Lichenin gibt bei der trocknen Destillation ohne Zweifel ähnliche Producte wie Stärkmehl. Es liesert Kohlensäure, Kohlenoxydgas, wenig Kohlenwasserstoff, wässrige brenzliche Essigsäure, braunes Oel, kein Ammoniak und lässt ½ Kohle. Berzelius. Nach Proust werden auch Spuren Ammoniak erhalten. — 2. Wässriges Lichenin schimmelt an der Lust langsam, ohne üblen Geruch oder Geschmack. Berzelius. Es wird in einigen Tagen sauer. Guern. — 3. Durch längeres Kochen seiner wässrigen Lösung verliert es zum Theil die Eigenschaft sich beim Erkalten auszuscheiden. Berzelius. — 4. Durch Kochen mit sehr verdünnter Schweselsäure lässt es sich in Zucker verwandeln. Kirchhoff (schw. 14, 388). 100 Th. mit 250 Th. Vitrloßbehandelt liesern 93,91 Th. wassersteien Zucker. Gueri. — 5. Einleiten von Chlorgas hebt die zufällige braune Färbung auf, ohne weitere Zersetzung zu bewirken. Berzelius. — 6. Gelinde erwärmte Salpetersäure löst Lichenin leicht zur nicht schleimigen Flüssigkeit und bildet bei höherer Temperatur Kleesäure, aber weder Schleimsäure, noch Talg. Berzelius. Proust. 100 Th. Lichenin mit 600 Th. Salpetersäure, bei 40° viel mehr. Erwärmt man auf 60°, so krystallisirt beim Erkalten Kleesäure, von der auf 100 Th. Lichenin 48,17 Th. hypoth. trockene erhalten werden. Guern.

Verbindungen. Lichenin quillt in kaltem Wasser langsam zur beträchtlichen Masse auf, aber löst sich kaum. Es löst sich vollständig in kochendem Wasser zum dicken Schleim. Die concentrirte Lösung gesteht beim Erkalten zur Gallerte. Guérin-Varry. Die Lösung bedeckt sich beim Verdunsten mit in kochendem Wasser löslichen Häuten. Guérin. Berzelius. Die Gallerte zieht sich beim Stehen allmählich zusammen, so daß das überstehende Wasser nur noch wenig Lichenin gelöst hält, bedeckt sich bei längerem Kochen mit einer Haut und verliert zuletzt das Vermögen beim Erkalten zu gelatiniren, Berzelius; sie wird dabei in eine gummiartige Masse verwandelt. John. Lichenin färbt sich mit Iool nach Berzelius gründraun, nach Guérin-Varry blau, aber

weit schwächer als Stärkmehl, nach Mulder gelb, oder wegen Beimengung von Stärkmehl grün. Vergl. Knop u. Schnedermann (VII, 570). Die grüne Lösung von Jod in Lichenin setzt in offenen Gefässen 24 Stunden hingestellt Lichenin ab, während Jodstärkmehl gelöst bleibt. Mulder.— Die Abkochungen von Cetraria islandica und Parmelia parietina färben sich mit weingelstigem Jod schön blau, die von Sticta pulmonacea blaugrün, werden beim Kochen entfärbt, und die der ersteren Flechte wird beim Erkalten wieder blau. Steinberg u. Dietrich. Schwache Abkochung von Cetraria islandica zeigt mit wässrigem Jod versetzt eine obere blaue und untere gelbe Färbung. Mulder.— Quillt in rauchender Salzsäure zur glashellen Gallerte auf, aus der Weingeist unverändertes Lichenin fällt. Knop u. Schnedermann.

Lichenin verschluckt 2,66 Proc. Ammoniakgas, verliert es

aber bei 100° vollständig. Mulder.

Bildet mit wässrigem Kali blassgelbe, vollkommen flüssige, durch Säuren nicht fällbare Lösung. Berzelius. — Die beim Kochen des wässrigen Lichenins sich bildenden Häute werden in wässrigem Kali fadenziehend, terpenthinartig. John. — Löst sich in heissem wässrigen kohlensauren Kali, in heissem Baryt- und Kalkwasser. Berzelius.

Lichenin - Bleioxyd. — Man tropft Bleiessig in heisses wässriges Lichenin, wäscht und trocknet. Weisser Niederschlag, der 55,26 Proc. Bleioxyd hält (C<sup>24</sup>H<sup>20</sup>O<sup>20</sup>,4PbO = 57,9 Proc. PbO). MULDER. Löst sich in Essigsäure. Gukrin. Wässriges Lichenin aus Ramelina fraxinea wird durch Bleiessig nicht gefällt. Brezelius.

Lichenin wird durch salpetersaures Quecksilberoxydul schwach getrübt, durch essigsaure Thonerde und durch Eisenvitriol nicht gefällt. Berzelius.

Durch Galläpfelaufguss entsteht in wässrigem Lichenin blassgelber, gallertartiger, beim Erhitzen verschwindender, beim Erkalten wieder erscheinender Niederschlag, Proust, jedoch nicht in wässrigem Lichenin aus Ramelina fastigiata, Berzelius, und R. fraxinea. Melder (Phys. Chem. 225).

Lichenin ist unlöslich in Weingeist und Aether.

# Paramylon.

# C12H10O10 oder C24H20O20.

GOTTLIEB. Ann. Pharm. 75, 51; Pharm. Centr. 1850, 856.

In der Euglena viridis, einer grünen, im Wasser lebenden Infusorienspecies.

Man zieht die frischen, von anhängenden Pflanzenresten, Sand u. a. St. mechanisch gereinigten Euglenen mit Aether, Weingeist von 80 Proc. und kochender weingeistiger Salzsäure nacheinander aus, um Fett, Farbstoff und stickstoffhaltige Materie zu beseitigen, wobei die Hüllen der meisten Thiere zerreifsen und körniges Paramylon heraustritt. Aus dem so erhaltenen Gemenge von Paramylon, Hüllen und unverletzten Thieren entfernt man letztere beiden grösstentheils durch wiederholtes Aufrühren mit Wasser und Durchseihen, wo sich reineres Paramylon aus dem durchgelaufenen Wasser als Bodensatz scheidet. So hält es noch etwa 1,4 Proc. Asche

37\*

und Membranen, die man durch Auslösen in schwacher Kalilauge, Fällen des Filtrats mit Salzsäure und Auswaschen der Gallerte entfernt. Dabei bildet sich durch Einwirken des Kali's auf die beigemengten Membranen braune Substanz, die durch öfteres Auslösen des Paramylons in Kalilauge und Ausfällen mit weingelstiger Salzsäure beseitigt wird.

Eigenschaften. Weisse Körner, kleiner als die des Weizenstärkmehls, die bei 100° anhängendes Wasser verlieren. — Nach dem Ausfällen der kalischen Lösung mit Salzsäure und Trocknen, unregelmässige blassgelbe durchscheinende zähe, kaum zerreibliche Stücke, deren anhängendes Wasser erst bei 110° entweicht.

			Gотт	LIRB.
			a.	b.
			Bei 100°.	Bei 110°.
24 C	144	44,44	44,87	44,22
20 H	20	6,17	6,37	6,30
20 <b>0</b>	160	49,39	48,76	49,48
C24H20O20	324	100,00	100,00	100,00

a nach Abzug von 1,4 Proc. Asche, b mit Kalilauge gereinigtes Paramy-lon. 1st der Cellulose nahe verwandt. Gottlikb.

Zersetzungen. 1. Schmilzt beim Erhitzen, verbrennt mit Zuckergeruch, leicht verbrennliche Kohle lassend. — Schmilzt nicht in 200° heisser Luft, wird aber braun und gibt dann an Wasser geschmackloses, in Weingeist unlösliches Gummi ab. — 2. Liefert mit Salpetersäure reichlich Kleesäure. — 3. Wird durch heisse verdünnte Säuren nicht verändert; bei 6 tägigem Kochen mit verdünnter Schwefelsäure theilweis in eine braune schmierige Masse verwandelt, die wässriges tartersaures Kupferoxydkali erst beim Kochen unter Abscheidung von Kupferoxydul zersetzt. — 4. Löst sich beim Kochen mit concentrirter Salzsäure zum bräunlichen Syrup, der gährungsfähigen, wässriges tartersaures Kupferoxydkali reducirenden Zucker enthält. — 5. Wird durch Diastas nicht in Zucker verwandelt.

Verbindungen. Paramylon ist in Wasser unlöslich. — Das durch Säuren gefällte quillt darin auf, ohne aber gallertartig zu werden.

- Wird durch Jod nicht gefärbt.

Löst sich nicht in verdünnten Säuren, nicht in kaltem oder kochendem wässrigen Ammoniak. — Löst sich unzersetzt in schwacher und in concentrirter Kalilauge, durch Kohlensäure fast rein, durch angesäuerten Weingeist in weissen Flocken, durch absoluten Weingeist in Verbindung mit wenig Kohlensäure und mit Kali fällbar. Der letztere Niederschlag trocknet zur gelben durchscheinenden Masse ein und verliert beim Waschen mit Weingeist Kali.

Paramylon wird durch Salzlösungen nicht verändert und löst

sich nicht in Weingeist und Aether.

## Holzfaser.

## C12H10O10 oder C24H20O20.

Dessen Syst. des connaiss. Chim. 8, 87.

PROUST. J. Phys. 48, 469; Scher. J. 7, 707. SAUSSURE. A. Gehl. 4, 681.

RUMFORD. Schw. 8, 160.

Braconnot. Ann. Chim. Phys. 12, 172; Schw. 27, 328; Gilb. 63, 347.

READE. L. Ed. Mag. J. 11, 421.

Schleiden. Wiegm. Arch. 1838, 59; Pogg. 43, 391. — Ann. Pharm. 42, 298. — Grundz. d. wissensch. Botanik, Leipzig 1849, 1, 172.

Lirbig. Ann. Pharm. 17, 139. — 30, 266. — 42, 306.

PAYEN. N. Ann. Sc. nat. Bot. 11, 21 u. 27. — 14, 37. — Compt. rend. 18, 271. — Compt. rend. 48, 210 und 275; N. J. Pharm. 35, 88 und 185; Ausz. Chim. pure 1, 270. — Compt. rend. 48, 319, 326, 328, 358 und 362. — Compt. rend. 48, 772 und 893: Ausz. Chim. pure 1, 359 und 434.

F. L. WINCKLEB. J. pr. Chem. 17, 65.
Hermann. J. pr. Chem. 23, 380; 27, 165.
Fromberg. Scheik. Onderzoek. 2, 36; Ausz. Ann. Pharm. 48, 353; J. pr. Chem. 32, 198.

v. Baumhaurr. Scheik. Onderzoek. 2, 62 u. 194; Ausz. Ann. Pharm. 48, 356; J. pr. Chem. 32, 204 und 210; N. Br. Arch. 50, 68.

MULDER. Scheik. Onderzoek. 2, 76; Ausz. J. pr. Chem. 32, 336. — J. pr. Chem. 39, 150.

BLONDRAU DE CABOLLES. Rev. scient. 14, 476; Ausz. J. pr. Chem. 32, 427. ROCHLEDER U. HELDT. Ann. Pharm. 48, 8.

SCHAFFNER. Ann. Pharm. 50, 148. ROCHLEDER. Ann. Pharm. 50, 225.

REINSCH. Jahrb. pr. Pharm. 14, 25.

POUMARKOR U. FIGUIER. Mémoire sur le Ligneux etc. Paris 1847; N. J. Pharm. 12, 81; J. pr. Chem. 42, 25.

CHODNEW. Ann. Pharm. 51, 393.

MITSCHEHLICH. Berl. Acad. Ber. 1850, 102; Ann. Pharm. 75, 305; J. pr. Chem. 50, 144.

Beiträge z. Kennt. d. Lignins, Rostock 1856; Ausz. Chem. F. SCHULZE. Centr. 1857, 321.

Schweizer. Chem. Centr. 1858, 49; J. pr. Chem. 72, 109. — J. pr. Chem. 78, 370; Chim. pure 2, 142. CRAMER. J. pr. Chem. 73, 1; Chem. Centr. 1858, 50; Ausz. Compt. rend. 48, 270.

Schlossbehger. Ann. Pharm. 107, 22; J. pr. Chem. 73, 370; N. Br. Arch. 95, 145. — Ann. Pharm. 110, 246; N. Jahrb. Pharm. 12, 6; Ausz. J. pr. Chem. 77, 508; Chim. pure 1, 432.

ERDMANN u. MITTENZWEY. J. pr. Chem. 76, 386; Chem. Centr. 1859, 642. Fremy. Compt. rend. 48, 202; N. J. Pharm. 35, 81; Ausz. Chim. pure 1, 269. — Compt. rend. 48, 325 u. 360. — Compt. rend. 48, 667 u. 862; 209. — Compt. rend. 48, 320 u. 300. — Compt. rend. 48, 667 u. 862; N. J. Pharm. 35, 321 und 401; Ausz. Inst. 1859, 121 u. 151; Chim. pure 1, 357 u. 433; Pharm. Vierteljahrsschr. 9, 221. — N. J. Pharm. 36, 5; Pharm. Vierteljahrsschr. 9, 227. — Compt. rend. 49, 561; Ausz. Inst. 1859, 357; Chim. pure 1, 602; Chem. Centr. 1860, 4.

Priouzr. Compt. rend. 48, 210 u. 327; N. J. Pharm. 35, 209; Inst. 1859; Chim. pure 1, 272; Dingt. 151, 394.

Insbesondere für Pollenin.

John. Chem. Schriften, 5, 39; Schw. 12, 144.

Висинов. г. А. Gehl. 6, 573.

FRITZSCHK. Pogg. 32, 481.

Braconnot. Ann. Chim. Phys. 42, 98; N. Tr. 21, 164.

HERAPATH. Chem. Soc. Qu. J. 1, 1. Muspratt. Ann. Pharm. 51, 280.

Insbesondere für Fungin.

Braconnot. Ann. Chim. 79, 276. VAUQUBLIN. Schw. 12, 253. SCHRADER. Schw. 33, 410. PAYRN. N. Ann. Sc. nat. Bot. 14, 89.

SCHLOSSBERGER U. DÖPPING. Ann. Pharm. 52, 113.

Zellstoff, Pflanzenzellstoff, Faserstoff, Pflanzenfaser, Lignin, Ligneux,

Pflanzenfaserstoff, Cellulose.

Von der Holzfaser unterscheiden PAYEN u. A. die inkrustirende Substanz, matière incrustante (Turpin's Sclerogene, Schulzr's Lignin) als eigenthümlichen Bestandtheil der Zellenwandung. Indess wurde derselbe nicht isolirt erhalten und bestreitet Schleiden (Grundzüge d. wissensch. Bot. Leipzig 1849, 1, 173) ihre Existenz als selbstständige Verbindung. Die inkrustirende Substanz färbt sich, wenn sie in der Pflanzenzelle nacheinander mit Kali und Iod behandelt wird, pomeranzengelb und unterscheidet sich dadurch von der sich unter gleichen Umständen blau färbenden Holzfaser. PAVEN (N.Ann. Sc. nat. Bot. 13, 305). — Schulze's Lignin löst sich in einem Gemisch von chlorsaurem Kali und Salpetersäure, in Vitriolöl und conc. wässrigem Chlorzink. Vergl. PAYEN (N. Ann. Sc. nat. Bot. 11, 27; Ausz. Compt. rend. 8, 51; J. pr. Chem. 16, 436). V. BAUMHAUER (Scheik. Onderzoek. 2, 62; J. pr. Chem. 32, 204. — Repert. 95, 220). F. Schulze (Beilrag z. Kenntn. des Lignins, Rostock 1856; Ausz. Chem. Centr. 1857, 321).

Die früher als Pollenin, Fungin und Medullin unterschiedenen Substanzen scheinen Holzfaser im verschiedenen Zustande der Relnheit zu sein. Einige andere der Holzfaser verwandte Substanzen sind als Anhang ab-

gehandelt.

Vorkommen. 1. Im Pflanzenreich. — Holzfaser bildet den grössten Theil des Pflanzenzellgewebes. Sie ist für die Entstehung und Ausbildung der Pflanzenzellen unerlässlich nothwendig, Schleiden, ist das formbedingende Material nicht nur der ursprünglichen Zellenwand, sondern auch aller der spiraligen, oder sonstig gestalteten Ablagerungen auf deren inneren Fläche, die im Verlaufe der Vegetation erfolgen und sich an der Structur der Zellenwand zu betheiligen scheinen. Schlieden. Schulze. Im reinsten Zustande erscheint die Holzfaser in den Wandungen junger Pflanzenzellen, z. B. den Spongiolen der Würzelchen, der jüngeren Blatt- und Blüthenorganen, den fleischigen Gebilden gewisser Früchte n. s. w.; weit häufiger aber findet sie sich mit fremden Stoffen gemengt oder verbunden, so namentlich in den Zellenwandungen älterer Pflanzen, im Holz u. s. w. Solche fremdartige, im Verlauf der Vegetation entstandene, mit der Holzfaser oft sehr innig verbundene Stoffe sind Farbstoffe, Fette, Harze, Gummi, Schleim, Stärkmehl, Zucker, organische und unorganische Salze. Auch mit einer stickstoffhaltigen, dem Protein ähulichen Substanz ist nach PAYRN die Holzfaser selbst in den jüngsten Pflanzentheilen verbunden. Ueber PAYEN's matière incrustante vergl. oben.

Auf Grund seiner Beobachtung, dass wässriges Kupferoxydammoniak (s. Verbindungen) nur die äussere Membran vieler Pflanzenzellen löst und aus der Lösung reine Holzfaser abgeschieden werden kann, während eine innere (sich mit dem Reagens grün färbende, beim Behandeln mit Säuren Pektinsäure liefernde) Membran zurückbleibt, andere Pflanzenzellen aber durch wässriges Kupferoxydammoniak nicht angegriffen werden, glaubt Fremy (Compt. rend. 48, 202) die Wandungen der Pflanzenzellen nicht aus einer, sondern aus mehreren Substauzen bestehend. Er nimmt ferner mehrere Arten von Holzfaser an, deren verschiedenes Verhalten gegen Lösungsmittel nicht durch ihre verschiedene Cohasion bedingt sei, da die Löslichkeit der Holzfaser in wässrigem Kupferoxydammoniak nicht in Verhöltniss zu ihrer Cohäsion steht. Dennoch glaubt PAYEN (Compt. rend. 48, 210) das verschiedene

Verhalten der Pflanzenzellmembranen durch organische und unorganische Beimengungen der Holzfaser, sowie durch ihre ungleiche Cohasion bedingt, welche letztere sich nicht lediglich aus der Härte der aus Holzfaser bestehenden Substanzen ermessen lasse. So ist nach ihm (Compt. rend. 48, 319) die Holzfaser im Mark der Stengel unter und über der Erde von krautartigen und holzigen Pflanzen nicht viel von derjenigen verschieden, aus der die spinnbaren Fasern, Baumwollenfasern und die Zellenwandungen der verschiedenen Pflanzengewebe bestehen. Nachdem aber Pelouze (Compt. rend. 48, 210 u. 327) die viel leichtere Löslichkeit der in wässrigem Kupferoxydammoniak löslichen, aus der Lösung durch Salzsäure fällbaren Holzfaser, als der natürlich vorkommenden Holzfaser in Salzsäure, ebenso die viel leichtere Löslichkeit der mit schmelzendem Kali bei 150—190° behandelten Holzfaser in schwachem wässrigen Kali beobachtet hatte und auf Grund dieser Beobachtung letztere Holzsaser als Modification der eigentlichen natürlichen Holzfaser erklärte, erkennt auch Paven (Compt. rend. 48, 358) die Existenz verschiedener isomerer Arten der Holzfaser an, wenngleich er daran festhält, dass das Gerüste der Pflanzen, die Wandungen der Pflanzenzellen, der Fasern und der Gefässe im Allgemeinen aus einer Holzfaser bestehen und dass die verschiedenen Zustände der Holzfaser in den Pflanzen wesentlich durch den Aggregationszustand derselben, oder durch fremdartige Stoffe bedingt seien. — Hiergegen wendet Framy (Compt. rend. 48, 667) ein, dass dennoch die Verschiedenheit der Holzfaser nicht durch Beimengung z. B. unorganischer Substanzen bedingt sein könne, da bei stets gleichbleibendem Gehalt au unorganischen Stoffen die Löslichkeit der Holzfaser in wässrigem Kupferoxydammoniak sich ändere, z. B. werde unlösliches Pflanzenmark durch mehrstündiges Erhitzen auf etwa 150° oder durch längeres Kochen mit Wasser löslich. Er unterscheidet als isomere Modificationen der natürlichen Holzfaser: 1. den in wässrigem Kupferoxydammoniak löslichen Theil der Pflanzengewebe, die eigentliche Holzfaser (Cellulose); 2. den darin unlöslichen, durch Behandeln mit chemischen Agentien löslich werdenden Theil, die Paracellulose. Letztere finde sich in der Nathr neben der eigentlichen Holzfaser (Cellulose) und mache das markstrahlenbildende Utriculargewebe aus. Als zwei weitere Modificationen unterscheidet Fremy die gefässbildende Vasculose, und die holzfaserbiidende Fibrose, welche beide einige Verschiedenheit von der eigentlichen Holzfaser zeigen. Vergl. unten.

Holzfaser findet sich ziemlich rein als Baumwolle, Flachs-, Hanffaser, daher in gebleichter Leidwand; im die Mumien umhüllenden Byssus, Thomson (Ann. Pharm. 69, 128); im welssen (schwed.) Papier. — Sie kommt rein (nicht rein, v. Baummaukh) vor im Pericarpium von Phytelephas, Payen; ist zu 12 Proc. in der Manna von Eucalyptus dumosa enthalten, Anderson (N. Ed. Ph. J. 47, 132: J. pr. Chem. 47, 449); bildet die Hüllen des Stärkmehlkorns, Nägeli (Die Stärkmehlkorns, 1858); ist ein Gemengtheil der Braunund Steinkohlen. Schulze (Lieb. Kopp Jahresb. 1855, 702 u. 1019).

Als Pollenin. Im Pollen von Blüthen: der Tulpen John, Dattelblüthen Fourcroy u. Vauquelin (A. Gehl. 1, 507), Lilien und des Caclus speciosissimus Ibrapath, im Bärlappsamen Buchholz (A. Gehl. 6, 573). — Als Medullin im Mark der Pflanzen, namentlich der Sonnenblumen und des Flieders. John (Dessen chem. Schrift 4, 204). — Als Fungin. In Schwämmen, als Agaricus volvacius, A. piperatus u. A. stypticus, Boletus juglandis u. B. pseudoigniarius, Phallus impudicus, Merulius cantharellus, Hydnum repandum u. H. hybridum, Mucor septicus, Braconnot (Ann. Chim. 79, 276); Agaricus campestris, A. bulbosus, A. theogalus, A. muscarius. Vauquelin (Schw. 12, 253); Helvella mitra. Schrader (Schw. 33, 410). — Als Lichenin in dem Flechtengerippe (Vergl. VII, 569). — Die Holzfaser des Isländischen Mooses scheint ein Uebergangszustand von Holzfaser zum Stärkmehl zu sein. Fromberg. — Als Korkellulose: im unreinen Zustande im Kork, der äusseren Rinde der Korkeiche.

2. Im Thierreich. — In degeneriter menschlicher Milz und in einzelnen Theilen des menschlichen Gehirns findet sich eine der Holzfaser ähnliche Substanz. Virchow. (Compt. rend. 37, 492 u. 860.) — In der Haut der Seidenraupen, wahrscheinlich auch in den Flügeldecken der Canthariden, den Schalen der Seekrebse und Hummer, Prigot (Compt. rend. 47, 1037; Chim. pure 1, 234); nicht in den Flügeldecken der Maikäfer, den Panzern des Flusskrebses und der Graneele (Crango vulgaris), daher auch wohl nicht in der Haut der Seidenraupe. Städeler (Ann. Pharm. 111, 28). Vergl. unten Tunicin.

Ueber Bildung von Holzfaser in Pflanzen vergl. Schleiden, auch Rossignon (Compt. rend. 14, 873). Ueber Auffindung und Bestimmung vergl. Poggialb (N. J. Pharm. 36, 121).

Darstellung. Man zieht einen, möglichst reine Holzfaser enthaltenden Pflanzentheil, wie Baumwolle, Flachs-, Hanffaser, Pflanzenmark u. a. nach einander mit Wasser, Weingeist, Aether, Salzsäure, wässrigem Alkali aus, behandelt ihn auch wohl mit Chlor und trocknet ihn nach vollständigem Auswaschen.

- 1. Payen kocht fein gepulvertes Eichen-, Buchen-oder Acacienholz dreimal nach einander mit Kalilauge zur Trockne ein, wäscht mit Wasser, Salzsäure, Aether und Weingeist, kocht mit Wasser, behandelt wiederholt nach einander mit wässrigem Ammoniak, Kali, Salzsäure und Wasser, auch wohl noch in Wasser vertheilt mit Chlor, und wäscht schliesslich mit Weingeist und Aether. Oder er erschöpft fein gefeiltes Tannenholz mit Wasser, Weingeist, Aether, Säuren und schwacher Natronlauge, dann mit heisser concentrirter Natronlauge, darauf mit Salzsäure und Wasser, zerreibt die so gereinigte Holzfaser auf einem Reibstein, behandelt sie unter Wasser vertheilt mit Chlorgas, und endlich nach einander mit wässrigem Kali, Salzsäure und Wasser. Das Perispermium von Phytelephas nach einander mit wäsrigem Ammoniak, Wasser, Weingeist, Aether, darauf wieder mit Weingeist, Ammoniak, Eisessig und Wasser erschöpft, liefert reine Holzfaser. Payen.
- 2. Man erschöpft Spiralfasern von Agave americana, Hollundermark, Mark von Phytolacca decandra nach einander mit Eisessig, Wasser, Weingeist, Aether oder mit einzelnen dieser Reagentien. Mulder. Man kocht weisse Baumwolle ½ Stunde mit verdünnter Schwefelsäure, darauf einige Zeit mit concentrirter Kalilauge, wäscht mit Wasser, Weingeist, Aether, Weingeist und schliesslich mit kochendem Wasser. Blondeau de Carolles.
- 3. Man kocht getrocknete Pflanzentheile, wie Agaricus albus, Rüben, weissen Kohl oder vorher mehrere Tage mit schwachem wässrigen Natron ausgezogenes isländisches Moos mit Wasser, bis die Abkochung durch weingeistiges Iod nicht mehr gefärbt wird und fast farblos abläuft, digerirt den Rückstand wiederholt mit 10 procentigem wässrigen Natron, bis dieser Auszug nicht mehr durch Salzsäure gefällt wird, zieht den mit Wasser gewaschenen und gepressten Rückstand nach einander mit auf 30° erwärmtem Weingeist, wiederholt mit Aether, verdünnter Salzsäure (1:21) aus und erschöpft ihn schliesslich mit Wasser und Weingeist. Fromberg.

4. Man lässt die fein zerkleinerten, Holzfaser enthaltenden

Pflanzentheile 4 mal nach einander je 7 Tage lang mit kalter Kalilauge übergossen stehen, wäscht jedesmal den Rückstand lange mit kochendem Wasser, Eisessig und kocht ihn zuletzt mit Wasser, Weingeist und Aether aus. v. Baumhauer.

- 5. Man lässt 1 Th. der Pflanzengewebe in einem Gemenge von 12 Th. Salpetersäure von 1,160 spec. Gew. und 1,8 Th. chlorsaurem Kali 14 Tage lang bei etwa 15° liegen, wo Lignin in Lösung geht und wäscht den Rückstand mit Wasser und mit Weingeist aus. Schulze. Der so erhaltenen Holzfaser sind beträchtliche Mengen einer chlorhaltigen, durch die Einwirkung des Chlors auf die Holzfaser entstandenen Substanz beigemengt. RITTER (Privatmittheil.).
- 6. Man erschöpft im Anfang August gesammeltes und zerkleinertes Mark von Hollunderstämmen, Klettenwurzeln und Sonnenblumenstengeln nach einander mit Wasser, Weingeist, Aether, darauf mit schwacher Kalilauge und wäscht es mit Wasser. Schaffner.

Auch die im Folgenden genannten Pflanzen und Pflanzentheile lassen bei der beschriebenen Behandlung endlich Holzfaser zurück,

7. Man erschöpft möglichst fein gepulverte Kaffeebohnen mit Aether, Weingelst und Wasser, mit kochender schwacher Kalilauge, kochender verdünnter Salzsäure und mit Wasser. Aus dem mit Wasser zum Brei angerührten Rückstand lässt man die weisse flockige Holzfaser sich absetzen und erschöpft sie nach dem Trocknen mit absolutem Weingeist. Rochleden. -8. Man zieht Flechten mit kaltem Wasser, Weingeist, wässrigem Ammoniak, Eisessig und Aether aus und kocht sie schliesslich mit Wasser, PAYRN; man zieht sie mit weingeistigem Ammoniak, schwachem Weingeist, Aether, weingeistigem Kali, kochendem wässrigen Kali, viel Wasser, kochender schwa-cher Salzsäure und kochendem Wasser aus. Rochleden u. Heldt. Man lässt sie 4-6 Tage mit täglich zu erneuernder conc. Salzsäure übergossen stehen, wäscht und erschöpft den Rückstand wiederholt nach einander mit weingeistigem Ammoniak und mit Salzsäure, wobei jedoch ein brauner, aus der Cetrarsaure sich bildender Stoff nicht ganz entfernt werden kann. Knop u. SCHNEDERMANN. - 9. Man erschöpft zusammengepresste, getrocknete und fein zerthellte Conferven mit Weingeist, wässrigem Ammoniak, verdünntem wässrigen Natron und Kali, behandelt den in Wasser vertheilten Rückstand mit Chlor und wäscht ihn mit schwacher Salzsäure, Wasser, Aether und Weingelst, PAYEN. - 10. Man zieht ausgepresste Schwämme mit Wasser, Weingeist und schwachem wässrigen Kali aus, Braconnor, oder behandelt sie als trocknes Pulver nach einander mit Aether, Weingeist, heissem Ammoniak, Salzsäure, schwachem wässrigen Kali, wäscht sie dazwischen immer mit Wasser, behandelt sie in Wasser vertheilt mit Chlor und schliesslich noch mit Salzsäure und Aether, PAYEN. — 11. Man erschöpft den Pollen der Tulpen nach einander mit Wasser, Weingeist und wössrigem Kali. John. Висинови. — 12. Man erschöpft geraspelten Kork mit Weingelst, kocht jhn mit 8 Th. Salpetersäure von 1,30 spec. Gewicht, bis sich Korkstoff gelöst und Wachs als Oelschicht abgeschieden hat und wäscht die in der sauren Flüssigkeit flockig vertheilte Holzfaser wiederholt mit Weingeist. Scm.oss-BEBGER U. DÖPPING. (Ann. Pharm. 52, 113).

Eigenschaften. Im feuchten Zustande wasserhelle und durchscheinende, im getrockneten weisse, fast durchscheinende Substanz. Verschieden im Ansehen nach den Geweben, aus denen sie erhalten wurde, zeigt sie entweder die unveränderte Structur des Pflanzengewebes, oder besteht aus einem Haufwerk von mehr oder weniger mit einander vereinigten Fasern. Fest mit einander verbundene Holzfaser liefern Eben-, Guajac-, Eichenholz, das Pericarpium der Steinnüsse (Phyle-

lephas) und Nüsse, die Knoten der Grashalme u. a.; locker vereinigte Holzfaser liefern Cedern-, Fichten-, Birkenholz, Grashalme, Krautstengel u. a.
Sehr leicht von einander trennbar, dabei sehr lang, zähe und biegsam sind
Flachs-, Hanf-, neuseeländische Flachsfaser (Phormium tenax), idie Fasern
der Cocosnuss, Spiralgefässe des Pisangs u. a.; ganz von einander getrennt,
sehr biegsam und zähe ist die Holzfaser der Baumwolle und Samenwolle

überhaupt.

Die aus ihrer Lösung in wässrigem Kupferoxydammoniak ausgeschiedene Holzfaser bildet lockere Flocken, die zu grauen hornartigen und kantendurchscheinenden Stücken austrocknen, Schweizer, Schlossberger; sie bildet nach dem Fällen mit Weingeist weisse Fäden, die durch Waschen mit Salzsäure zum weissen Pulver werden. Erdmann. — Spec. Gew. der Holzfaser 1,25 bis 1,5, der Baumwolle 1,24, der Flachsfaser 1,45. Kopp (Ann. Pharm. 35, 39). — Geruchund geschmacklos.

Berechnung

$\frac{24}{20}$	C H	u. Mit 144 20 160	44,44 $6,17$	$\frac{2}{2}$	4 C 1 H	u. v. E 144 21 168	6,31 50,45
C21H20O	20	324	100,00	C24H2	1021	333	100,00
	1. URE		_		2. PAYE	N.	
Flachs.	Baumy					Gewebe vou Gurker	mark.
42,81 5,50 51,69	5,0	06	-a. 43,57 6,11 50,32	6,0 49,3	c. 44,1 6,2 49,7	d. 43,80 6,11 50,09	e. 43,37 6,04 50,59
100,00	100,0	00	100,00	100,0	100,0	100,00	100,00
				PAYEN.			
		Baum		Spongiolen der Würzelchen.	v	on	Aylanthus glandulosa. Bei 180°.
43,39 6,33 50,28		$6,\!22$	6,14	i. 43,00 6,18 50,82	k. 45,08 6,74 48,28	1. 43,40 6,12 50,38	m. 45,95 6,19 47,86
au	aser s	Spira V	lfaseru on	webe der Blätter von	Samen vo Pop	wolle n ul.	100,00 Holzfaser aus Tannenholz.
100,00	0. 44,53 6,03 49,17 100,00	p. 48,43 6,91 44,61 100,00	q. 43,22 6,50 50,28 100,00	r. 44,70 6,39 48,91	44, 6, 49,	11 52 37	t. u. 51,79 44,38 6,28 6,96 41,93 48,66 100,00 100,00
	24 20 20 C <sup>21</sup> H <sup>20</sup> O Flachs. 42,81 5,50 51,69 100,00 Mark v eschinon f. 43,39 6,33 50,28 100,00 Holzfi au: Eichen n. 43,85 5,56 5,56 5,50 6,28	24 C 20 H 20 0  C <sup>24</sup> H <sup>20</sup> O <sup>20</sup> 1. URE  Flachs. Baumy  42,81 42, 5,50 5, 51,69 52, 100,00 100,0  Mark von eschinomene.  f. 43,39 6,33 50,28  100,00 10  Holzfaser aus Eichenholz.  1. 0. 43,85 44,53 5,86 6,03 50,28 49,17	24 C 144 20 H 20 20 O 160  C <sup>21</sup> H <sup>20</sup> O <sup>20</sup> 324 1. URE.  Flachs. Baumwolle.  42,81 42,11 5,50 5,06 51,69 52,83  100,00 100,00  Mark von Baumweschinomene.  f. 43,39 45,00 6,33 6,22 50,28 48,78  100,00 100,00 1  Holzfaser aus Eichenholz. Musa  n. 0. p. 43,85 44,53 48,43 5,86 6,03 6,91 50,28 49,17 44,61	24 C 144 44,44 20 H 20 6,17 20 0 160 49,39  C <sup>21</sup> H <sup>20</sup> O <sup>20</sup> 324 100,00  1. Urr.  Flachs. Baumwolle. Amygdal saliva.  42,81 42,11 43,57 5,50 5,06 6,11 51,69 52,83 50,32  100,00 100,00 100,00  Mark von Baumwolle.  f. g. h. 43,39 45,00 44,35 6,33 6,22 6,14 50,28 48,78 49,51  100,00 100,00 100,00  Holzfaser aus Von Bursaspient.  10,00 100,00 100,00  Holzfaser aus Von Musa sapient.  10,00 P. q. 43,85 44,53 48,43 43,22 5,86 6,03 6,91 6,50	nach PAYEN u. MITSCHERLICH.  24 C 144 44,44 22 20 H 20 6,17 22 0 0 160 49,39 22  C <sup>21</sup> H <sup>20</sup> O <sup>20</sup> 324 100,00 C <sup>24</sup> H <sup>2</sup> 1. URE.  Amygdal. Aepfel-blüthen.  42,81 42,11 43,57 44,7 5,50 5,06 6,11 6,0 51,69 52,83 50,32 49,3  100,00 100,00 100,00 100,00 PAYEN.  Mark von eschinomene.  f. 43,39 45,00 44,35 43,00 6,33 6,22 6,14 6,18 50,28 48,78 49,51 50,82  100,00 100,00 100,00 100,00 Inneres Gewebe der Eichenholz. Musa sapient.  Musa sapient.  1. 0. P. 4. 4. 7. 5. 5. 6. 6. 7. 6. 7. 7. 4. 7. 4. 7. 4. 7. 7. 7. 4. 7. 4. 7. 7. 7. 7. 7. 7. 7. 7. 7. 7. 7. 7. 7.	nach PAYEN U. MITSCHERLICH.  24 C 144 44,44 24 C 20 H 20 6,17 21 H 20 0 160 49,39 21 0  C23H20O20 324 100,00 C24H21O21  1. UBE. 2. PAYE  Amygdal. Aepfel- Sonnen-blüthen. blumen.  42,81 42,11 43,57 44,7 44,1 5,50 5,06 6,11 6,0 6,2 51,69 52,83 50,32 49,3 49,7  100,00 100,00 100,00 100,00 100,0 100,0  PAYEN.  Mark von Baumwolle. Spongiolen der v. Würzelchen. Cychorin deschinomene.  f. 3 h. i. k. 43,39 45,00 44,35 43,00 45,008 6,33 6,22 6,14 6,18 6,74 50,28 48,78 49,51 50,82 48,28  100,00 100,00 100,00 100,00 100,00 100,00  Holzfaser Spiralfasern aus von Eichenholz. Musa sapient. Musa sapient.  Musa sapient. T. S. 44,70 44,55 66 6,03 6,91 6,50 6,39 6,50,28 49,17 44,61 50,28 48,91 49,5	nach PAYEN U. MITSCHERLICH.         nach MULDER U. v. E           24 C         1444         44,44         24 C         144           20 H         20 6,17         21 H         21 H         21           C21H20O20         324         100,00         C24H21O21         333           1. UBE.         2. PAYEN.           Ovula von Aepfel- Sonnen- Blüthen. blumen.         Gewebe von Gurker d.           42,81         42,11         43,57         44,7         44,1         43,80           5,50         5,06         6,11         6,0         6,2         6,11           51,69         52,83         50,32         49,3         49,7         50,09           100,00         100,00         100,0         100,0         100,0         100,0         100,0           PAYEN.         Spongiolen der Von Würzelchen.         Elätter Von Würzelchen.         Ek. I.         43,40         43,80         45,00

*					
Р	A	V	R	N	

	Perispermium von Phytelephas.	Holzfaser aus Celraria island.	Conferva rivularis.		Agaricus edulis.	Boletus igniarius.	Chara hispida.	
		Bei 170°	Bei 100 °	Bei 180°	Bei 180°	Bei 130°		
	v.	w.	х.	у.	z.	aa.	bb.	
$\mathbf{c}$	44,14	44,70	42,57	44,57	44,52	43,40	43,88	
Η	6,30	6,21	6,52	5,75	6,67	6,11	6,29	
0	49,56	49,09	50,91	49,68	48,81	50,49	49,83	
-	100,00	100,00	100,00	100,00	100,00	100,00	100,00	

## 3. FROMBERC.

	Holzfaser aus Cetraria islandica. Bei 160°.			Agaricus albus.		Holzfaser aus Rüben. Bei 150°.		Holzfaser aus weiss, Kohl, Bei 140°.		Holzfaser aus Salat. Bei 160°.	
C H O	a. 46,68 6,18 47,14	b. 45,85 6,22 47,93	c. 45,57 6,29 48,14	d. 43,94 6,12 49,94	e. 46,26 6,29 47,45	f. 44,12 6,08 49,80	g. 46,80 6,07 47,13	h. 43,43 6,26 50,31	i. 48,60 6,44 44,96	k. 44,73 6,09 49,18	

100,00 100,00 100,00 100,00 100,00 100,00 100,00 100,00 100,00 100,00

Holzfaser aus dem Holzfaser aus dem Holzfaser aus der Fruchts Perispermium von *Phytelephas*. von *Cocos nucifera*.

Holzfaser aus der Fruchtschale

Bei 140 — 150|° Bei 120°. Bei 120°. Bei 150°. Bei 130°. Bei 125°.

			_						-	
	a.	b.	c.	d.	e.	f.	g.	h.	i.	k.
C	44,37	43,57	43,65	45.73	43,63	52,99	47,19	46,32	46,27	43,73
		6,27			6,30	5,88	6,09	6,01	5,81	6,11
0	49,41	50,16	50,04	47,95	50,07	41,13	46,72	47,67	47,92	50,16
							400.00	100.00	100.00	100.00

100,00 100,00 100,00 100,00 100,00 100,00 100,00 100,00 100,00 100,00

#### 4. v. BAUMHAUER.

	Holzfaser aus Cocos lapidea.				Holzfaser aus Pfirsichkern.				olzfaser aus der Haut von Cylisus Laburnum.	
	Bei 140°.			Bei 140°.		Bei 140°.	Bei 140°.	0°. Bei160°. Bei160		
	1.	m.	n.	0.	p.	q.	r.	s.	t.	u.
H	52,21 5,80	49,82 6,01	49,81 5,93	44,19 6,24	52,20 5,83	52,13 6,01	5,91	49,11 5,97 44,92	45,84 5,84 48,32	44,75 6,11 49,14
_	$\frac{41,99}{100,00}$	-,-	$\frac{44,26}{100,00}$		$\frac{41,97}{100,00}$				100,00	

## v. BAUMHAUER.

5. BLONDEAU DE CAROLLES.

Holzfaser aus der Haut von Ulmus campestris.			Haut	der den- era.	Fla	chs.	Baumwolle.	
•		Bei 160°.					140°.	Rei 140°.
v. C 49,53 H 5,98 O 44,49	w. 46,74 5,73 47,53	x. 43,81 6,03 50,16	y. 47,76 5,89 46,35	<b>z. 45,00 5,80 49,20</b>	44,12 6,11 49,77	bb. 45,14 6,40 48,46	43,95 6,24 49,81	6,66
100,00	100,00	100,00	100,00	100,00	100,00	100,00	100,00	100,00

## 6. MULDER.

Aguve americana.		aus den Internodien.	decana			ith a.
Spiralfaser	. Bastfaser-		Internod.	Mark.	` _	
Bei 130°.	zellen.		Bei 140°.		Bei 135°.	
a.	b.	c.	d.	e.	f.	
C 47,65 H 6,04 O 46,31	46,98 6,11 46,91	49,28 6,01 44,71	46,38 6,01 47,61	45,84 6,07 48,09	48,44 6,99 44,67	
100,00	100,00	100,00	100,00	100,00	100,00	

## 7. ROCHLEDER U. HELDT.

#### 8. ROCHLEDER.

	Evernia oruna <b>–</b> stri	Lichen rangi- formis.	U snea barbat.	Ramelina calicaris.	Parmetia parietia.	Holzfaser aus Kaffeebohnen.
	a.	b.	c.	d.	e.	Bei 130°
C	46,01	46,28	46,47	45,76	45,88	47,07
H	6,63	6,75	6,67	6,78	6,55	6,53
0	47,36	46,97	46,86	47,46	47,57	46,40
	100,00	100,00	100,00	100,00	100,00	100,00

## 9. SCHAFFNER.

	Holli	ındermarl	٤.	Mark aus Klettenwurz. Sonnenblumenmark					
	Bei 100°.	Bei 150°.	Bei 210°.	Bei 100°.	Bei 150°.	Bei 210°.	Bei 100°.		
C	10,01	b. 47,80 6,00	<b>c</b> . 51,09	d. 45,45	e. 48,10 5,95	f. 51,39 5,40	<b>g.</b> 44,75 6,62		
0	49,75	46,20	5,59 <b>43,32</b>	6,13 $48,42$	45,95	43,31	48,63		
•	100,00	100,00	100,00	100,00	100,00	100,00	100,00		

		10. uchtmar Aepfel. Bei 115°	V	Mark . Rüben. el 115°.		. GLADSTON Baumwolle.		12. RANSOME. Baumwolle.		
C H O	a. 45,89 6,27 47,84	5,89 45,92 45,94 45,97 6,27 6,28 6,25 6,73				44,37 7,24 48,39		44,20 7,04 48,76		
-	100,00 100,00 100,00 100,			100,00		100,00		100,00		
13. Schmidt u. 14. Несква. к			14. PRT KOFE Baumwe	ER.			Schned Holz a. Cetro	16. KNOP u. SCHNEDERMANN. Holzfaser a. Cetrar. island.		
			•		Bei 14	₩.	Bei	80 °.		
С Н О	43 6 50	30	44,5 6,1 49,4		44,22 6,23 49,55	b. 45,82 6,25 47,93		43,4 6,4 50,2		
	100	,00	100,00	1	100,00	100,00	1	0,00		
Ho C	Bei	aus Kor 100°. a. 4.91	17. Pk. Polyp	Schloss porus for Bei 100 b. 45,37	mentar.	u. Döpping.  Daed. quer  Bei 100°.  с.  45,52	•			
Н		6,05		6,82		6,31	6,			
0	49	9,04		47,81		48,17		68 49,43		
	100	,00		100,00		100,00		00 100,00		
			•	18.	F. Schu	LZE.				
Š	Schwed Papier			Stroh.		Holzfase uss- Hain	- Stein-	Erle.		
_	a.	b.	c	d.	e.		g.	h. i.		
C	$\frac{44,10}{6,38}$	$\frac{41,1}{6,0}$		44,58 5,99		11 42,71 03 6,05		43,96 48,70 5,96 6,20		
ö	49,52	52,7		49,43				50,08 45,10		
	100,00	100,0	0 100,00	100,00	100,	00 100,00	100,00	100,00 100,00		
	F. Sc	HULZE.	19.	ERDMAN	N.	20. BÉCHAN	rp. 2	21. WEBER.		
A	Holzfa	ser aus Klefern, l.	H	olzfaser.		Aus Schiess baumwolle		einem Wes- pennest.		
H	44,29 6,09 49,62	44,54 6,00 49,46		44,05 6,26 49,69		43,3 6,3 50,4		52,55 7,97 39,48		
1	00,00	100,00	1	00,00		100,00		100,00		

Alle Analysen nach Abzug der Asche berechnet.

2. Payen (N. Ann. Sc. nat. Bot. 11, 21 u. 27; 14, 73): a—i natürlich vorkommende, junge Holzfuser; k, zweimal, l und m einmal nach Darstellung 1 gereinigt; n mittelst Salpetersäure, o nach 1 dargestellt; p durch Ausziehen mit wässrigem Ammoniak, Salzsäure, Weingeist und Wasser, q nach vorhergehendem Eintrocknen mit wässrigem Kali durch gleiches Behandeln erhalten; r und s durch Ausziehen mit Wasser, wässrigem Ammoniak, Kali, Salzsäure, Weingeist und Aether; u nach 1 mit Chlorgas, t ebenso nicht mit Chlorgas behandelt; v nach 1, w nach 8, x und y nach 9, z und aa nach 10 dargestellt; bb mechanisch gereinigt.

3. FROMBERG (J. pr. Chem. 32, 198): a, c, e, g, i, durch einmaliges, b, d, f, h, k durch zweimaliges Behandeln der entsprechenden Pflanzentheile nach einander mit wässrigem Natron, Salzsäure, Aether und Weingeist.

4. v. BAUMHAUER (J. pr. Chem. 32, 204 und 210). a durch Ausziehen mit Aether, Weingeist und Wasser, b ausserdem mehrere Male mit Eisessig behandelt, mit heissem Weingeist und Wasser gewaschen. c bis e wurden aus der zur Analyse a benutzten Substanz dargestellt, und zwar wurde c lange mit kochendem wässrigen Ammoniak behandelt, mit kochendem Wasser, Eisessig, Wasser und Weingeist gewaschen, d mit schwacher heisser Natronlauge ausgezogen, mit schwacher kochender Salzsäure, warmem Wasser, Weingeist und Aether gewaschen, e wiederholt mit Kalilauge, Eisessig, Wasser, Weingeist und Aether behandelt. — f (wurde wie a erhalten und ergab bei folgender Behandlung g bis k: g durch Hinstellen mit schwacher kalter Natronlauge, h durch Stägiges Digeriren damit, i durch 2 maliges Hinstellen mit kalter conc. Kalilauge jedesmal einige Wochen, g, h und i wurden dann noch mit Wasser, Eisessig, kochendem Wasser, Weingeist und Aether ausgezogen. k wurde aus f durch Behandeln mit Chlor, kaltem, kochendem Wasser, Weingeist und Aether erhalten. Ebenso wurde l wie a erhalten und zur Darstellung von m ein Mal, von n zwei Mal wie i behandelt, I wie k behandelt lieferte o. - p und r wurden durch Ausziehen mit Aether, Weingeist, kochendem Wasser und Salzsäure dargesfellt und lieferte p die Substanz q, als es wie i behandelt wurde. - s, v, y durch Ausziehen mit Aether, Weingeist, kochendem Wasser und Salzsäure erhalten, lieferten t, w, z durch Behandeln mit Chlor, kaltem, kochendem Wasser, Weingeist und Aether, lieferten u, x, aa durch 5tägiges Hinstellen mit conc. Kalilauge, Waschen mit kaltem und heissem Wasser, Behandeln mit Chlor und Waschen. bb war mit kochendem Wasser und Salzsäure, ce dann noch mit concentrirter Kalilauge, Chlor, Wasser, Weingeist und Aether behandelt.

5. BLONDEAU DE CAROLLES (Rev. scient. 14, 476). — 6. MULDER a bis f nach 2; 7. ROCHLEDER u. HELDT a bis e nach 8; 8. ROCHLEDER nach 7;

9. Schaffner nach 6 dargestellt.

10. Chodnew. a durch Wasser mit Wasser, Weingeist und Aether; b durch Ausziehen mit verdünnter Schwefelsäure, Wasser, Weingeist und Aether; c durch Behandeln mit wässrigem Kali, schwacher Salzsäure, Wasser, Weingeist und Aether erhalten. — 11. Gladstone (Mem. Chem. Soc. 3, 412). 12. Ransome (Phil. Mag. J. 30, 1). — 13. Schmidt u. Hecker (J. pr. Chem. 40, 257). — 14. Pettenkoffer (Allg. Zeitung 12. Decbr. 1846). — 15. Mitscheblich b schon etwas zersetzt. — 16. Knop u. Schnedermann (J. pr. Chem. 40, 386) nach 8 dargestellt. — 17. Schlossberger u. Döpping. (Ann. Pharm. 52, 113) a nach 11; b, c, e durch Ausziehen mit heissem Wasser, schwachem wässrigen Kali, Salzsäure und Weingeist erhalten, d natürlich vorkommend. — 18. F. Schulze a käufliches gewaschenes Papier; b—1 nach 5 dargestellt. — 19. Erdmann. Holzfaser aus einer Lösung von Baumwolle in wässrigem Kupferoxydamoniak mit Weingeist abgeschieden. — 20. Bechamp (Compl. rend. 37, 134; Inst. 1853, 261) Holzfaser mittelst Einfach-Chloreisenlösung aus Schiessbaumwolle dargestellt. — 21. Weber (Pharm. Viertelj. 7, 538; Pharm. Centrbl. 1858, 864): aus einem Wespennest; entsprechend der Formel C<sup>9</sup>H<sup>§</sup>O<sup>5</sup>.

Die Zusammensetzung der Holzfaser entspricht der Formel C12H10O10

Paven, C<sup>24</sup>H<sup>20</sup>O<sup>20</sup> Mitscherlich, Gerhardt, Schulze, der Formel C<sup>18</sup>H<sup>12</sup>O<sup>11</sup> Gay-Lussac u. Thénard, C<sup>18</sup>H<sup>12</sup>O<sup>16</sup> Proust, C<sup>36</sup>H<sup>31</sup>O<sup>28</sup> Rochleder u. Heldt, C<sup>24</sup>H<sup>21</sup>O<sup>21</sup> Mulder, v. Baumhauer, Knop u. Schnedermann. — Nach Reade (Lond. Ed. Mag. J. 11, 421) besitzen die Spiralgefässe der Pflanzen andere Zusammensetzung als Zellgewebe.

- Zersetzungen. 1. Holzfaser bleibt in trockner Luft bei gewöhnlicher Temperatur unverändert, geht aber in feuchter Luft in Verwesung und Fäulniss über (s. Holz). 2. Wird bei der trocknen Destillation, ohne zu erweichen, zu schmelzen oder sich merklich aufzublähen, braun, dann schwarz, verbreitet brenzlichen Geruch, liefert wasserhelles, zuletzt braun gefärbtes, aus Wasser, Holzgeist, brenzlichem Oel und Essig bestehendes Destillat, entwickelt gleichzeitig brennbare Gase und lässt leicht und vollständig an der Luft verbrennliche Kohle. Mark des Hollunderstammes, der Sonnenblumenstengel und Klettenwurzeln bräunt sich bei 210° und wird weniger zähe, Schaffner; die in der Hitze gebräunte Holzfaser ist weniger hygroscopisch als vorher, Rumford; selbst aus Kaffeedohnen dargestellt riecht sie beim Erhitzen nicht von der aus Holz abgeschiedenen verschieden und nicht nach gebranntem Kaffee, Rochleden. Behutsam im Glasrohr bis zur gelben Färbung erhitzt wird Leinfaser dünner nud glänzender, als unter gleichen Umstäuden sich mehr verdrehende und wolliger werdende Baumwollenfaser (zum Nachweis von Baumwolle in Leinen anwendbar). Böttger (J. pr. Chem. 30, 257; Ann. Pharm. 47, 329).
- 3. Beim Anzünden verbrennt Holzfaser mit Flamme ohne Rückstand zu lassen. - Mit wässrigem chlorsauren Kali getränkte Baumwolle verbrennt wie Schiesspulver. Dumas (Compt. rend. 23, 984). Mit Kalium oder Natrium gemengte Holzfaser verbreunt mit lebhafter Lichtentwicklung und lässt Kohle. GAY-LUSSAC u. THÉNARD. — Mit elner Lösung von 1 Th. Pottasche in 4 Th. Wasser getränktes Papier, oder von 1 Th. Pottasche in 2 Th. Wasser getränkte Leinen- oder Baumwollen-Zeuge nach dem Trocknen an eine Flamme gebracht, verkohlen ohne sich zu entzünden. Ківснногр (Scher. Nord. Bl. 1, 122). — Wiederholt mit Alaunlösung getränkte und hinterher mit Ammoniak befeuchtete, oder mit Chlorcalciumlösung getränkte und hinterher mit kohlensaurem Kali hehandelte Zeuge entslammen im Feuer schwierig, mit Bleiessig getränkte uud hinterher mit Salmiak, oder Ammoniak, oder Alaun befeuchtete Zeuge gar nicht, sondern verglimmen in der Flamme wie Zunder. Mobin (J. Pharm. 27, 296; J. pr. Chem. 24, 281.) — Die Verbrennlichkeit von Zeugen wird vermindert, oder sie verbrennen ohne Flamme, wenn sie mit wässrigen Lösuugen von salzsaurem, schwefelsaurem, phosphorsaurem oder borsaurem Ammouiak, oder mit Gemengen von gleichviel salz- und phosphorsaurem Ammoniak, oder mit Borax, oder mit Gemengen von gleichviel salzsaurem Ammoniak und Borax getränkt sind. GAY-Lussac (Ann. Chim. Phys. 18, 211; Schw. 34, 245). — Zeuge sind unverbrennlich, wenn sie mit einer Lösung von schwefelsaurem Zinkoxyd getränkt und hinterher durch wässriges Ammoniak gezogen sind, so dass sich Zinkoxyd auf und in ihnen niederschlägt, Mobin, wenu sie mit wässrigem schwefelsauren Natron getränkt sind, Smith (N. Phil. Mag. 34, 116; Dingl. 111, 382), ebenso mit wässrigem schwefelsauren Ammoniak, oder mit wässrigem wolframsauren Natron von 28° Tw., in dem 3 Proc. phosphorsaures Natron zugleich gelöst war. Versmann u. Oppenurum (Chem. News 1860, 20; Pharm. Centrbl. 1860, 352).
  - 4. Holzfaser liefert beim Destilliren mit *Braunstein* und *Schwefelsäure* Ameisensäure und einen besondern Stoff, der sich grösstentheils entfernen lässt, wenn man nach dem Neutralisiren der Säure destillirt. Gmelin (*Pogg.* 16, 55).

- 5. Holzfaser wird durch Chlor bei Gegenwart von Wasser in der Wärme unter Kohlensäureentwicklung zersetzt; in gleicher Weise wirken unterchlorigsaure Salze. Vergl. BARTICK's Angaben Stärkmehl (VII, 541). - Mit wässrigem Chlor oder Chlorkalk lange behandelte Baumwolle, rohe Flachs- oder Hanffaser wird pulvrig, gibt nach dem Waschen und Trocknen beim Erhitzen bis zum Glühen ein Gasgemenge von Kohlenoxyd und einem oder mehreren Kohlenwasserstoffen, C3H4. Morin (Ann. Chim. Phys. 49, 311; Bull. univers. 50, 337; Schw. 66, 362). — Die mit Chlor gebleichte Holzfaser ist selbst nach sorgfältigem Waschen mit Wasser und wässrigem Alkali chlorhaltig. LEYKAUF (J. pr. Chem. 21, 316). — Ueber Bleichen von Papiermasse mit Chlorkalk vergl. Darnis (Dingl. 137, 376), DE KONINCK (Dingl. 144, 359). — In gesättigtes Chlorwasser eingetaucht und nach 1 Minute mit überschüssigem Ammoniak befeuchtet wird die Faser von Phormium tenax lebhaft roth, italienischer Hanf pomeranzengelb, nach 1 Minute dunkler, französischer Hanf nach dem Rösten in Gruben dunkler, aber nicht so stark als die Faser von Phormium tenax, franz. Leinen schwächer als Hanf, Baumwolle nur sehr schwach gefärbt. Gaudichaud, Paven, Boussin-gault (Compt. rend. 29, 492).
- 6. Durch trocknes *Iod* wird feuchte Holzfaser bei 150° ebenso wie durch Chlor unter Kohlensäureentwicklung zersetzt. — Holzfaser wird durch wässriges Iod nicht gefärbt. Paven, Schleiden, aber gebläut, wenn hinterher Vitriolöl darauf einwirkt, Paven, Schleiden, Schacht, oder wenn sie vorher mit Kali gekocht ist, Schleiden, Mitscherlich; ferner wenn eine Lösung von Chlorzinkjod darauf einwirkt. SCHULZE, SCHACHT, RADLKOFER. (S. Zersetzungen mit Vitriolöl, Kali und Chlorzink). - Direct werden durch wässriges Iod blau gefärbt das Zellgewebe der Celraria islandica, MRYEN; die Embryozellen von Schotia latifolia, speciosa, Hymenaea courbaril, Mucuna urens und Tamarindus indica, weil sie nicht aus Holzfaser, soudern aus vegetabilischem Amyloïd (VII, 534) bestehen, Schlkiden. Trecul (Compt. rend. 47, 687) verwirft diese Bezeichnung und sieht die mit Iod sich direct bläuende Zellenmembran als Uebergangsstufe zwischen amorphem Stärkmehl und eigentlicher Holzfaser an. Er beobachtete die directe blaue Färbung durch Iod am Zellgewebe mehrerer Phanerogamen, an den Epidermiszellen und dem Unter-Cuticulargewebe von Ornithogalum pyrenaicum, O. narbonense, O. longibracteatum, Scilla autumnalis, jedoch nicht constant, ferner sehr schwach an den Embryonalzellen von Tamarindus indica und Mucuna urens, verschieden stark doch immer deutlich an den Eiweisszellen von Iris Pseud-Acorus, I. sibirica u. a., Tulipa sylvestris, Ornithogalum pyrenaicum, O. longibracteatum, O. narbonense u. a., Morob iridioides, Agraphis campanulata u. a., Hyacinthus orientatis, Uropetalum serolinum, Gladiolus psittacus, Muscari racemosum, Cypella plumbea, Scilla amoena u. a., Bellevalia romana, Polygonatum latifolium u. a., Asparagus amarus, Libertia paniculala u. a.; dagegen bläuten sich die Embryozellen von Hymenaea courbaril nicht und die von Mimuseps Kummel erst nach kurzem Kochen mit Wasser.
- 7. Durch Eintauchen in concentrirte Salpetersäure, oder in ein Gemenge von Salpetersäure und Vitriolöl, oder von Salpeter und Vitriolöl wird Holzfaser ohne aufgelöst zu werden und ohne Aenderung ihrer Form in ein Gemenge verschiedener explosiver stickstoffhaltiger Verbindungen, die Schiessbaumwolle oder das Pyroxylin verwandelt. Verdünntere Salpetersäure zerfrisst die Holzfaser, erzeugt mit Stärkmehl, Gummi, Pektinsäure und Aepfelsäure verwandte oder übereinkommende Materien und löst sie erst bei

längerem Kochen in ganz zersetzter Gestalt, wie es scheint, besonders Kleesäure und Korksäure erzeugend.

Ueber die Bildung der Schiessbaumwolle vergl. unten das Nähere.

Baumwolle, Leinen oder Papier werden durch 2 bis 3 Minuten langes Eintauchen in Salpetersäure von 1,5 spec. Gew. pergamentartig und für Licht und Wasser undurchdringlich, weil sie sich mit Xyloïdin (VII, 560) bedeckt haben. PAYEN (N. Ann. Sc. nal. Bot. 10, 164). PELOUZE (J. pr. Chem. 16, 171).

Papier schwillt in kalter concentrirter Salpetersäure zu einer Gallerte auf, die sich an einzelnen Stellen mit Iod bläut, also Stärkmehl hält; ist das Papier hinreichend zersetzt, so bleibt nach dem Auswaschen desselben mit Wasser, wobei sich Aepfelsäure zu lösen scheint, eine durchscheinende bräunliche, dichte, hornartige Masse, die in der Hitze Erweichen und Aufblähen

zeigt und eine glänzende Kohle lässt. GMRLIN.

Flachs und Papier werden bei 4tägigem Liegen in rauchender Salpetersäure unter Salpetergasentwicklung gallertartig, nach dem Waschen mit Wasser und wässrigem Ammoniak ist Flachs gelb, Papier ungefärbt, beide besitzen noch die Zusammensetzung und Structur der Holzfaser, wonach ihnen die Säure nur fremdartige Beimengungen entzogen hat, ohne sie in

Xvlordin verwandelt zu haben Mulder (J. pr. Chem. 39, 150).

Einige Secunden in gewöhnliche Salpetersäure eingetaucht wird Hanf blassgelb, Flachs nicht verändert, neuseeländischer Hanf (Phormium tenax) sogleich blutroth; letztere Färbung erfolgt auch nach dem Bleichen, oder nach dem Behandeln der Faser mit wässrigem Kali; kann daher zur Ent-deckung der neuseeländischen Hanffaser in Geweben dienen. VINCENT (Compt. rend. 24, 542). - In Salpetersäure färben sich blassroth die Fasern von Cocos nucifera u. aurara, von mehreren Arten Cordyline, Pandanus, Agave, von Maurilia flexuosa, verschiedenen Arten Cissus, von Phellandrium aquaticum, Raphanus sativus, von Abaca aus Manilla, von 2 Arten Profras. GAUDICHAUD, PAYEN, BOUSSINGAULT (Compt. rend. 24, 542). Die Färbung rührt von inkrustirenden Substanzen her. VINCENT. — In kochender Salpetersäure färbt sich Baumwolle wenig oder gar nicht, während thierische Faser sich darin dauernd gelb färbt (zur Prüfung wollener Gewebe auf Baum-

wolle brauchbar). Böttger (J. pr. Chem. 30, 257; Ann. Pharm. 47, 329). In kalter Salpetersäure von 1,2 sp. Gew. wird schwed. Papier gar nicht, in auf 100° erwärmter nur wenig zersetzt. Mitschehlich. — Kocht man Tannensägespäne mit 10 Th. käuflicher Salpetersäure und 2 Th. Wasser, so lange noch rothe Dämpfe frei werden, so werden dieselben unter gleichzeitiger Bildung von Kleesäure in eine weiche kleisterartige Masse verwandelt, die nach SACC (N. Ann. Chim. Phys. 25, 218) Pektinsäure, nach Por-TER (Ann. Pharm. 71, 115) eine eigenthümliche, von der Pektinsäure verschiedene Säure ist. Vergl. das Nähere bei Pektinsäure.

8. Durch Vitriolöl wird Holzfaser (Baumwolle) zuerst aufgelokkert, dann gelöst, aus der Lösung fällt Wasser eine gallertartige, in Wasser unlösliche Masse ohne Rotationsvermögen. Diese geht bei längerem Stehen der Lösung in eine zweite gallertartige, in Wasser ohne Rotationsvermögen lösliche Masse (lösliche Holzfaser) über, darauf entsteht Holzdextrin von viel geringerem Rotationsvermögen als Dextrin, das sich beim Kochen mit verdünnter Schwefelsäure in Zucker verwandelt. Béchamp (Compt. rend. 42, 1213; N. Ann. Chim. Phys. 48, 461; Ann. Pharm. 100, 367: J. pr. Chem. 69, 449). wird beim Erwärmen mit mässig concentrirtem Vitriolöl zuerst in Gummi und gleichzeitig in Holzschwefelsäure verwandelt, Braconnot; zuerst in Dextrin, PAYEN (N. Ann. Sc. nat. bot. 10, 85), zuerst in Stärkmenl, Schleiden, Mitscherlich, dann in Gummi, Schleiden, in Dextrin, Mitscherlich, und schliesslich beim Digeriren der mit Wasser verdünnten Lösung in Zucker übergeführt. Braconnot. Es entsteht zuerst eine eigenthümliche Substanz, Wackennoder's (N. Br. Arch. 47, 170) künstliches Stärkmehl, dann Amyloïd und darauf Dextrin. Schacet (N. Br. Arch. 47, 157). — Aus ihrer Lösung in wässrigem Kupferoxydammoniak mittelst Kochsalzlösung ausgeschiedene, amorphe Baumwollenfaser wird durch kochende verdünnte Schwefelsäure ½ Stunde früher als organisirte Baumwolle in Zucker übergeführt. Schlossberger (Ann. Pharm. 110, 247). Aus Kaffeebohnen dargestellte Holzfaser wird selbst nach 36 stündigem Kochen mit mässig starkem Vitriolöl nur in eine mit dunkler Farbe in Wasser theilweis lösliche Masse verwandelt. Rochleder. Erhitzt man Leinwand oder Papier mit schwefelsäurehaltendem Wasser in Papin'schen Topf nicht bis zu 200°, so wird nur ein kleiner Theil löslich und in Zucker verwandelt. Gmelin. — Ueber Darstellung von Zucker und Weingeist aus Holzsägespänen mittelst Schwefelsäure s. Arnould (Compt. rend. 39, 807; Inst. 1854, 366).

Auf Grund dieser Veränderungen färbt sich mit Vitriolöl behandelte Holzfaser mit Iod violett, blau, zuletzt weinroth. — Ganz junges Pflanzenzellgewebe wird nach der Behandlung mit Vitriolöl durch Iod nicht gebläut, weil es noch nicht aus Holzfaser besteht; älteres wird sogleich blau und während junges Pflanzenzellgewebe durch Iod und concentrirte Schwefelsäure oft ohne sich zu bläuen sogleich braun wird, muss zur Erzeugung einer blauen Färbung durch Iod auf älteres Zellgewebe concentrirte Säure einwirken, ganz altes Zellgewebe sogar vor dem Einwirken von Vitriolöl und Iod erst mit wässrigem Kali behandelt werden. Takcul (Compt. rend. 47, 688). - Eine Bläuung des Pflanzenzellgewebes durch Iod erfolgt, wenn vorher ein Gemenge von 1 Th. Wasser und 3 Th. Vitriolöl 1/2 Minute lang eingewirkt hat, Schlriden, Liebig, Schacht, (N. Br. Arch. 14, 25); wenn man es mit ziemlich concentrirtem wässrigen Zweifach-Iodkalium tränkt und zweifach-gewässertes Vitriolöl darauf tropft. Schleiden. Baumwolle wird durch lodtinctur grün, wenn sie vorher in einem Gemenge von 1 Th. Vitriolöl und 2 Th. Wasser eingeweicht war, dunkelblau, wenn ein Gemenge von 2 Th. Vitriolöl und 1 Th. Wasser vorher darauf einwirkte. Reinsch. Aus wässrigem Kupferoxydammoniak mittelst Kochsalziösung abgeschiedene, amorphe Holzfaser färbt sich schon mit weingeistigem Iod direct vlolett bis weinroth und wird mit Iod und einem Tropfen Vitriolöl benetzt sogleich prächtig blau. Schlossberger (Ann. Pharm. 110, 247).

Die saure Lösung, welche von der durch Vitriolöl veränderten Faser abfiltrirt wurde, bläut lod und hält einen Körper gelöst, der durch Wasser in weissen Flocken, durch weingelstiges Iod als dunkelblauer Niederschlag fällbar ist (lösliche Holzfaser? SCHW.). LIKBIG, RRINSCH. — Nach einstündigem Einwirken des Vitriolöls auf Baumwolle wird die Säure durch Wasser nicht

mehr gefällt. MULDER (J. pr. Chem. 39, 152).

Die blaue Färbung der mit Vitriolöl behandelten Holzfaser tritt nicht ein, wenn sie vor dem Zusatz von weingeistigem Iod mit Wasser übergossen wurde (wobei sich nur lod auscheidet), Libbig; die gebläute Holzfaser verliert ihre Farbe beim Erwärmen mit Wasser und erhält sie beim Erkalten oder nach abermaligem Zusatz von Iod nicht wieder, Libbig, sie verliert sie in vielem Wasser, Mulder, besonders beim Reiben mit vielem Wasser, erscheint dann mürbe, färbt sich mit Wasser und weingeistigem Iod von gefälltem Iod braun, wird nach Binwirkung von mit ½ Th. Wasser gemengtem Vitriolöl durch weingeistiges Iod wieder gebläut, durch Behandeln mit vielem Wasser wieder entfärbt, jedoch nur so lange, als die Einwirkung des Vitriolöls einen gewissen Grad nicht überschritten hat (so lange noch unveränderte Holzfaser vorhanden ist, Gm.). Reinsch.

Die blaue Färbung der mit Vitriolöl behandelten Holzfaser durch Iod wird durch Bildung von Stärkmehl bedingt, Schleiden, Schleiden, Reinsch, Mitschreit, sie ist kein Beweis für Stärkmehlbildung, sondern erfolgt, vell ein in der Säure löslicher, durch Wasserzusatz aber niederfallender Körper gebildet wird, auf dem sich, wie auf Stärkmehl, Iod mechanisch niederschlögt.

LIEBIG (Ann. Pharm. 42, 308).

Ueber das Verhalten von Holzfaser (Baumwolle) unter dem Mikroskop beim Einwirken von Vitriolöl und Iod vergl, Schacht (N. Br. Arch. 47, 157).

PAYEN (Compt. rend. 23, 999), MITSCHERLICH.

Vor ihrer Lösung in Vitriolöl quillt Holzfaser auf und wird durchscheinend. - Diese Eigenschaft lässt sich zur Erkennung von Leinen- und Baumwollenfäden in wollenen Zeugen benutzen; beim 1/4 stündigen Liegen solcher Zeuge in Vitriolöl gehen Leinen- und Baumwollenfäden in eine kleisterähnliche Masse über, Wollenfäden bleiben unverändert. Böttgen (J. pr. Chem. 73, 498). — Da ferner die zur Auflösung der Baumwollen- und Leinenfaser durch Vitriolol nothige Zeit verschieden ist, so erkennt man Baumwolle in der Leinwand folgendermassen. Man taucht das wiederholt mit Regenwasser gewaschene, mit Wasser gekochte und getrocknete Zeug zur Hälfte in Vitriolöl, lässt  $\frac{1}{2}$ —2 Minuten liegen, drückt behutsam unter Wasser mit den Fingern, wäscht mit Wasser, legt einige Augenblicke in wässriges Ammoniak, kohlensaures Kali oder Natron und trocknet nach dem Abwaschen mit Wasser und Pressen zwischen Fliesspapier. Hierdurch werden Baumwollenfäden gelöst; die Leinenfäden je nach der Dauer des Eintauchens nur dünner und durchscheinender, erstere werden schon nach kurzem Eintauchen durchsichtig, wenn die Leinenfäden noch weiss und undurchsichtig sind. Kindt (Ann. Pharm. 61, 253). — Lässt man Papier ½ Minute in Vitriolöl von 66° liegen und wäscht es sogleich, erst mit reinem, dann mit schwach ammoniakalischem Wasser, so erhält man eine dem Pergament sehr ähnliche Substanz, Poumanede u. Figuien's Papyrine (Mem. sur le Ligneux et sur quelques produits, qui lui sont isomères, Paris 1847), das vegetabilische Pergament von Hofmann und Warren de I.a Rue (Ann. Pharm. 112, 243; J. pr. Chem. 78, 488). — Man taucht uach Gaine (Ann. Pharm. 112, 244) ungeieintes Papier in ein Gemenge von ½ Maass Wasser und 1 Maass Vitriolöl, nach Hofmann von ¼—¼—¼ Maass Wasser und 1 Maass Vitriolöl und wäscht es mit ammoniakhaltigem Wasser; bei nur wenig schwächerem Vitriolöl ist die Bildung äusserst unvollkommen, bei zu langem Liegen in zu concentrirtem Vitriolöl, oder bei 15° überschreitender Temperatur erfolgt Verkohlung oder Lösung. Hofmann, Vergl. Reinsch (Dingl. 156. 156, Chem. Centrol. 1860, 491). Dullo (Dingl. 158, 392; Chem. Centrol. 1860, 25). — Nicht nur Flachsfaser, sondern auch Baumwollenfaser enthaltende Papiere geben, letztere rascher als erstere, solche Pergamente, Dullo, die nur auf ihrer Oberstäche hornartig sind, die Zusammensetzung der rei-nen Holzfaser besitzen, 5 mal mehr Cohäsion als das dazu verwendete Papier, 3/4 mal so viel als thierisches Pergament zeigen, viel Widerstand gegen chemische Agentien bieten und im Wasser selbst beim Sieden nur erweichen. nach dem Trocknen aber wieder unverändert erscheluen, aufquellen, HOFMANN.

Mit Vitriolöl übergossenes schwedisches Papier war nach 4 Wochen schwarz, hygroscopisch, enthielt nach Abzug der Asche 68,04 C, 3,37 H und 27,99 O, während in Lösung Holzschwefelsäure enthalten war; nach 12 Wochen war es in Kohle von ähnlicher Zusammensetzung verwandelt. Man-

CHAND (J. pr. Chem. 35, 199).

Beim Destilliren von Holzfaser mit Vitriolöl (auch mit Phosphorsäure oder Chlorzinn) geht vor der Verkohlung ein flüchtiges Oel über, dann wird Amelsensäure (schweflige Säure? GM.) erhalten. Das flüchtige Oel riecht nach Zimmt und Blausäure. EMMET (Sill. am. J. 32, 140; J. pr. Chem. 12, 120). Bei Anwendung von Sägespänen oder Spreu erhielt Stenhouse Furfurol (Phil. Mag. J. 18, 122; Ann. Pharm. 35, 301).

9. Holzfaser wird durch concentrirte Salzsäure in gleicher Weise wie durch Vitriolöl in lösliche Holzfaser und Holzdextrin ver-Die durch Wasser fällbare Lösung der Baumwolle in rauchender Salzsäure besitzt kein Rotationsvermögen. BECHAMP (Compt. rend. 51, 255).

10. Mit Benzoesäure 50—60 Stunden auf 200° erhitzt, oder mit Benzoesäure und Vitriolöl bei gewöhnlicher Temperatur in Berührung bildet Baumwolle eine der Benzoesäure-Glucose ähnliche oder mit ihr identische Verbindung. Berthelot (N. Ann. Chim. Phys. 60, 111). — Mit Buttersäure und Vitriolöl 50—60 Stunden auf 100° erhitzte Baumwolle liefert Spuren von Buttersäure-Glucose, Berthelot; mit Stearinsäure 50—60 Stunden auf 200° erhitzte Baumwolle Stearinsäure-Glucose. Berthelot.

11. Fluorborongas schwärzt Holzfaser fast augenblicklich.

BERTHELOT (Compt. rend. 47, 227).

12. Wird Holzfaser mit concentrirtem wüssrigen Ammoniak mehrere Tage auf 150° erhitzt, so verwandelt sie sich in eine feste, braune, gunmiartige Masse, die bitter schmeckt, beim Erhitzen nach gebratenem Fleisch riecht und an der Luft zerfliesst. Ihre Lösung lässt sich durch Beinkohle entfärben und wird durch Galläpfelaufguss gefällt. Diese Masse entwickelt beim Schmelzen mit Kalistücken, nicht beim Kochen mit Kalilauge oder mit Kalkmilch eine 2,5—3 Proc. Stickstoff entsprechende Menge Ammoniak. Schützen-

BERGER (Krit. Zeitschr. 4, 65).

13. Wird Holzfaser mit 5 Th. schmelzendem Kali und wenig Wasser lange bis fast zum Rothglühen erhitzt, so wird unter Aufschwellen und ohne Ausscheidung von Kohle Wasserstoff entwickelt und kleesaures Kali gebildet. Gav-Lussac (Ann. Chim. Phys. 41, 398; Pogg. 17, 171; Schw. 58, 87). — Aetzkali erzeugt aus Holzfaser in hoher Temperatur zuerst Ameisensäure, dann Ulminsäure. Prligot (Compl. rend. 9, 135). — Wässriges Kali von 1,5 spec. Gew. löst Holzfaser beim Kochen mit brauner Farbe; die in der Lösung enthaltene Ulminsäure verschwindet bei 4-5 stündigem Erhitzen derselben auf 200—225°, worauf Kleesäure, Essig-, Ameisen- und Kohlensäure gebildet werden. 100 Th. Sägespäne und 300 Th. Kalihydrat liefern 70 Tf. Kleesäure, die bei starkem Erhitzen der Lösung sich theilweis zersetzt. Possoz (Compt. rend. 47, 207; J. pr. Chem. 76, 314). Wird Papier mit 4 Th. Kalihydrat geschmolzen, so enthält die blassgelbe, unter sehr starkem Aufblähen gebildete Masse Kleesäure, die 46,4 Proc. vom Papier an kleesaurem Bleioxyd liefert. Buchner u. Herberger (Repert. 38,189).

Mit Wasser befeuchtete Holzfaser entwickelt in einer Retorte mit gleichviel Kalihydrat erhitzt Wasserstoff und viel Holzgeist. Pelicot (Ann. Chim. Phys. 72, 208). — Holzspäne und Leinwand in gleicher Weise mit wässrigem Kali eingedampft lassen wenig Wasser und brenzliches Oel übergehen, während im Rückstande essigsaures Kali und aus der Lösung durch Säuren fällbarer Moder enthalten ist, Braconnot; sie entwickeln bei stärkerem Erhitzen des eingedampften Gemenges Kohlenwasserstoff, worauf der Rückstand mit Wasser und Sauerstoff in Berührung Moder bildet. Chevreul (Mem. du Mus. 1825, 379). Sprengel (Kastn. Arch. 8, 170),

Holzfaser bleibt unverändert beim Kochen mit schwacher Kalilauge, Payen, mit concentrirter verwandelt sie sich in Stärkmehl, Schleiden, löst sich unter vorhergehendem Aufschwellen und geht in Zucker über. Barreswil u. Rilliet (N. J. Pharm. 21, 205). Daher färbt sich mit wässrigem Kali gekochte, oder mit Kalibydrat erhitzte Holzfaser mit Iod violett bis blau, Mitscherlich, ebenso bis zur Salzhaut mit wässrigem Kali eingedampftes Pflanzenzellgewebe, das sich beim Kochen mit Wasser wieder entfärbt, nur

nach nochmaligem Behandeln mit Kali mit Iod wieder bläut, schliesslich beim Behandeln mit Kali in Ulmin verwandelt wird. Schleiden (Ann. Pharm. 42, 301). — Auf die Eigenschaft der Leinfaser, beim Kochen mit einem Gemenge von gleichviel Wasser und Kalihydrat stark gelb zu werden, während sich Baumwolle damit wenig oder gar nicht färbt, gründet Böttger (J. pr. Chem. 30, 257; Ann. Pharm. 47, 329) eine Prüfung von Leinwand auf Baumwolle.

14. Concentrirtes wässriges Chlorzink löst Holzsaser beim Erhitzen unter Ausschwellen ohne Färbung und verwandelt es in eine modificite Holzsaser, dann in Zucker. Barreswil u. Rillet. (N. J. Pharm. 21, 205; J. pr. Chem. 56, 58). — Sobald Holzsaser mit dem wässrigen Chlorzink in Berührung kommt, färbt sie sich mit Iod dunkelblau, Barreswil u. Rillet, daher bläut sie sich sogleich mit wässrigem Chlorzinkjod, F. Schulze, wobei eine allmähliche Lösung oder Formzersförung nicht stattsindet. Radlkoffer (Ann. Pharm. 94, 332). — Zur Darstellung des wässrigen Chlorzinkjods verdampst man die Lösung des Zinks in Salzsäure in Berührung mit überschüssigem Zink zum Syrup, löst darin Iodkalium bis zur Sättigung, setzt Iod hinzu und verdünnt, wenn nöthig, mit Wasser, Schacht (Das Mikroskop elc. Berlin, 1851, 31); oder besser, man verdünnt den neutralen Syrup mit destillirtem Wasser bis zu 1,8 spec. Gew. bei 15°, und löst darin 6 Proc. Iodkalium und so viel Iod, als ausgenommen wird. Radlkoffer.

In warmes concentrirtes wässriges Chlorzink eingetauchtes Papier verwandelt sich, wie mit Vitriolöl, in vegetabilisches Pergament.

Dullo (Dingl. 158, 392; Chem. Centr. 1861, 25).

15. Lässt man wässriges Zweifach-Chlorzinn auf Baumwolle oder Leinen eintrocknen und erhitzt dann auf 120—130°, so wird die Substanz durch Bildung von Caramelin schwarz gefärbt. Mau-

MENÉ (Compt. rend. 30, 314; 39, 422).

16. Holzfaser ist nicht gährungsfühig. — Bringt man Scheiben von frischen Kartoffeln mit solchen von faulenden unter Wasser bei nicht zu niedriger Temperatur zusammen, so lösen sich die Zellen der ersteren von einander und das abfiltrirte Wasser enthält ein Ferment, welches in ähnlicher Welse hinelngelegte frische Kartoffelscheiben zersetzt; das von einander getrennte Zellgewebe löst sich schliesslich, während die Stärkmehlkörner unverändert zurückbleiben. Das gebildete Ferment wirkt nur auf Holzfaser, ähnlich wie auch bei der Kartoffelkrankheit nur die Holzfaser zerstört wird. Mitscherlich (Ann. Pharm. 75, 307).

Verbindungen. Holzfaser ist in Wasser unlöslich.

Mit Basen. — Holzfaser (Leinwand) verschluckt 70—100 Maass Ammoniakgas. Walter Crum (Ann. Pharm. 55, 221).

Holzfaser-Kali. — Lässt man Baumwollengewebe 10—30 Minuten in syrupdicker Kalilauge liegen und wäscht mit Weingeist von 0,825 spec. Gew., so ist es nach dem Trocknen um  $^{1}/_{10}$  zusammengeschrumpft und enthält 14,72 Proc. Kali, entsprechend der Formel C $^{24}$ H $^{20}$ O $^{20}$ ,KO (Rechnung 14,59 Proc.). Gladstone (Chem. Soc. Qu. J. 5, 17; J. pr. Chem. 56, 248).

Holsfaser - Natron. — Lässt man Baumwollengewebe 10—30 Minuten in Natronlauge von 1,342 spec. Gew. liegen und wäscht mit heissem Weingeist von 0,825 spec. Gew., so ist es nach dem Trocknen um ½ zusammengeschrumpft und enthält im Mittel 9,68 Proc. Natron, entsprechend der Formel C²⁴II²⁰0²⁰,NaO (Rechnung 9,65 Proc.). Eine gleiche Verbindung geht gewöhnliche, nicht gewebte Baumwolle ein; längeres Eintauchen oder Anwendung con-

centrirterer Natronlösung scheint theilweise Lösung und Zersetzung derselben zu bewirken. Auch nach anderen Verhältnissen verbindet sich Holzfaser mit Natron, nie aber mit mehr Natron als die obige Verbindung enthält. Wasser entzieht dem Holzfaser-Natron alles Natron und lässt eine mehr zusammengezogene Holzfaser zurück, die nach dem Färben glänzender als gewöhnliche Holzfaser GLADSTONE (Chem. Soc. Qu. J. 5, 17; J. pr. Chem. 56, 247).

Aus wässrigen Lösungen von Alaun und essigsaurer Alaunerde scheidet Aus Wassrigen Lösungen von Alten und essignautet Altanetae sturiaer Baumwolle keine Alaunerde, Walter Crum (Phil. Mag. 35, 334; J. pr. Chem. 50, 125), Erdmann u. Mitterzwei; aber trocknet die Lösung von essigsaurer Alaunerde, essigsaurem Eisenoxyd oder anderen Salzen mit flüchtiger Säure auf der Baumwolle ein, so wird nach kurzer Zeit das Salz zersetzt, die Säure verflüchtigt und die Base so fest mit der Baumwolle gefällt, dass sle durch Waschen mit Wasser davon nicht zu entfernen ist. Diese Verbindung ist nur eine mechanische, sie beschränkt sich nur auf das Innere der eine Röhre bildenden Baumwollenfaser. Walter Crum (Ann. Pharm. 55, 223). — Die Structur der Baumwolle ist ohne Einfluss auf ihr Verhalten zu Metallsalzlösungen; organisirte Baumwolle hatte bei 24 stündigem Digeriren mit kalt gesättigtem wässrigen Alaun bei 40-50° keine Schwefelsäure, höchstens Spuren von Alaunerde, amorphe, aus wässrigem Kupferoydammoniak ausgeschiedene Baumwolle batte aus 10 procentigem wässrigen Alaun nichts aufgenommen. Endmann u. Mittenzwei.

Färben der Baumwolle beruht auf ihrer mechanischen Flächenanziehung für gewisse Farbstoffe, Walter Crum, Erdmann u. Mittenzwei, es kann daher sowohl organisirte, als amorphe Baumwolle gefärbt werden, Bolley (Ann. Pharm. 106, 235; Dingl. 148, 142; J. pr. Chem. 74, 381); allein von den Metallsalzlösungen (Beizen) nimmt sie nichts auf. Verdell. (Compt. rend. 47, 961; J. pr. Chem. 77, 58). — Um Baumwolle, Flachs und Hanf so zu färben, dass sie durch Wasser oder durch Reiben ihre Farbe nicht mehr verlieren, muss der in die Fasern gedrungene Farbstoff unlöslich gemacht werden, indem ein wirkliches Anzlehungsvermögen der Faser, wie bei Wolle oder Seide für die mit Beizen gemischten Farbstoffe nicht besteht. VERDEH. - Runge hielt gefärbte Baumwolle für eine chemische Verbindung von Belzbasis, Farbstoff und Holzfaser; da sich gefärbte Baumwolle meist in wässrigem Kupferoxydammoniak unter Hinterlassung von Beizbasis und Farbstoff wie gewöhnliche Holzfaser löst, so kann dieses nicht der Fall sein. Bolley (Ann. Pharm. 106, 235; J. pr. Chem. 74, 381).

Baumwolle nimmt selbst bei längerem Digeriren mit gewässertem Eisen-

oxyd kein Eisenoxyd auf. VERDEIL.

Mit Kupfer. — Holzfaser löst sich in wässrigem basisch-unterschweselsaurem, auch basisch-schweselsaurem Kupferoxyd-Ammoniak, Schweizer (J. pr. Chem. 72, 109; Chem. Centr. 1858, 49), am leichtesten in wässrigem basisch - kohlensaurem Kupferoxyd - Ammoniak, Schweizer (J. pr. Chem. 76, 344); in wässrigem Kupferoxyd-Ammoniak. Peligot (Compt. rend. 47, 1034). Erdmann (J. pr. Chem. 76, 385) betrachtet (gegen Schweizer, Cramer u. A.) diese Lösung nicht als eine gleichartige, sondern als eine dem Kleister vergleichbare, welche die Holzfaser nur aufgequollen enthält.

Zur Darstellung der Kupferlösung (Cuoxam, Cramer) löst man basischunterschwefelsaures Kupferoxyd (4Cu0,  $S^2O^5$ ), oder basisch-schwefelsaures Kupferoxyd in wässrigem Ammoniak; oder den in wässrigem Kupfervitriol durch kohlensaures Natron erzeugten, gewaschenen, im Wasserbade mässig getrockneten Niederschlag in wässrigem Ammoniak von 0,945 spec. Gew., Schweizer; oder löst frisch gefälltes gewässertes Kupferoxyd in concentrirtem wässrigen Ammoniak, Schlossberger, oder man lässt wässriges Ammoniak, das mit wenigen Tropfen Salnilaklösung versetzt ist, Schweizer durch Kupferdrehspäne (Cementkupfer, Schweizer) fliessen. Peligot. — Die auflösende Kraft der Kupferlösung für Holzfaser nimmt mit ihrem Kupferoxydgehalt zu, und wird vermindert oder ganz aufgehoben durch Säuren, Salze, Zucker. Schlossberger.

Baumwolle wird in wässrigem unterschwefelsaurem Kupferoxydammoniak gallertartig, dann schlüpfrig und bildet eine fast klare, schleimige, auf Wasserzusatz filtrirbare Lösung. Schweizer. Vor dem Auflösen in Kupferoxydammoniaklösung ist die Baumwollenfaser dunkler als jene gefärbt. Der Grad ihres Aufquellens wird durch Concentration und Masse der einwirkenden Lösung bedingt, wesshalb sie sich in concentrirter überschüssiger Kupferlösung augenblicklich ohne aufzuguellen löst. CRAMER. Die Lösung erfolgt ohne Wärmeentwicklung. Schweizer. - Wie Baumwolle verhalten SCHWEIZER, Hanf und Leinfaser zur Kupferoxydammoniaklösung, nur wird Leinfaser durch letztere ungleichmässig angegriffen, so dass sie vor dem Lösen stellenweis knotig anschwillt und sich dabei verkürzt. Manche einzellige Algen, viele Pilze, einzelne Flechten, Bastfasern von *China rubra*, Markzellen von *Hoya carnosa*, Pappushaare, Zellstoffkeulen der Epidermiszellen von Ficus elastica, Kork — (auch das schwammige Zellgewebe der Champignons, Frémy) — werden durch Kupferoxydammoniaklösung gar nicht verändert; es färben sich damit nur schwach die Holzzellen von Taxus baccata, Quercus, deutlicher die von Pinus, die Zellen von Fucus vesiculosus, Caulerpa prolifera u. a., meistens quellen aber die Holzzellen anfangs in der Lösung auf und lösen sich dann mehr oder weniger rasch. CRAMER. - Vielen Pflanzenzellen entzieht wässriges Kupferoxydammoniak reine Holzfaser in Gestalt ihrer äussern Membran und lässt eine innere, sich grün färbende, durch Behandeln mit Säuren Pektinsäure liefernde Membran zurück, andere Zellen werden von der Lösung gar nicht verändert. So lösen sich die Bastfasern aller Pflanzen und das Utriculargewebe der Früchte sofort, während das Mark der Bäume sowie das Fasergewebe des Holzes nicht gelöst werden. Friemv (Compt. rend. 48, 202 u. 275). — In Fällen, wo die Einwirkung des wässrigen Kupferoxydammoniaks auf Holzfaser gar nicht oder schwach erfolgt, sind es melstens fremde Stoffe der Holzzellen, welche die Berührung der Lösung mit der Holzfaser verhindern, daher zuweilen schon durch feinere Zertheilung der Holzfaser oder durch Kochen mit Salpetersäure und chlorsaurem Kall die Einwirkung der Kupferlösung hervorgerufen werden kann. Cramer. Die Unlöslichkeit der Holzfaser in wässrigem Kupferoxydammoniak kann ausser durch Beimengungen oder Verbindungen fremder Stoffe auch durch ihren Aggregatzustand bedingt sein, oder dadurch, dass zwischen den Fasern befindliche Luft die Berührung der Flüssigkeit mit dem Zellgewebe hindert. In wässrigem Kupferoxydammoniak unlösigken im dem Zengewebe inheit. In wassigem kupieroxydaminoniak unlösilches Pflauzenmark löst sich nach dem Zerschneiden. Durch Zerreiben in kaltem Wasser werden 45 Proc. lösilch, 75 Proc., wenn das unlösilche Pflauzenmark von dem Reiben im Vacuum bei 110° getrocknet wurde. Gehechelter, selbst in lauem Wasser gerösteter Flachs widersteht der Kupferlösung länger als 6 Stunden, während sich die Faser des schwedischen Papiers sogleich löst, daher man aus der leichteren oder schwereren Löslichkeit der Holzfaser im wässrigem Kupferoxydammoniak nicht auf isomere Modificationen schliessen darf. PAYEN (Compt. rend. 48, 772). Die in wässrigem Kupferoxydammoniak unlösliche Holzfaser wird durch Kochen mit schwachen Säuren (mit Ausnahme des schwammigen Champignongewebes) oder mit wässrigen Alkalien löslich. Frémy (Compt. rend. 48, 275). — Durch Farbe oder Beize wird die Löslichkeit der Baumwolle in wässrigem Kupferoxydammoniak nicht beeinträchtigt, sie löst sich, Farbstoff und Belze zurücklassend. Bot-LRY (J. pr. Chem. 74, 381; Ann. Pharm. 106, 235).

Kupferoxydammonlaklösung löst eine ihrem Kupfergehalt gleiche Menge Holzfaser auf Palicot. Ihr Lösungsvermögen ist begrenzt, denn auf überschüssige Baumwolle gegossen hat sie schon nach einigen Minuten ihre Lösungsfähigkeit für neue Mengen Baumwolle verloren und macht diese nicht

einmal aufquellen. CRAMER.

Die Auflösung der Holzfaser in wässrigem Kupferoxydammoniak wird gefällt: durch viel Wasser, auch ohne Ammoniakverdunstung und um so reichlicher, je länger sie steht, Cramer, Schlossberger, Payen, Erdmann, durch überschüssige Säuren, Schweizer, Cramer, Payen, auch durch nicht zur Sättigung des Ammoniaks genügende Mengen Säure, Payen, durch Salze, selbst Kupfervitriol, Zucker, Honig, dicke Dextrin- und Gummilösung, Weingeist, nicht durch concentrirten wässrigen Harnstoff, Chloroform und Aether. Die Lösung wird beim Kochen allmählich hellblau getrübt und scheidet auf Zusatz von Kali schwarzes Kupferoxyd ab. Schlossberger.

Der mit Wasser, Säuren, Salzen, Zucker u. s. w. erhaltene flockige

Der mit Wasser, Säuren, Salzen, Zucker u. s. w. erhaltene flockige Niederschlag ist amorphe Holzfaser, besitzt bis auf die Structur alle Eigenschaften derselben (auch das Färbungsvermögen, Bollky), erscheint eingetrocknet mehr oder weniger grau, hornartig, durchscheinend, spröde, geschmacklos, nicht klebend, eingetrocknetem Kleister ähnlich, Schwektzer; ist mit Weingeist abgeschieden nach sorgfältigem Waschen und Trocknen weiss.

ERDMANN.

Mit Bleiessig in Berührung schwillt Holzfaser (Filtrirpapier) bedeutend auf, so dass das Filtriren unmöglich wird und verwandelt sich nach 48 Stunden in ein loses fadiges Gewebe. Die nach hinlänglicher Berührung gebildete und mit heissem Wasser ausgewaschene Verbindung hält 33,1 Proc. Bleioxyd (2 [ $\mathbb{C}^{24}H^{20}O^{20}$ ], 3PhO = 34,1 Proc.). Vogkl (N. Repert. 6, 293).

Baumwolle nimmt aus wässrigem Bleioxydkalk (durch Vermischen von wässrigem Bleizucker mit Kalk, bis der entstandene Niederschlag wieder ge-

löst ist) Blei auf. WALTER CRUM (Ann. Pharm. 55, 227).

Holzfaser quillt in wässrigem Nickeloxydulammoniak nicht auf, sondern

bleibt farblos und ungelöst. Schlossberger (J. pr. Chem. 73, 369).

Holzfaser färbt sich in der Indigkupe gelb, an der Luft blau, ohne dass eine chemische Verbindung des Indigos mit Holzfaser entsteht, Walten Crum, sie färbt sich mit Indigolösung, ebenso mit Carminlösung nicht und besitzt für diese Farbstoffe kein Anziehungsvermögen. Maschke (J. pr. Chem. 76, 47).

Holzfaser ist unlöslich in Weingeist, Aether, fetten und flüch-

tigen Oelen.

## Erster Anhang zu Holzfaser.

- 1. Para-Cellulose. Das markstrahlenbildende Utriculargewebe des Holzes, daher im Mark der Bäume. Löslich in Vitriolöi, in concentrirter Salzsäure, in sledender concentrirter Kalilauge. Unlöslich in wässrigem Kupferoxydammoniak, wird aber durch 24stündiges Kochen mit Wasser, oder durch Behandeln mit Säuren, oder wässrigen Alkalien löslich. Frem (Compt. rend. 48, 667 u. 862; N. J. Pharm. 35, 321 u. 401; Ausz. Inst. 1859, 121 u. 151).
- 2. Vasculose. Der die Gefässe bildende Bestandtheil des Holzes. Man behandelt natürlich vorkommende Holzgefässe zuerst zur Entziehung von Eiweiss-, Pektinstoffen und Gerbstoff mit Kalilauge, darauf zur Lösung von Utricular- und Fasergeweben wiederholt mit immer concentriterer Salzsäure und kaltem Vitriolöl und wäscht das Rückständige mit Wasser, Weingeist und Aether. Unlöslich in concentriten Säuren, löslich in kochender concentriter Kalilauge; unlöslich in wässrigem Kupferoxydammoniak. Fremk (Compt. rend. 48, 862; N. J. Pharm. 35, 401; Ausz. Inst. 1859, 151; Chim. pure 1, 433).
- 3. Fibrose. Der die Fasern bildende Bestandtheil des Holzes. Man kocht Holzspäne mit concentriter Kalllauge und wäscht mit Wasser, Weingelst und Aether. Weiss, leicht verfilzbar; zeigt nach Decaisne unter dem Mikroskop die Structur der Holzfaser, nur bei langem Einwirken des Alkali's etwas erweitert. Löslich in Vitriolöl, ohne in Dextrin überzugehen,

wird durch Wasser aus der Lösung als durchscheinende dicke Gallerte ausgeschieden. Unlöslich in Kalilauge und wässrigem Kupferoxydammoniak. Fremy (Compt. rend. 48, 862; N. J. Pharm. 35, 401; Ausz. Inst. 1859, 151; Chim. pure 1, 433).

4. Cutin. — In der Oberhaut (Cuticula) der Blätter, Blumenblätter und Früchte, neben Holzfaser, Eiweiss, Pektinstoffen und Fett. FRRMY. — Nach PAYEN (Compt. rend. 48, 775) bestehen alle peripherischen Theile der Pflauzen, Epidermis und Cuticula, aus mit Fetten, mit stickstoffhaltigen und mit unorganischen Substanzen durchdrungener Holzfaser, er bestreitet (Compt. rend. 48, 893) darin die Anwesenheit einer eigenthümlichen, stickstoff- und holzfaserfreien Substanz.

Man kocht die Oberhaut der Blätter, oder auch die Blätter selbst ½ Stunde lang mit schwacher Salzsäure, wäscht mit Wasser, entfernt aus dem Rückstand die Holzfaser durch Auszlehen mit wässrigem Kupferoxydammoniak und behandelt das Ungelöste nach einander mit Wasser, Salzsäure, schwachem wässrigen Kali, Weingelst und Aether. Farmy.

Erscheint unter dem Mikroskop als structurlose, durchlöcherte Haut. Ist sehr dehnbar. Hält 73,66 Proc. C, 11,37 H und 14,97 O. Nähert sich in der Zusammensetzung den Fetten. Fremv. — Ist nach Paven (Compt. rend. 48, 893) ein durch die einwirkenden Agentien gebildetes Umwandlungsproduct der Cuticula und kein in derselben enthaltener näherer Bestandtheil.

Zersetzt sich beim Erhitzen, unter Auftreten von Fettsäuren. Wird durch kalte Salpetersäure nicht zersetzt, liefert aber mit Salpetersäure gekocht, alle unter gleichen Umständen aus Fetten entstehenden Substanzen, namentlich Korksäure. Verändert sich mit kaltem Vitriolöi oder sledender Salzsäure in Berührung nicht. Wird durch kochendes concentrirtes wässriges Kali verseift, aus der gebildeten Selfe lässt sich eine in Weingeist und Aether lösliche, von der Oelsäure jedoch anscheinend verschiedene, flüssige Fettsäure abscheiden. Wird durch schwache wässrige Alkalien, durch Ammoniak, ebenso durch alle neutralen Lösungsmittel nicht verändert.

Cutin ist unlöslich in wässrigem Kupferoxydammoniak. Unlöslich in Aether. Frry (Compt. rend. 48, 669; N. J. Pharm. 35, 321; Ausz. Inst. 1859, 121; Chim. pure 1, 357).

#### 5. Korkstoff.

FOURCROY. Dessen System 8, 98; Scher. J. 8, 288. CHEVBEUL. Ann. Chim. 62, 323; N. Gehl. 5, 379. — Ann. Chim. 96, 155; Schw. 16, 327. Döpping. Ann. Pharm. 45, 290.

MITSCHERLICH. Ann. Pharm. 75, 310; J. pr. Chem. 50, 148.

Suberin. — Zuerst von Brugnatelli, dann von Bouillon Lagrange, Fourcroy, Link u. A. uutersucht. — Hauptbestandtheil der äussern Rinde von Quercus suber, bildet die Oberhaut auch der übrigen Pflanzen, Fourcroy, zuweilen den formlosen, zusammenhängenden Ueberzug ganzer Pflanzen, zuweilen nur die äusserste Zellschicht des Stammes, sehr oft mehrere Schichten, wie bei der Kartoffel; einen Ueberzug über die zartesten Pflanzenhaare, welche wie die Baumwolle sich nur schwer mit Wasser benetzen, wenn der Kork vorher nicht durch oxydirende Substanzen entfernt war. Mitschkrich. — Zeigt Aehnlichkeit mit Fremy's Cutin. — Ist modificirte Holzfaser. Gerhardt (Traité 2, 485).

Man erschöpft geraspelten Kork nach einander mit Wasser und Weingeist, Chryreul, mit Aether, Weingeist und Wasser, Mulden (J. pr. Chem. 39, 155) und hinterher mit verdünnter Salzsäure; wobei jedoch Korkharz (VI, 562), eine stickstoffhaltige Substanz und Holzfaser nicht ausgezogen werden. Döpping.

Sehr leicht, weich und elastisch, von zelliger Structur. Rötblichgrau. Dörping. Schwer benetzbar für Wasser.

	ulder. i 130°.	Döpping.	MITSCHERLICH.	
	8.	b.	c.	d.
C H N O	65,52 7,97 —	$\begin{array}{c} 67,30 \\ 8,70 \\ 2,30 \\ 21,20 \end{array}$	62,30 7,15 3,03 27,57	65,73 8,33 1,50 29,54
All the second		100,00	100,00	100,00

a und b aus Kork, c aus Kartoffeln gewonnen, d Kork, sorgfältig von ihn durchziehenden braunen Stoffen gereinigt. — Es bleibt unentschieden, ob der Stickstoff wesentlicher oder Bestandtheil von Beimengungen ist.

Korkstoff liefert bei der trocknen Destillation Gase, wenig saures Wasser, farbloses bis braunes Oel, wenig Ammoniak, ein krystallisches, beim Erhitzen schmelzendes und sich mit Fettgeruch verflüchtigendes Sublimat, und lässt stellenweis zusammengeklebte, leicht verbrennliche Kohle, Chevreul, Verbrennt leicht in offenem Feuer unter Aufschwellen mit glänzend weisser Flamme, Chevreul, riecht dabei eigenthümlich wie roher Kork, Döpping, und lässt zarte, aufgequollene, lockere Kohle. Chevreul. — Wird durch Chlorjod unter Salzsäureentwicklung in eine Chlor und Iod enthaltende Masse verwandelt, die mit Wasser ausgekocht an dieses Chlor und lod abgibt, braunschwarz, zähe, klebend zurückbleibt, unföslich in Wasser, löslich in wässrigem Alkali, Weingelst und Aether ist und beim Destilliren Iod, Salzsäuregas, Kohlenoxyd und Kohlenwasserstoffgas unter Hinterlassung von Kohle llefert. Casaseca (J. Pharm. 12, 620; J, pr. Chem. 17, 151). — Wird durch Salpetersäure von 1,2 spec. Gew. schon unter 100° oxydirt, wobel seine Zellen aufschwellend in wässrigem Kali löslich werden, sich von einander trennen und wobei röthliche, in kochender Säure schmelzende, in Wein-geist lösliche Producte, zuletzt Kork- und Bernsteinsäure auftreten. — Kork, Korkstoff der Kartoffeln, die Cuticula der Aloe lingua geben gleiche Producte in wechselnden Mengen und etwa beigemengt gewesene Holzfaser bleibt unlöslich in der Säure zurück, wenn mau im Wasserbade nur so lange erwärmt, als sich noch rothe Dämpfe entwickeln, Korkstoff der Kartoffeln gibt mit Salpetersäure behandelt 6 Proc. einer in Weingeist löslichen fetten Säure; gemeiner Kork 39,67 Proc. fettige Säure unter Hinterlassung von 2,55 Proc. Holzfaser. Mitscherlich. - Bei der Behandlung mit Salpetersäure bildet Korkstoff Kleesäure, Chenrul, Döpping; mit 6 Th. Salpetersäure von 1,28 spec. Gew. erst macerirt, dann destillirt salpetersaures Harz, Korksäure, Kleesäure, Ammoniak, künstliches Bitter, Holzfaser lassend. Gemeiner Kork liefert mit Salpetersäure dieselben Producte, nebst Spuren von Benzoesäure, und entwickelt Salpetergas, Kohlensäure, Blausäure und Essigsäure. CHR-VABUL. — Vitriolöl schwärzt den Kork, bildet daraus kein Gummi, Vockl, aber beim Erwärmen langsam braune Producte. Mitschenlich.

#### 6. Holz.

FOURCROY. Sys.. des connaiss. chim. 8, 87. PROUST. J. Phys. 48, 469; Scher. J. 7, 707. SAUSSURE. A. Gehl. 4, 681. RUMFORD. Schw. 8, 160.

BRACONNOT. Ann. Chim. Phys. 12, 172; Schw. 27, 328; Gilb. 63, 347.

PAYEN. N. Ann. Sc. nat. Bot. 11, 27; Ausz. Compt. rend. 8, 51; J. pr. Chem. 16, 436.

595 Holz.

v. BAUMHAUER. Scheik, Onderzoek. 2, 62; J. pr. Chem. 32, 204. - Repert. 95, 220. BAER. N. Br. Arch. 56, 159.

CHEVANDIER. Arck. phys. nat. 8, 5; N. Ann. Chim. Phys. 10, 136. - Bericht Compt. rend, 24, 269.

VIOLETTE. N. Ann. Chim. Phys. 23, 475; Ausz, Compt. rend. 26; Dingl. pol. J. 109, 137.

F. Schulze. Beitrag z. Kenntniss d. Lignins, Rostock, 1856; Ausz. Chem. Centr. 1857, 321.

FREMY, Compt. rend. 48, 862; 275; Pharm. Vierteljahrschr. 9, 221.

#### Für Zersetzungen des Holzes:

Reichenbach. Schw. 59, 436. — 61, 175, 273, 464; — 62, 46, 129, 273. — 65, 295, 461. — 66, 301. — 67, 1, 57, 274. — 68, 1, 57, 223, 239, 295, 351, 399. — 69, 19, 175, 241. — Ann. Pharm. 2, 253 u. 259. —

8, 216. — 24, 238. GREGORY. Ann. Pharm. 21, 143. LIEBIG. Ann. Pharm. 30, 264.

313; Ausz. Pharm. Centr. 1851, 530. - N. Ann. Chim. Phys. 39, 850; Ausz. Pharm. Centr. 1031, 330. — N. Ann. Chim. Phys. 39, 850; Ausz. Pharm. Centr. 1853, 376; J. pr. Chem. 59, 332. Cagniard Latour. Inst. 1850, 214; 253. Göppert. Pogg. 72, 174; J. pr. Chem. 42, 56. Pettenkofer. N. Repert. 3, 74; N. Jahrb. Pharm. 1, 360; J. pr. Chem. 62, 508; Pharm. Centr. 1854, 601.

Völckel. Pogg. 82, 496; Ausz. Ann. Pharm. 80, 306; Pharm. Centr. 1851, 470. — Pogg. 83, 272 u. 557; Ausz. Ann. Pharm. 80, 309; Pharm. Centr. 1851, 870; J. pr. Chem. 54, 181. — Ann. Pharm. 86, 66; Ausz. J. pr. Chem. 60, (8. Cahours. Compt. rend. 30, 319; Pharm. Centr. 1850, 344. Frhling. Ann. Pharm. 106, 388.

FRITZSCHE. J. pr. Chem. 82, 321.

Für Destillationsproducte des Torfs, der Braunkohlen und der Steinkohlen:

Runge. Pogg. 31, 65 u. 512. — 32, 308, 323.

HOFMANN. Ann. Pharm. 48, 1.

LAUBENT. N. Ann. Chim. Phys. 3, 195.

MANSFIELD. Chem. Soc. Qu. J. 1, 244; Ann. Pharm. 69, 168; Pharm. Centr. 1849, 376.

Centr. 1049, 510.

RITTHAUSEN. J. pr. Chem. 61, 74.

WILLIAMS. Ed. N. Phil. J. N. Ser. 2, 324; Pharm. Centr. 1855, 856; J. pr. Chem. 67, 247. — Phil. Mag. (4) 13, 134; 14, 223; Ann. Pharm. 102, 126; J. pr. Chem. 72, 176; Pharm. Centr. 1857, 254. — Phil. Trans. 1857, 447. — Phil. Trans. 1857, 3, 737; Ann. Pharm. 108, 384; J. pr. Chem. 74, 253; 76, 340.

Charlet B. J. Mag. (4) 12, 445; Ann. Pharm. 104, 111; J. pr. Chem. 72.

Church. Phil. May. (4) 13, 415; Ann. Pharm. 104, 111; J. pr. Chem. 72, 124; Chem. Centr. 1857, 927.

Vohl. Ann. Pharm. 98, 181. — 103, 283. — Dingl. polyt. J. 143, 363. — Ann. Pharm. 167, 45. — 109, 192. — Dingl. polyt. J. 152, 306 und 390; Ausz. Chem. Centr. 1859, 490 und 517.

Fresknius. Nassauische Gew. Ver. Mitth. 1855, 13 u. 14; Dingl. polyt. J. 138, 129; Ausz. Chem. Centr. 1856, 242.

WAGENMANN. Dingl. polyt. J. 145, 309; Ausz. Chem. Centr. 1857, 691. MÜLLER. Dingl. polyt. J. 146, 210; Ausz. Chem. Centr. 1858, 47.

Sullivan. Atlantis 1, 185; Lieb. u. Kopp Jahresb. 1858, 280. Chack Calvent. Compt. rend. 49, 262; Lieb. u. Kopp Jahresb. 1859, 742.

HESS. Dinal. volut. J. 153, 380; Ausz. Chem. Centr. 1860, 164. Thenius. Ueber einige neue organ. Basen d. Steinkohlentheers.

Die Holzsubstanz besteht nach PAVEN, v. BAUMHAUER und SCHULZE aus Holzfaser, welche die Zeliwände bildet, und an dieselben angelagerter inkrustirender Substanz (Sclerogene, Lignin = Zersetzungsproducten der absterbenden Zelle, Schleiden, Grundz. d. wiss. Bolanik, Leipzig, 1849, 1, 173). FREMY leugnet die Existenz inkrustirender Substanzen, er nimmt an, dass das eigentliche Holzgewebe besteht aus Vasculose, welche unlöslich ist in Vitriolöl, löslich in siedender concentrirter Aetzkalilauge, Paracellulose, löslich in Vitriolöl und In sledender Aetzkalilauge, und Fibrose, löslich in Vitriolöl, unlöslich in concentrirter, siedender Aetzkalilauge. Vergl. VII, 592. Ausserdem enthält das Holz in je nach Jahreszeit, Standort, Art 592. Ausserdem enthält das Holz in je nach Jahreszeit, Standort, Art und Alter der Pflanzen wechselnder Menge: die Bestandtheile des Saftes, wie eiwelssartige Stoffe (0.81 bis 1,12 Proc. Stickstoff, Chevander, Zucker, Gummi, Gerbsäure u. s. w., Farbstoffe, Stärkmehl (nur im Herbst und Winter), Pectose, FREMY, (PAYEN fand keine Pectose), Harze und flüchtige Oele und die gewöhnlichen Mineralbestandtheile der Pflanzen.

Die äusseren Eigenschaften des Holzes hängen zum Theil von der Art der Vereinigung der Fasern (elfenbeinartige oder faserige Textur), zum Theil von dem Verhältniss der wesentlichen oder zufälligen näheren Bestandtheile ab. Die verschiedenen Holzarten sind daher nach Härte, Farbe und scheinbarem spec. Gew. sehr verschieden. Letzteres, d. h. das spec. Gew. des lufthalligen lufttrocknen Holzes, wechselt nach Karmarsch (Grundr. d. mech. Technologie, 635), von 0,383 (Pappelholz) bis 1,342 (Pockholz). Das wirkliche spec. Gewicht der verschiedenen Holzarten ist ziemlich gleichförmig 1,5, VIOLETTE, 1,46 (Ahorn) bis 1,53 (Eiche). Rumford. Holz enthält stets mehr Kohlenstoff als Holzfaser; die Zusammensetzung schwankt aber zwischen PAYEN, bel derselben Holzart, wie es scheint, eben so sehr, wie bei verschiedenen Arten. Die geringsten und höchsten gefundenen Mengen sind: 46,10 Proc. C (Buchenholz), BAER, und 54,44 Proc. C (Eichenholz), PAYEN, (Buchenholz) = 54,35); — 5,55 Proc. II (Buxbaumholz), PROUT, und 6,40 Proc. H (Espenholz), PAYEN; — 39,32, Proc. O (Eichenholz), PAYEN und 46,87 (Buchenholz) 46.87 (Buchenholz). BARR.

Zersetzungen. 1. Holz kann ohne merkliche Veränderung bis zu 150° erhitzt werden. Bei höherer Temperatur beginnt Zersetzung, deren Gang verschieden ist, je nachdem die Zersetungsproducte frei entweichen können oder unter erhöhtem Druck mit dem Holze in

Berührung bleiben.

A. In comprimirtem Zustande einer höhern Temperatur ausgesetzt, verwandelt sich Holz in eine mit Flamme brennende, der Steinkohle ähnliche Kohle. Hall (N. Gehl. 1, 612). Wird völlig trocknes Holz von Sycomore, Eiche, Birke, Buchsbaum oder Pappel im zugeschmolzenen Glasrohr auf 360° erhitzt, so schmilzt es zur schwarzen Flüssigkeit, die unter Aufwallen fest wird; trocknes Pockholz zu einer rothen Flüssigkeit, die dann zur kastanienbraunen Masse erstarrt. In derselben Weise mit der Hälfte seines Gewichts Wasser erhitztes Holz (auch Pockholz) verwandelt sich in eine mit russender Flamme brennende, fetter Steinkohle ähnliche Substanz. CAGNIARD LATOUR. Bei 150° getrocknetes Faulbaumholz 47,51 Proc. C, 6,12 H, 46,29 O und 0,08 (?) Asche enthaltend, liefert im zugeschmolzenen Glasrohr erhitzt, beim Oeffnen mit heftigem Druck ausströmende Gase, sehr schwach gefärbte, klare oder milchige FlüsHolz. 597

sigkeit und festen Rückstand, der bei Verkohlungstemperaturen von 160° bis 200° den Rothkohlen, bei 220° bis 280° der Schwarzkohle, bei noch höherer Temperatur backender Steinkohle ähnlich ist. Bis 280° behält er die Holzstructur; bei 300° bis 320° ist er blasig, bei 340° dicht geschmolzen, beträgt dann 79,1 Proc. des angewandten Holzes und besteht aus 77,07 Proc. C, 4,70 H, 14,04 O, 3,84 Asche. Violette. Violette's Angaben über Zusammensetzung des Holzes und des Rückstandes bei verschiedenen Temperaturen stehen im Widerspruch mit denen über die Menge des Rückstandes. Ritter. Vegetabilische Substanzen zwischen feuchtem Thon stark zusammengepresst, so dass die Dämpfe nur langsam entweichen können, und auf 200—300° erhitzt, geben steinkohlenähnlichen Rückstand. Baroulier (Compt. rend. 46, 376; Chem. Centr. 1858, 368). Tannenholz mit Wasser im verschlossenen Gefäss auf 400° erhitzt, gab steinkohlenartigen Rückstand, schwarz, hart, dicht, glänzend, schwer verbrennlich, beim Erhitzen kaum Spuren flüchtiger Substanz gebend. Daubrée (Ann. min. (15) 12, 305).

B. Erhitzt man Holz, zuvor völlig getrocknet, in Gefässen, welche den flüchtigen Zersetzungsproducten freien Abzug gestatten, so wird zuerst Wasser ausgetrieben, dann geht in die Vorlage eine anfangs farblose, dann gelbliche Flüssigkeit über. Bei steigender Temperatur werden die Dämpfe rauchig, das Destillat immer mehr gefärbt und es entweichen rauchige Gase. Zu der Flüssigkeit mischen sich Oeltropfen, anfangs dünnflüssig und wenig gefärbt, dann immer dickflüssiger und dunkler, so dass sich die Abzugskanäle mit schwarzem Pech erfüllen, das in der Hitze flüssig wird. In der Retorte bleibt Holzkohle zurück. Indem sich die in der Vorlage übergegangenen Flüssigkeiten vermischen und sich darauf in der Ruhe in zwei Schichten trennen, wird eine obere wässrige Schicht, der rohe Holzessig, und eine untere, der Holztheer, erhalten.

Bei der trocknen Destillation von Hainbuchenholz (Carpinus Betulus) wird Wöllners Brandfett in den äussersten Vorlagen erhalten, als Decke auf dem breuzlichen Oel schwimmend, dem Hammelfett ähnlich, von 0,979 spec. Gew., 94° Schmelzpunct, verseifbar durch Alkalien und dabei Glycerin liefernd. Wöllner (Schw. 59, 454; Kasin. Arch. 1829, 363; Berzel. Jahresber. 10, 228).

Die Zusammensetzung der gasförmigen, flüssigen und festen Producte der trocknen Destillation hängt zum Theil von der Beschaffenheit des angewandten Holzes, noch weit mehr aber von dem Grade und der Art des Erhitzens ab, so dass die Mengenverhältnisse der verschiedenen Verbindungen sehr wechseln und manche unter Umständen ganz fehlen können. Bei niederen Hitzgraden wird eine verhältnissmässig größere Menge Sauerstoff und Wasserstoff zur Wasserbildung verwandt; erst in höherer Temperatur (über 300°) beginnt eine reichlichere Bildung von Essigsäure und anderen Sauerstoffverbindungen und Kohlenwasserstoffen; je rascher man also erhitzt, desto mehr Holzessig und Theer, desto weniger rückständige Kohle wird erzeugt. Stolze, Winkler, Karsten.

a. Gase. Die bei der gewöhnlichen Destillation sich entwickelnden Gase bestehen aus Kohlenoxyd, Kohlensäure, Sumpfgas und Wasserstoffgas und enthalten kaum Spuren anderer Kohlenwasserstoffe; wird aber Holz, wie es zum Zwecke der Gasbeleuchtung ge-

schieht, bei einer die Zersetzungstemperatur der flüssigen Destillationsproducte beträchtlich übersteigenden Hitze zersetzt, so bilden sich auch Vinegas und andere Kohlenwasserstoffe von höherem Atomgewicht auf Kosten der Theererzeugung. Pettenkofer.

Je nach Art der Behandlung, welcher man den rohen Holzessig und den Ilolztheer unterwirft, werden dieselben in verschiedene, aber ebenfalls noch gemengte Substanzen zerlegt.

a. Indem man von dem rohen Holzessig 10 bis 15 Proc. abdestillirt, erhält man den rohen Holzgeist, worin sich vorzugsweise die flüchtigeren Stoffe, wie Essigsäure, essigsaures Ammoniak, Holzgeist, Essigformester, Lignin, Aceton, Aldehyd, Mesit, Brenzkatechin und Pyroxanthogen befinden. Derselbe hält ausserdem (wohl je nach der Menge des Products, welches man aus dem rohen Holzessig abdestillirte) grössere oder geringere Mengen flüchtiger Oele, eine an der Luft sich bräunende Substanz und von denjenigen Körpern, deren grössere Menge im Rückstande des rohen Holzessigs und im Holztheer zurückbleibt.

Vergl. für Holzgeist IV, 218; Essigsüure IV, 620; Aldehyd IV, 611 (Scanlan's Flüssigkeit IV, 818); Essigformester IV, 772; [Aceton IV, 782]; Lignon IV, 808; Meslt IV, 816 und 817; Pyroxanthin VII, 156; Pyroxanthogen VII, 158. — Bei den nicht [eingeklammerten] Körpern ist am ang. Orte auf ihr Vorkommen oder ihre Abscheidung aus rohem Holzgeist Rücksicht genommen. Ueber Schweizer u. Wridmann's Mesit und Xylit (IV, 808) vergl. ferner Völckel (Pogg. 83, 272 und 557), über Kreosot und die flüchtigen Oele des Holzgeists vergl. unten.

Französischer roher Holzgelst scheidet beim Vermischen mit Wasser blassgelbe Oelschicht ab, beim Destilliren zwischen 90 und 200° übergehend, die erst nach dem Behandeln mit Vitriolöl durch gebrochene Destillation zerlegt werden kann. Dabei werden nach einander Toluol, Xylol und Cumol erhalten, zwischen 164 und 165° ein besonderer Kohlenwasserstoff, der mit Cumol und Mesitylen isomer, aber von beiden verschieden ist. Vergl. VI, 693. Cahours (Compt. rend. 30, 319).

Brenzkatechin (V, 785) findet sich im rohen Holzessig zu  $^{1}/_{10}$  bis  $^{1}/_{5}$  Proc., so wie in allen Producten der trocknen Destillation des Holzes. PRTTENKOFER (Ann. Pharm. 87, 256). M. BUCHNER (Ann. Pharm. 96, 186).

b. Der rückbleibende Theil des rohen Holzessigs ist eine wässrige Lösung von wechselnden Mengen Essigsäure, Brandöl, Brandharz und einem eigenthümlichen Extractivstoff, dem Brandextract. Berzelius. Er hält auch Kreosot, wenig Eupion und andere flüchtige Oele. Reichenbach. Vergl. V, 626.

Durch Kochen mit überschüssigem Kalkhydrat werden Brandöl und Brandharz grösstentheils entfernt, während das Extract gelöst bleibt. Neutralisirt man den Holzessig mit Bleioxyd oder Ammoniak, so fällt Bleizucker Brandharz, und das durch Hydrothion vom Blei befreite Filtrat lässt beim Verdunsten den Pflanzenextracten ähnliche stickstoffhaltige Masse, durch Weingelst in einen löslichen und in einen unlöslichen Theil zerlegbar. Das Brandharz hält noch Essigsäure, es ist durch Behandeln mit Weingeist, dann durch weiteres Behandeln des gelösten Theils mit Aether oder Natronlauge ebenfalls weiter zerlegbar und geht bei längerem Kochen mit Wasser zum Theil in moderartige Substauzen über. Berzklus. Vergl. das Nähere in Berzelius' Lehrb. 3. Auft. 8, 499.

Holz. 599

Wird die Destillation des rohen Holzessigs nach dem Uebergehen des rohen Holzeistes weiter fortgesetzt, so wird der destillirte Holzessig erhalten, während ein rothbrauner Syrup, der Holzessigtheer zurückbleibt. Ersterer wird auch bei wiederholtem Rectificiren wegen Gehalt an Furfurol und Kreosot nicht ungefärbt erhalten und lässt dabei jedesmal noch etwas Holzessigtheer zurück. Völckel.

Dem destillirten Holzessig kann durch Schütteln mit Aether schweres flüchtiges Oel, Kreosot und Pyroxanthogen entzogen werden, welches erstere sich auch beim Neutralisiren mit Kalilauge abscheidet. Kocht man die mit Kalilauge fast ganz neutralisirte Flüssigkeit, so entweichen die flüchtigen Oele, übersättigt man jetzt den Rückstand unter fortwährendem Kochen mit mehr Kalilauge, so färbt er sich tief braun und scheidet mit Salzsäure braune Flocken aus, wohl durch Zersetzung von Furfurol entstanden. Uebersättigt man destillirten Holzessig mit Kalkhydrat, so trübt sich die sogleich filtrirte Lösung beim Stehen oder Erwärmen durch Einwirkung des Kalks auf flüchtige Oele. Beim Verdunsten scheidet sich eine gelbbraune Substanz aus, während essigsaurer Kalk zum Theil für sich , zum Theil in Verbindung mit dem Assamar Völckkel's krystallisirt.

Der Holzessigtheer scheldet beim Vermischen mit Wasser schwarzbraune dickflüssige Masse aus, während die überstehende Flüssigkeit stark gefärbt bleibt. Werden der dickflüssigen Masse durch öfteres Auskochen mit Wasser anhängende Essigsäure, VÖLCKKL'S Assamar, Kreosot und flüchtige Oele entzogen, so wird der Rückstand spröde und zerreiblich und gibt an Aether ein rothbraunes Harz (in der Wärme erweichend und von Pechgeruch, den es nach längerem Erwärmen auf 100° unter Festwerden verliert, 70,36 Proc. C, 7,4 H und 22,24 O haltend), dann an Weingeist noch einen braunen Körper (63,9 Proc. C, 5,1 H und 31,0 O haltend) ab, während wenig ungelöst bleibt. Der in Weingeist lösliche Körper ist nach Völckkel aus seinem Assamar durch Austritt von Wasser und Ameisensäure entstanden. Völckkel.

c. Indem man den Holztheer aufs Neue der Destillation unterwirft, werden in der Vorlage 3 Schichten erhalten, eine obere, das leichte Theeröl (Brandöl, Berzelius), eine mittlere, Holzessig und Wasser und eine untere, das schwere Theeröl (Brandharz und Brandöl, Berzelius) darstellend. Wenn etwa die Hälfte des Theers abdestillirt ist, wird der Rückstand beim Erkalten fest und bildet das schwarze Pech des Handels. — Rectificirt man das ganze Destillat abermals, so hält es hauptsächlich Eupion, so lange es auf dem Wasser schwimmt, dann Kreosot, wenn es untersinkt, und endlich Paraffin, wenn grauer Dampf kommt. Reichenbach. Nach dem Paraffin gehen noch Chrysen und Pyren (C³H¹²) über. Laurent.

Ueberhaupt wurden im Holztheer folgende Stoffe gefunden, ausser geringeren Mengen derjenigen, deren grösserer Theil in den rohen Holzgeist und Holzessig übergeht: Mesit (IV, 816), Toluol (VI, 173), Xylol (VI, 481), Cumol (VI, 689), Methol (VI, 693) und ein eigenth., mit Cumol isomerer Kohlenwasserstoff (VI, 693); Eupion (vergl. unten); Kreosot (V, 625), Carbolsäure, Cresol, Kapnomor, Pleamar, Pittakail, Cedriret; Paraffin, Naphtalin, Paranaphtalin, Chrysen und Pyren.

In dem schweren Theeröl, das bei Destillation von sehr harzreichen Hölzern erhälten wird, findet sich Retên, C<sup>36</sup>H<sup>18</sup>, KNAUSS U. FKHLING, FRITZSCHE.

Das brenzliche Oel geht beim Destilliren von Holz anfangs farbios und dünnflüssig über, wird später gelb, endlich braun und schwarz und dabei

dickflüssiger. Wird es für sich rectificirt, so treten wiederum dieselben Erscheinungen ein, während jedesmal in der Retorte Kohle bleibt. Aber destillirt man das brenzliche Oel einige Male mit Wasser, so wird es farblos und dünnflüssig erhalten, während Pech bleibt. Berzelius (Lehrb. 3. Aufl. 8, 486). Der beim Destilliren des brenzlichen Oels mit Wasser bleibende Rückstand gibt an Wasser Essigsäure und Harz ab, während mit dem aus Glanzruss erhaltenen übereinkommendes Harz bleibt. Colin (Ann. Chim. Phys. 12, 209).

Die ersten 20 Liter des flüchtigsten Destillats aus 600 Kilogr. Buchenholztheer halten saures Wasser, Mesit, nebst etwas Kreosot, Eupion und Picamar. Zur Darstellung des Picamars dient der besonders aufgefangene Theil des Destillats, dessen spec. Gew. zwischen 0,9 und 1,15 llegt, zur Darstellung des Pittakalls und Kapuomors der bel vorgerückter Destillation übergehende Theil des Theers, der in Wasser untersinkt. RRICHENBACH. Vergl.

unten das Nähere über diese Körper.

einerlei mit Amylwasserstoff, C10H12.

Leichtes Theeröl. — Geht selbst bei wiederholtem Destilliren durch Gehalt an Furfurol, Pyroxanthogen u. a. St. gelb gefärbt über. Der gebrochenen Destillation unterworfen lässt es zwischen 70 und 100° wenig übergehen, aus Essigformester, Aceton, Mesit, Xylit und Zersetzungsproducten der letzteren Körper bestehend, zwischen 100 und 200° folgt ein Gemenge von sauerstoffhaltigen und sauerstofffreien Producten. Der zwischen 100 und 150° übergehende Antheil, nach VI, 693 behandelt, liefert Toluol, Xylol, Mesityloxyd und wenig Methol, der zwischen 150 und 200° übergehende Theil ebenso behandelt Methol, Mesityloxyd und scheint wenig Kapnomor zu halten. Völckel (Ann. Pharm. 86, 331). Also scheint das leichte flüchtige Theeröl theilweis auch in den Holzgeist überzugehen, insofern Cahours dieselben Körper im franz. Holzgeist fand. VII, 598. Auch das von Kank (Ann. Pharm. 19, 168) untersuchte flüchtige Oel aus Holzgeist war ohne Zweifel ein Gemenge derselben Körper. Kr. Reichenbach Erichenbach

verschiedene Körper wahrscheinlich gemengter Natur. Später bezeichnete man wiederholt als Eupion brenzliche Oele, die mit dem Reichenbach'schen Eupion Unveränderlichkeit gegen Vitriolöl und Kalllauge gemein haben. Vergl. VII, 302. GREGORY (J. pr. Chem. 4, 5). R. BRANDES (N. Br. Arch. 16, 122). — a. Früher erhielt Reichenbach (Schw. 61, 177 und 62, 129; Berz. Jah-resb. 12, 309) aus Holztheer oder Theer von Thierstoffen Enpion, indem er aus dem leichten Theeröl durch Schütteln mit Vitrlolöl, Destilliren mit Salpeter und Vitrlolöl, Digeriren mit Kalilauge, Vitriolöl und helsser Kalilauge alles Veränderliche abschied, dann das aufschwimmende Eupion über Kalium rectificirte, als farblose, dünne, geruch- und geschmacklose Flüssigkeit von 0,74 spec. Gew.,  $169\,^\circ$  Siedpunct, bei —  $20\,^\circ$  nicht erstarrend, schwer entzündlich, aber vom Docht aufgesogen mit nicht russender Flomme brennbar. Dieses Eupion hält Völckel (Pogg. 82, 496) für ein Gemenge der Kohlenwasserstoffe aus leichtem Theerol. — b. Späler bereitet es Reichenbach (J. pr. Chem. 1, 377; Berz. Jahresb. 15, 400) aus den bei trockner Destillation von Rüböl sich bildenden Oelen wie früher aus Holztheer und erhält nunmehr ein farbloses, höchst leichtslüssiges und lichtzerstreuendes Eupion von 0,655 spec. Gew. bei 20° und 47° Siedpunct. - Von Reichenbach dargestelltes Eupion kochte noch nicht beim Einsetzen in 80° heisses Wasser und hielt 77,46 Proc. C, 14,31 H und 8,23 O. Hess (Ann. Pharm. 23, 253). — Aus Birkenholztheer erhielt Hess (Pogg. 36, 417) nach Reichknbach's Methode nur das schwere flüchtige Eupion von 100 bis 140° Siedpunct, gleiche Atome C und H haltend, aber aus Oeltheer eine sehr leicht flüchtige Flüssigkeit, bei 45 bis 75° übergehend und unveränderlich durch Vitriolöl. Letztere hielt noch Sauerstoff, nach Abzug desselben C und H im Atomverhältniss C<sup>10</sup>H<sup>12</sup> und ist nach Frankland (Ann. Pharm. 74, 57) vielleicht theilweis oder ganz Holz. 601

Aus dem schweren Theeröl kann durch wiederholte gebrochene Destillation noch zuerst übergehendes leichtes Oel und zuletzt übergehendes Paraffin geschieden werden. Der mittlere Theil bis zur Neutralisation der anhängenden Essigsäure mit kohlensaurem Kali versetzt, scheidet ein Oel ab, das durch Schütteln mit Kalilauge von 1,2 spec. Gew. in einen ungelösten Theil (der leichtes flüchtiges Oel hält) und in eine alkalische Lösung zerlegt werden kann, aus welcher letzteren Säuren Kreosot und Kapnomor scheiden. - Der zwischen 150 und 220° übergehende Antheil des Fichtenholztheers hält Carbolsäure und Kressylalkohol (C14H8O2). Duclos. (Ann. Pharm. 109. 135). Im Buchenholztheer konnte Gorup-Besanez Carbolsäure nicht nachweisen (Ann. Pharm. 87, 258).

Das schwarze Pech löst sich fast vollständig in Weingeist und Kalilauge. Es lässt beim Kochen seiner alkalischen Lösung gefärbtes Oel übergehen von betäubendem Geruch und löslich in Säuren, beim Kochen seiner wieder angesäuerten Lösung flüchtige fette Säuren, während sich eine schwarze Masse abscheidet. Wird letztere mit Wasser gekocht, wobei Kreosot verdampft, dann wiederholt derselben Behandlung mit Kalilauge und Säuren unterworfen, so verwandelt sie sich in ein schwarzes Pulver, das nach längerem Kochen mit Salzsäure an Weingeist nur noch wenig Harz abgibt, während ein in Weingeist und auch in Kalilauge unlöslicher Körper bleibt, 65,04 Proc. C, 4.89 H und 30.07 O haltend, VÖLCKEL.

Der bei der trocknen Destillation vom Holz bleibende Rückstand. die Holzkohle, hat bei verringertem Umfang Structur und Form des Holzes behalten. Sie wird zwischen 280 und 340° als Rothkohle, bei höherer Temperatur als Schwarzkohle erhalten, um so ärmer an Wasserstoff und Sauerstoff, je stärker man erhitzte, ist aber selbst beim Schmelzpunct des Platins erhalten, nicht frei davon. fisches Gewicht, Härte, Leitungsfähigkeit nehmen mit steigender Verkohlungstemperatur zu, Absorptionsfähigkeit für Wasser und Entzündlichkeit ab. Bei 290° erhaltene Kohle hat 1,406 spec. Gew., beim Schmelzpunct des Platins erhaltene 2,002; bei 260-280° erhaltene entzündet sich an der Luft bei 340-360°, beim Schmelzpunct des Platins erhaltene erst in Kupferschmelzhitze. Bei Anwendung überhitzten Wasserdampfs geschieht die Verkohlung gleichmässiger und bei niederer Temperatur, als ohne denselben. Kohle mit überhitztem Dampf noch unter dem Schmelzpunct des Antimons (432°) dargestellt, hat die Beschaffenheit der ohne Dampf bei 1200° bereiteten. VIOLETTE.

2. Durch Einwirkung von Luft. - A. Mit Luft eingeschlossenes trocknes oder feuchtes Holz bildet bei gewöhnlicher Temperatur in einigen Monaten Kohlensäure. KARSTEN (Berl. Acad. Ber. 1860,

Jan.; Ausz. J, pr. Chem. 79, 226).

B. Sägespäne von frisch gefälltem (Eichen- und Hagebuchen-) Holz, zusammengepackt an einem mässig warmen Orte aufbewahrt, gehen, da in ihrem Safte Zucker und eiweissartige Stoffe enthalten sind, nach einiger Zeit in weinige Gährung über und liefern weingeistiges Destillat. CHEVANDIER.

C. An feuchter Luft verwest oder vermodert das Holz, wobei Trockenfäule und nasse Fäulniss unterschieden werden. Bei der L. Gmelin, Handb, VII, Org. Chem. IV. 39

ersteren, die bei mässiger Feuchtigkeit und fast abgehaltener Luft auftritt, behält das Holz seine helle Farbe und wird oft noch heller: die Elemente treten nahe in demselben Verhältniss aus, in dem sie in dem Holze enthalten sind. Mitunter findet dabei Lichtentwicklung statt. (I, 178). Da bei der Trockenfäule immer Pilzbildung auftritt, so ist es unentschieden, ob diese Ursache oder Folge derselben ist. der nassen Fäulniss, dem Vermodern (gleichzeitiger Verwesung und Fäulniss), nimmt das Holz eine immer dunklere Färbung an und wird unter Bildung von Moder-Substanzen beständig reicher an Koh-Feuchtes Holz, in eingeschlossener Luft verfaulend, verwandelt deren Sauerstoff in Kohlensäure und bildet dabei noch viel mehr Wasser als Kohlensäure, Saussure. Verwesende vegetabilische Substanzen gehen in einer Atmosphäre von Wasserstoffgas in Fäulniss über, aber fahren fort Kohlensäure zu entwickeln, Saussure; daher nimmt Liebig an, dass auch bei der Verwesung die Kohlensäurebildung durch den Sauerstoff der Substanz bewirkt wird, während der Sauerstoff der Luft sich mit dem Wasserstoff derselben verbindet. Aus den Analysen zweier Eichenholz-Moder von MAYER und Will und des Eichenholzes von GAY-Lussac u. Thénard schliesst er, dass für je ein Atom Kohlensäure 1 Atom Wasser gebildet wird. — Hermann fand 186,3 Raumtheile Luft, mit denen 21 Raumtheile faules Holz 5 Tage in Berührung gewesen waren, um 4,3 Raumtheile verminder und 3,5 Stickstoff und 27,8 Sauerstoff durch 27,0 Kohlensäure ersetzt. In 262 Raumtheilen Luft waren nach 10tägiger Berührung mit 28 Raumtheilen faulendem (nicht völlig faulem) Holze bei uuverändertem Volumen 13 Stickgas und 27 Sauerstoff durch 40 Kohlensäure ersetzt. Unter Hinzufügung der willkürlichen Annahme, dass in dem letzten Falle das Wasser, mit dem das Holz befeuchtet war, "ungefähr" 13 Raumtheile Kohlensäure absorbirt habe, schloss HERMANN aus diesen Versuchen, dass bei Entstehung der Modersubstanzen Stickstoff aus der Luft aufgenommen werde und stickstoffhaltige Modersubstanzen und Ammo-niak entstehen und dass bei der Fäulniss frischen Holzes für 1 Maass Stickgas und 2 Maass Sauerstoffgas 4 Maass Kohlensäure gebildet würden. (Da aber hierbei die im faulen Holze enthaltene Luft nicht berücksichtigt ist, die nach Dessaignes (I, 179) viel Kohlensäure und wenig Sauerstoff enthält, so ist es wahrscheinlicher, dass die Differenzen im Stickstoffgehalt der Luft durch Austausch desselben gegen bereits gebildete Kohlensäure entstanden sind. Ritter). Er nimmt für das Holz die Zusammensetzung C36H22O22 an und gibt für die Zersetzungen bei der Fäulniss folgendes Schema: a. C36H22O22 and gift for die Zersetzungen bei der Fahlinss folgendes Schema: a.  $C^{3N}I^{-3O-1}$  +  $4O + N = C^{32}NI^{18}O^{14}$  (Nitrolin) +  $4CO^2$  + 4HO; b, für die weitere Zersetzung des Nitrolins:  $5C^{32}NI^{18}O^{14}$  +  $52O + 3.5N = C^{70}N^3.5H^{35}O^{28}$  (Holzhumussäure) +  $2C^{32}NI^{16}O^{14}$  (Humusextract) +  $3NI^3 + 26CO^2 + 14IO$  oder  $4C^{32}NI^{18}O^{14}$  +  $5O + 2.5N = C^{70}N^3.5H^{35}O^{28}$  (Holzhumussäure) +  $C^{32}NI^{16}O^{14}$  (Humusextract) +  $3NI^3 + 26CO^2 + 12IO$ ; von dem so gebildeten Ammoniak soll 1 At. in Verbindung mit der Holzhumussäure bleiben, 2 At. abdunsten; c, für die Zersetzung der Holzhumussäure:  $6C^{70}N^3.5H^{35}O^{28} + 9O$ + 3,5N =  $5C^{18}NH^90^9$  (Humusquellsäure) +  $11C^{30}N^{1.5}H^{12}0^9$  + 33H0; d, für Torfsatzsäure:  $C^{30}N^{1.5}H^{12}0^9$  + 12H0 + 30 + 0,5 N =  $2C^{15}NH^{12}0^{12}$ . Mul-DER nimmt an, dass im faulenden Holze von Anfang an Quellsäure (C24H12O16), Quellsatzsäure (C^18H12O24) und Ulminsäure (C^10H14O48) sich bilden, von denen die erstere bei freiem Luftzutritt verschwindet. Er nimmt an, dass dabei im Allgemeinen Sauerstoff aus der Luft absorbirt, aber wenig Kohlensäure gebildet wird. Das gilt besonders für die inkrustirende Substanz; für die Cellulose  $(C^{29}H^{24}O^{21}$  nach Mulden nimmt er einfaches Zerfallen ohne Sauerstoff-annahme an, z. B.  $2C^{24}H^{24}O^{21} = C^{40}H^{14}O^{12}$  (Ulminsäure)  $+ 8CO^{2} + 14HO$ + 14H oder  $5C^{24}H^{21}O^{21} = C^{40}H^{11}O^{12}$  (Ulminsäure) +  $C^{24}H^{12}O^{16}$  (Quellsäure)  $+ C^{48}H^{12}O^{24}$  (Quellsalzsäure)  $+ 8CO^2 + 3OH$ . Hiernach und nach dem von ihm vermuteten Vorgange bei der ferneren Zersetzung der Moderstoffe zu Kohlensäure (z. B.  $C^{40}H^{14}O^{12} + C^{24}H^{12}O^{16} + C^{48}H^{12}O^{24} + 172 O = 112$ 

Holz. 603

CO<sup>2</sup> + 38 H) nimmt er an, dass wahrscheinlich in den meisten Fällen ein grosser Ueberschuss von Wasserstoff bleibt und vermuthet, dass dieser nicht völlig von dem Sauerstoffe der Luft oxydirt wird, dass bei unvollkommenem Luftzutritt statt der Kohlensäure, Kohlenoxyd- und Kohlenwasserstoff und aus dem überschüssigen Wasserstoff und dem Stickstoff der Luft Ammoniak sich bilde. Er sucht diese Vermuthung durch die Bemerkung, dass die natürlich vorkommenden Moderstoffe stets ammoniakhaltig sind, und durch die IV, 84 unten, angeführten Versuche zu stützen, bei denen er stickstofffreie Substanzen entweder bloss mit Wasser oder mit Wasser und Holzkohle längere Zeit mit Luft in Berührung liess und dadurch Ammoniak oder (stickstoffhaltigen) Schimmel erzeugte. Bei diesen Versuchen scheint die Ausbeute an Ammoniak oder Schimmel um so grösser gewesen zu sein, je stickstoffreicher das Rohproduct war, aus dem die stickstofffreie Substanz bereitet war. Rohrzucker lieferte wenig, Milchzucker weit mehr, Stärke roch deutlich nach Käse und hatte Gas entwickelt.

D. Bei sehr beschränktem Luftzutritt, unter lufthaltigem Wasser, tritt die Verwesung des Holzes noch mehr gegen die Fäulniss zurück. Es entweichen Kohlensäure und Sumpfgas; unter Auftreten von grösstentheils sauren Moderstoffen findet Torfbildung (hauptsächlich aus niederen Sumpfpflanzen, denen nur einzelne Holztheilchen beigemengt sind), Braunkohlen-, und nach sehr langer Zeit Steinkohlenbildung statt. Viele Braunkohlen enthalten Wasserstoff und Sauerstoff in dem Verhältniss, wie Wasser. Die Braunkohlenbildung bei Ringkuhl fand aus Eichenholz unter Kohlensäure - und Wasser - Abgabe statt. - Die Braunkohlenbildung erfolgte unter Sauerstoffaufnahme und Kohlensäure-, Sumpfgas- und Wasserabgabe, vorausgesetzt, dass nicht auch Hitze und Druck dabei mitwirkten und der Sauerstoff der Luft Zutritt hatte, Bi-SCHOFF (J. pr. Chem. 31, 329). Alte Brückenpfähle im Flusswasser waren zum grössten Theil in eine braune lockere Masse verwandelt, HAVÉ-MANGAN (Bull. Soc. d'Encouragem. 1857, 634). Scheinbar wohlerhaltenes Holz von altem Uferbau in der See bei Carthago bestand aus 31,6 organischer Substanz, 58,9 Asche, die organische Substanz aus 58,6-60,0 Proc. C, 5,8-5,9 H, 0,6 N, 33,5-35,0 0, war also braunkohlenartig, Peligot (Compt. rend. 44, 933). -Erhöbte Temperatur kann die längere Zeit dabei ersetzen. Holz und Pflanzen, 1 bis 2 Jahre unter Luftzutritt in Wasser, Tags auf 100°, Nachts auf 62—75° erhitzt, wurden zu Braunkohle, nicht aber, selbst nach 2½ jährigem Erhitzen, zu Steinkohle. Bei Zusatz von 1 Proc. der Pflanzensubstanz an Eisenvitriol zum Wasser wurden sie steinkohlenartig. Göppert (Pogg. 72, 174; J. pr. Chem. 42, 56).

Ueber Haltbarmachung des Holzes vergl. IV, 99. - In den Destillationsproducten des veränderten Holzes, des Torfes, der Braunkohlen und Steinkohlen findet sich ein grosser Theil der Verbindungen, die man aus Holz erhält, um so mehr, je neuerer Bildung das benutzte Material war. Leichter, hellfarbiger Torf und Braunkohlen, die noch deutlich hoizartige Structur zeigen, liefern leichteren Theer und saures wässriges Destillat, oft in solchem Maasse, dass letzteres zur Holzessiggewinnung brauchbar sein würde, während schwerer dunkler, schwarzer Torf und die meisten Braunkohlen Ammoniakwasser und schwerern, flüchtige Basen enthaltenden Theer liefern. Torf beginnt bei 109° sich zu zersetzen, lässt antangs Wasser und wenig leichtslüssiges, gelbes Oel, dann Ammoniakwasser und Theer übergehen. Die verschiedenen Torfarten geben 5,6 bis 9,2 Proc. Theer und 25 bis 39 Proc. Ammonlakwasser. Braunkohlen zersetzen sich weit unter der Rothgluth und liefern 1,5 bis 12,75 Proc. Theer und 12 bis 70 Proc. Ammoniakwasser. Theer von Torf oder Braunkohlen ist kaffeebraun, von 0,880 bis 0,975 spec. Gew., erstarrt meistens beim Erkalten wegen Paraffingehalt. Bei der weiteren Verarbeitung wird er durch Absitzenlassen unter Erwärmen auf 100° sorgfältig vom Ammonlakwasser getrennt, die schwereren Theere unter Zu-39\*

satz von Kochsalz oder Glaubersalz zur Beförderung der Abscheidung, dann der Theer für sich in einer Destillationsblase langsam erhitzt. Unter 100° entweichen gasförmig Hydrothionammoniak und Pyrrolbasen. Bei 100° geht wenig sehr starkes Ammoniakwasser und leichtes Oel von 0,700 spec. Gew. über, dann folgen Oele von verschiedenem, immer zunehmendem spec. Gew., die hiernach in verschiedene Abtheilungen gesondert werden. Ueber 200° erscheint eine neue Portion Wosser, aus Carbolsäure und Kreosot abgeschieden, und nach dem Aufhören des Wassers paraffinhaltige Oele. Man destillirt bis das rückständige Asphaltpech die geeignete Härte hat, oder auch bis zur völligen Verkohlung desselben. Vohl. Auf diese Weise erhielt Vohl aus vielen verschiedenen Torftheeren 11 bis 34,6 Proc. leichtes Oel, von 0,820 spec, Gew., 8,67 bis 36 Proc. schweres Oel von 0,860 spec. Gew., 0,424 bls 8,01 Proc. Paraffin, 11,54 bls 42,4 Proc. Asphalt-Pech, aus Braunkohlen-Theeren 10,63 bis 33,5 Proc. leichtes, 11,11 bis 43,6 Proc. schweres Oel, 1,25 bis 6,73 Proc. Paraffin, 11,11 bis 22,22 Proc. Pech. Aus anderen Torftheeren erhielt er 18,9 bis 34,5 Proc. Carbolsäure und Kreosot, aus Braunkohlentheer 46,5 Proc. Das zu Anfang der Destillation des Torfes und der Braunkohlen sich entwickelnde Gas leuchtet wenig oder nicht, später, bei gesteigerter Temperatur, etwas mehr. Um Torf oder Braunkohlen zur Leuchtgasbereitung zu verwenden, muss man sie wie Holz behandeln. Der Steinkohlentheer ist specifisch schwerer als die vorigen, von 1,12 bis 1,15 spec. Gew., MANSFIELD, reicher an flüchtigen Basen, an schweren Oelen und meistens an Naphtalin; da aber letzteres nur durch die Berührung der Dämpfe mit den glühenden Retortenwänden entsteht (vergl. VII, 2), so ist es kein nothwendiger Bestandtheil und kann im Theer aus Kohlen, die sich bei verhältnissmässig niedriger Temperatur destilliren lassen, ganz fehlen; am mei-sten findet es sich im Gastbeer, und zwar bei Anwendung thönerner Retorten mehr als bei eisernen. Je mehr Naphtalin der Theer enthält, um so weniger findet man Paraffin. CRACE CALVERT fand im Theer aus Boghead-Cannelkohle 41 Proc. Paraffin, kein Naphtalin, im Theer aus 3 andern Kohlenarten kein Paraffin und dagegen bis zu 58 Proc. Naphtalin. Dieselben Theere enthielten 3 bis 14 Proc. Carbolsaure, 2 bis 12 Proc. leichtes, 12 bis 35 Proc. schweres Oel und 14 bis 29 Proc. Pech. Thenius fand im Gastheer durchschnittlich 4 Proc. leichtes Oel, 3 Proc. relne Carbolsäure, 4 Proc. Ammoniakwasser; durch vorsichtige trockne Destillation gewonnenen Theer dagegen bis über 30 Proc. leichtes Oel von 0,900. Die weitere Behandlung des Steinkohlentheeres zur technischen Gewinnung der verschiedenen Bestandtheile ist dleselbe, wie beim Torf- und Braunkohlentheer. Ueber die Trennung der verschiedenen Kohlenwasserstoffe vergl. V, 622, der Carbolsäure V, 628.

Ausser den beim Holztheer aufgeführten Bestandtheilen sind auch im Steinkohlentheer enthalten Rosol- und Brunolsäure, Runge, Propyl (C¹²H¹³), Butyl (C¹⁶H¹⁵), Amyl (C²⁰H²²) und Caproyl (C²³H²⁶), Prone, Oenanthylen, Williams, Parabenzol, Church, Cyme, Mansfirld, Methylamin und dessen Homologe bis Amylamin, Williams, Anilin, Runge, Hofmann, Pyrldin, Picolin, Lutidin, Collidin, Parvolin, Williams, Coridin (C²⁰NH¹⁵), Rubidin (C²²NH¹), Viridin (C²⁴NH¹९), Thenius, Chinolin, Lepidin, Kryptidin, Williams, Pyrrol, Runge. Die Basen sind an Hydrothion, Essigsäure, Koblensäure. Blausäure und Schwefelblausäure gebunden, im wässrigen Destillat und Theer der Braunkohlen und des Torfes auch an Ameisensäure, Propionsäure, Buttersäure, Sulliyan, und Baldriansäure. Vohl.

säure, Sullivan, und Baldriansäure. Vohl.
Ein grosser Theil dieser Körper ist wahrscheinlich auch im Holztheer enthalten und nur ihrer zu geringen Menge wegen noch nicht darin aufge-

funden.

Die flüssigen Kohlenwasserstoffe finden sich grösstentheils im leichten Steinkohlentheeröl, mit Ausnahme des Cyme, welches zum grösseren Theile in das schwere Oel übergeht. Sie lassen sich, wegen der z. Th. nahe bei einander liegenden Siedpuncte durchaus nicht durch gebrochene Destillation trennen, daher man nach Andenson folgendermaassen verfährt. Man verwandelt durch Schütteln mit Brom und Wasser die Kohlenwasserstoffe der

Holz. 605

allgem, Formel CnHn in Bromverbindungen, destillirt die nicht durch Brom angegriffenen Kohlenwasserstoffe der allgem. Formeln CnHn+2 und der Funereihe (CnHn-6) ab, überlässt den Rückstand der Ruhe und verwendet von den entstandenen 3 Schichten die mittlere zur Wiederherstellung der Kohlenwasserstoffe CnHn, indem man sie mit weingeistigem Kali und Natrium wiederholt destillirt. So wird aus dem bei 71 bis 77° siedenden Antheile der Destillationsproducte der Bogheadkohle von 0.75 spec. Gew. Prone (V, 810; Siedpunct 71°), aus dem zwischen 82 und 88° siedenden Antheile Oenanthylen (VI, 347 u. 353; Siedpunct 99°) erhalten. Anderson. Aus dem von den Bromverbindungen abdestillirten Kohlenwasserstoffen entfernt man die der Reihe CnHn-6 angehörenden, indem man sie durch Behandeln des Destillats mit rauchender Salpetersäure oder Salpeterschwefelsäure in Nitroverbindungen verwandelt. Man sondert den von der Säure nicht angegriffenen Theil des Oels ab, wäscht ihn mit wässrigem Alkali, trocknet mit festem Aetzkali, rectificirt über Natrium und erhält so die den Alcoholradicalen isomeren Kohlenwasserstoffe, die man durch gebrochene Destillation von einander trennt. Anderson. Carbol-, Rosol- und Brunolsäure, Paraffin und Cyme sind hauptsächlich im schweren Oel enthalten, theilweis auch Naphtalin, das aber zum grössten Theil, nebst Paranaphtalin, Chrysen und Pyren bei der Destillation des Pechs erhalten wird. Die flüchtigen Basen sind nach Hofmann besonders im schweren Oel (etwa 1 Proc.), nach The-NIUS im leichten Oel von 0,890 bis 0,900 spec. Gew., die Basen der Chinolin-reihe nach Williams im schwersten Oele enthalten. Durch Kochen der sauren Lösung der rohen Basen, wie sie durch Schütteln des durch starke Abkühlung zuvor vom Naphtalin befreiten Oels mit Vitriolöl oder Salzsäure erhalten wird, entfernt man daraus das Pyrrol und anhängende Kohlenwasserstoffe und trennt die einzelnen Basen, (nachdem sie durch Aetzkali abgeschieden, durch wiederholtes wechselweises Lösen in Säure und Abscheiden durch Aetzkali gereinigt und durch Destilliren über trocknes Aetzkali getrocknet worden) entweder durch gebrochene Destillation oder, nach Williams, durch diese und durch fractionirte Krystallisation der Chlorplatin-Verbindungen. Das Anilin lässt sich nach Anderson (N. Phil. Mag. J. 9,145, 214; Ann. Pharm. 94, 360) nicht durch Destillation von den Basen der Pyridinreihe trennen; man muss es daher, um letztere darzustellen, zuvor durch Salpetersäure zerstören. Vergl, über die Darstellung der einzelnen Basen aus dem Steinkohlentheer V, 704, 718; VI, 262, 510, 600, 705; VII, 98, 459.

Die Säuren der Fettsäurereihe, Blausäure, Schwefelblausäure und Hydrothion finden sich mit Ammoniak, Methylamin und anderen Basen verbunden hauptsächlich im Ammoniakwasser. Uebrigens sind die einzelnen Bestandtheile nicht streng nach den Hauptabtheilungen der Destillationsproducte geschieden, sondern finden sich meistens, wenn auch nur in geringer Menge, in jeder derselben.

Da die Destillation der Steinkohlen erst bei einer Temperatur beginnt, bei der ein Theil der flüssigen Destillationsproducte sich zersetzt, so enthält das dabei gebildete Gas von Anfang an stets leuchtende Kohlenwasserstoffe, gegen das Ende, bei stark gestelgerter Hitze, erscheint fast nur Sumpfgas und Wasserstoffgas, zuletzt dieses allein; meistens enthält das Gas Schwefelkohlenstoffdampf. Der Destillationsrückstand, die Cokes, zeigt je nach der angewandten Temperatur ähnliche Unterschiede wie die Holzkohlen.

3. Einwirkung der Luftbeihoher Temperatur. A. Bei beschränktem Luftzutritt: Meilerverkohlung, Theerschwelerei, Kienrussfabrication. Im Wesentlichen der trocknen Destillation gleich, nur dass die Hitze nicht von aussen, sondern durch unvollständige Verbrennung eines Theils des verarbeiteten Materials hervorgebracht wird. Die Producte sind daher nahezu dieselben. Bei der Meilerverkohlung werden die Dämpfe nicht verdichtet; bei der Kienrussbereitung werden sie theils durch vermehrten Luftzutritt, theils durch

starkes Erhitzen, indem sie einen gemauerten Kanal durchstreichen, der sehr bald glühend wird, so zersetzt, dass fast aller Wasserstoff verbrennt und nur fein vertheilte Kohle übrig bleibt, dem noch Naphtalin, etwas moderartige Substanz und Ammoniak beigemengt ist.

Ueher das beim Theerschwelen erhaltene brenzliche Oel der Birkenrinde

vergl. VII, 304.

Russ halt viele Salze, namentlich kohlensaure, salzsaure, schwefelsaure, phosphorsaure und essigsaure Salze von Ammoniak, Kali, Kalk- und Talkerde. Er gibt an Wasser 56 Proc. lösliche Stoffe ab, aus dem Rückstand zieht Alkali 18,5 Proc. Ulmin. Die wässrige Lösung hält ebenfalls Ulmin, wird sie zum Extract eingekocht, so zieht Aether, für sich oder nach Zusatz von Salzsäure angewandt, ein leichtes gelbes bitteres Oel aus, vlel Wasser löslich, aus der wässrigen Lösung durch Bleizucker mit gelber. dann grün werdender Farbe, und ebenfalls durch Gallustinctur fällbar, lös-lich in Weingeist, nicht in Terpenthinöl und durch Erhitzen oder durch Salpetersäure zersetzbar. Dieses ist Braconnot's Asbolin. Wird die mit Bleizucker ausgefällte wässrige Lösung von Russ durch Hydrothion von Blei befreit, zum Honig verdunstet und mit Weingeist versetzt, so fällt BRA-CONNOT'S thierische Materie des Russes nieder, die in Wasser gelöst beim Verdunsten rothgelbe, durchsichtige Schuppen absetzt, und bei der trocknen Destillation brenzliches Oel und kohlensaures Ammoniak liefert. Braconnot (Ann. Chim. Phys. 31, 37 und 53). Kienruss hält ebenfalls viel Salze und ein durch Terpenthinöl ausziehbares, durch Weingelst weiter zerlegbares Harz, dem Asphalt ähnlich. Braconnot. Er liefert beim Destilliren für sich oder mit Wasser brenzliches Oel und Naphtalin, welches letztere sich auch beim Aufbewahren an den Deckeln der Fässer sublimirt findet. Reichen-Bach (Schw. 61, 188). Aus dem alkalischen Russauszuge fällen Säuren einen Niederschlag, der nach dem Trocknen bei 140°, Auskochen mit Weingelst und erneutem Trocknen bei 140° noch Naphtalin enthält, also wohl in chemischer Verbindung mit Ammoniak und Huminsäure, MULDER (J. pr. Chem. 21, 331). Glanzruss löst sich kaum in Weingeist, die leicht erfolgende Lösung in Natronlauge wird gallertartig. MAC-Culloch (Edinb. J. of. Sc. 1, 321).

- B. Bei freiem Luftzutritt brennt Holz mit leuchtender Flamme, indem die durch die Hitze der Verbrennung selbst erzeugten Gase und Dämpfe sogleich, bei genügender Lufterneuerung vollständig und rauchlos, bei unzureichender mit Rauch, verbrennen. Letzterer verdichtet sich in den Rauchfängen der Feuerstellen zu Glanzruss, der die beim Kienruss erwähnten Beimengungen in grösseren Mengen enthält. Ueber Hünkfeld's Kohlendunstsäure vergl. J. pr. Chem. 7, 29.
- 4. In luftleerem Wasser ohne Luftzutritt mehrere Jahre aufbewahrte Tannenholz-Sägespäne veränderten ihre Farbe nicht. Saussure (Ann. Pharm. 42, 276). 5. Durch Chlor wird hauptsächlich die inkrustirende Substanz, nicht oder wenig die Holzfaser des Holzes zerstört. Payen vergl. Holzfaser (VII, 584). 6. Mit Vitriolöl in Berührung wird Holz geschwärzt. (VII, 585 u. f.). 7. Durch concentrirte Salpetersäure wird Holz in dem Pyroxylin (VII, 584) ähnliche, beim Erhitzen verpuffende Stoffe verwandelt, ohne seine Form zu ändern; je nach der Menge fremder Beimengungen färbt es sich gelb bis braun. Salpetersäure eutzieht dem Ebenholz Farbstoff ohne Verletzung seines Gewebes. Dutrochkt. Elchen-, Tannen- und Fichtenholz wurden durch 4tägiges Liegen in rauchender Salpetersäure gallertartig, dann mit wässrigem Ammonlak gewaschen, gelb, durch Wassehen mit Wasser

Holz. 607

wieder farblos, zeigten unter dem Mikroskop zellige Structur und hatten nach dem Auskochen mit Weingeist die Zusammensetzung der Holzfaser (43,72 bis 44,20 Proc. C, 5,92 bis 5,99 H, 49,84 bis 50,36 0). Es entsteht hierbei kein Xyloïdin. Mulder. — Bei 100° getrocknete Tannenholz-Sägespäne, mit 2 Th. Wasser und 5 Th. Salpetersäure gekocht, geben Kleesäure und Pectinsäure. Sacc (N. Ann. Chim. Phys. 25, 218; J. pr. Chem. 46, 360). Verglüber Sacc's Pectinsäure unten.

S. Mit wässrigen Alkalien behandelt, verliert Holz an Kohlenstoffgehalt, weil ihm inkrustirende Substanz entzogen wird, und es bleibt mehr oder weniger reine Holzfaser zurück. Payen (Vergl. Holzfaser VII, 592. Frrmy). — Sägespäne geben wie Holzfaser mit schmelzendem Kali Kleesäure und Wasserstoff. Gay-Lussac (Ann. Chim. Phys. 41, 398; Pogg. 17, 171). — Mit gleich viel Kali und Wasser zur Trockne verdampft, wird im Augenblicke des Aufblähens plötzlich fast die ganze Holzmenge gelöst und in Ulmin verwandelt, Braconnot; es bleibt fast immer die ganze Holzmenge unverändert, Echlbiden (Ann. Pharm. 42, 302).

9. Die bei der Bleiweissfabrication nach holländischer Methode bei erhöhter Temperatur der Luft, Kohlensäure, den Dämpfen von Wasser, Essigsäure, Ammoniak ausgesetzten Bretter werden nach 8 bis 10maligem Gebrauch von je 30 bis 40 Tagen braun bis schwarz, leicht, mürbe, verbrennen fast ohne Flamme, enthalten viel Ammoniak- und andere Salze und Moderstoffe. Payen (N. Ann. Chim. Phys. 16, 231). — 10. Holz in Berührung mit Eisen der Einwirkung des Wassers, besonders des Seewassers, und der Luft ausgesetzt, wird in der Umgebung des Eisenstückes anfangs schwarz, indem sich eine Eisenoxydoxydulverbindung bildet, und wird dann, indem das Eisenoxyd als Ueberträger des Sauerstoffs wirkt, sehr bald mürbe und zerreiblich, daher eiserne Nägel für den Schiffsbau unanwendbar sind. Kuhlmann.

# Einschaltung.

1. Cedriret. Wird aus dem schweren Buchenholztheeröl erhalten. befreit das Oel durch Neutralisiren mit kohlensaurem Kali von Essigsäure, vermischt mit concentrirter Kalilauge, scheidet das aufschwimmende Oel von der Lauge und neutrallsirt letztere mit Essigsäure. Hierbei scheidet sich ein Theil des aufgelösten Oels ab, während ein anderer in Verbindung mit dem essigsauren Kali verbleibt, woraus er durch Abdestilliren erhalten wird. Sobald ein Tropfen des Uebergehenden in wässrigem schwefelsauren Eisenoxyd einen rothen Niederschlag hervorbringt, fängt man den Rest des Destillats getrennt auf. Dieser mit wässrigem schwefelsauren Eisenoxyd oder zweifach-chromsauren Kali und Weinsäure behandelt färbt sich roth und scheidet nach einigem Stehen rothe Nadeln von Cedriret ab. - Feine, rothe Nadeln, die beim Erhitzen ohne zu schmelzen zersetzt werden. Entzündlich und ohne Rückstand verbrennend. Löst sich in Vilriolöl mit indigblauer Farbe, die beim Erwärmen oder Verdünnen in gelbbraun übergeht. - Wird nicht durch verdünnte, aber durch conc. Salpetersäure zerlegt. — Löst sich wenig in kochender Essigsäure, nicht fälibar durch Ammoniak. Löst sich in kaltem Kreosot mit Purpurfarbe, durch Weingeist krystallisch fällbar, nicht in andern Lösungsmitteln. Reichenbach (Berzel. Jahresb. 15, 408), Völ-CAEL vermochte Reichenbach's Cedriret nicht zu erhalten (Ann. Pharm. 86, 102).

Kreosol. Nachtrag zu Band V, 625. — Die dort angenommene Identität von Carbolsäure und Buchenholzkreosot hat sich als unrichtig erwiesen, indess scheint nicht aus jedem Holz Kreosot erhalten zu werden. Vergl. VII, 601.

1. VÖLCKEL löst käufliches Kreosot in überschüssiger conc. Kalilauge, kocht die alkalische Lösung in der Blase zur Verflüchtigung alles Oels (wobei Völckel's Kapnomor übergeht), bis mit den Wasserdämpfen nur noch Kreosot übergeht, (also das übergehende milchige Wasser sich auf Zusatz von verdünnter Kalilauge völlig klärt), versetzt den Rückstand mit einer zur vollständigen Zerlegung nicht ganz genügenden Menge Schwefelsäure und destillirt das Kreosot mit den Wasserdämpfen ab. Das so erhaltene Kreosot lässt beim Erhitzen für sich unter 195° wasserhaltiges Product übergehen, geräth bei 195° ins Kochen und destillirt bei rasch auf 200°, dann wegen theilweiser Veränderung des Kreosots langsam auf 208° steigender Temperatur farblos über, während Theer bleibt. Es ist an der Luft unveränderlich, von 1,076 spec. Gew. bei 15°5 und hält im Mittel 72,45 Proc. C, 7,10 Proc. H und 20,45 0, nach Völckel der Formel C20H14O5 (Rechnung 72,72 Proc. C, 7,07 H, 20,21 0) entsprechend. Es ist in sehr verdünnter Kalilauge und in gewöhnlicher Essigsäure vollständig löslich. Wird es mit Aetzkalk vermischt (wobei weder Färbung noch Erwärmung eintritt) der Destillation unterworfen, so geht anfangs unverändertes Kreosot über, dann unter Färbung des Rückstandes, zuletzt unter Entweichen von brennharen Gasen gelbes Oel. Letzteres im Wasserbade erwärmt, lässt wenig farblose Flüssigkeit von Geruch nach Aceton übergehen, gibt dann an Kalilauge Kreosot ab und beginnt (nach dem Destilliren mit Wasser und Entwässern mit Chlorcalcium) bei 120° zu sieden. Der zwischen 180 und 200° übergehende Antheil (das mei-120° 2tt sieden. Der zwischen 130° und 200° ubergehende Antheil (ads merste betragend) hålt 77,72 bis 79,16 Proc. C, 8,49 bis 8,60 H, und ist wahrscheinlich kapnomorhaltig, der über 200° Uebergehende ist Kapnomor. Völckel (Am. Pharm. 86, 92 und 87, 306). — 2. Gorup-Brsanez treint aus käuflichem Kreosot den bei gebrochener Destillation zwischen 203°5 und 208° übergehenden Antheil und rectificirt ihn nach dem Entwissern aberte 120°25 Sieden beginnt des 1,00°25 Sieden bei 110°25 mals, wo bei 203°5 Sieden beginnt, doch stets langsames Steigen der Temperatur statt hat. Das so erhaltene Kreosot, mit dem Reichenbach's fast durchaus übereinstimmend, unterscheidet sich von dem Völckel's in folgenden Puncten. Es besitzt 1.040 spec. Gew. bel 11°5 und hält 74,68 bls 75,82 Proc. C und 7,84 bls 7,98 Proc. H. Es löst sich in conc. Kalilauge, aber in verdünnter nur theilweis und ebenso nur theilwels in gewöhnlicher Essig-säure. Beim Vermischen mit Aetzkalk wird es unter Freiwerden von Wärme gebräunt und lässt beim Destilliren damit zwischen 90 und 180° wenig, dann zwischen 180 und 190° gewürzhaftes leichtes Oel übergehen, dem bei 205° bis 208° schweres Oel folgt. Letzteres entwässert, durch gebrochene Rectification von den unter 205° übergehenden Anthellen getrennt, hält zwischen 203 und 208° übergegangen 78,65 Proc. C, 8,57 H im Mittel, aber ist wahrscheinlich ein Gemenge. (Ann. Pharm. 86, 256). Später versuchte GORUP-BESANEZ sein Kreosot durch langes Kochen mit Kalilauge nach Völ-CKEL's Methode zu reinigen, aber erhielt dabei erst nach fast vollständiger Zersetzung des Kreosots ein Product, das sich wie Völckel's Kreosot in verdünnter Kalilauge und gewöhnlicher Essigsäure klar löste und auch an der Luft nicht mehr röthete. Dieses enthielt 74,76 bis 74,98 Proc. C, 7,78 bis 7,84 H und zeigte 1,057 spec. Gew. bei 13°. Abermals der Behandlung mit Kalilauge unterworfen, traten wiederum Zersetzungserscheinungen ein, wobei der Gehalt des Uebergehenden endlich auf 73,58 Proc. C und 7,71 H sank, ohne dass ein Kreosot von der Zusammensetzung des von Völckel beschriebenen erhalten wäre. (Ann. Pharm. 96, 39). - 3. Hlasiwetz u. BARTH erhielten durch gebrochene Destillation im Wasserstoffstrome zwischen 205° und 210° siedendes Kreosot, 74,57 Proc. C, 8,09 H und 17,34 O haltend. Es ist nach ihnen eine Verbindung, Kreosol, C¹6H¹0O³, haltend, da es beim Behandeln mit Kalium oder Kalihydrat im Wasserstoffstrome die Verbindungen C¹6KH³O³ und C³2KH¹9O³ liefert (beim Behandeln mit Ammoniak, Barythydrat, Brom u. a. K. ebenfalls von dieser Formel sich ableitende Verbindungen), unter Abscheidung eines zweiten, nicht isolirten Körpers. Es lässt beim Behandeln mit Kalium wenig farbloses Oel abdunsten, dünnflüssiger als Kreosot, mit Kalihydrat nicht mehr fest werdend, das grösstentheils

zwischen 193 und 195° übergeht, im Mittel 75,4 Proc. C und 8,8 II hält, aber mit weingelstigem Eisenchlorid noch Kreosotgehalt verräth. Die durch Destillation mit Kalk oder langes Kochen mit Kalilauge aus Kreosot erhaltenen Producte sind nach ihnen wahrscheinlich Gemenge, durch Zersetzung des Kreosots und des zweiten Bestandtheils entstanden Hlasiwetz. (Ann. Pharm. 106, 339). Vergl. das Ausführl. in der ang. Abh. u. Deville's Analysen: Gerhardt, Traité 3, 18.

3. Kapnomor. Wird das schwere Buchenholztheeröl behufs Darstellung von Kreosot mit Kalilauge von 1,20 spec. Gew. geschüttelt, so löst sich das Kapnomor mit dem Kreosot auf. Man entfernt das aufschwimmende ungelöste Oel, kocht die alkalische Lösung einige Zeit, erkältet, übersättigt mit Schwefelsäure, destillirt das sich abscheidende schwarzbraune Oel nach Zusatz von wenig Aetzkali, schüttelt das Destillat mit Kalilauge von 1,16 spec. Gew., nimmt das Ungelöste ab, scheidet aus der Lösung wie vorhin durch Aufkochen, Erkälten, Neutralisiren mit Schwefelsäure und Destilliren wiederum das gelöste Gemenge von Kreosot und Kapnomor und verfährt noch 3 Mal ebenso, indem man aber Kalilauge von 1,12, dann von 1,08 und endlich von 1,05 spec. Gew. anwendet. Die ungelösten Oele enthalten jetzt sämmtlich Kapnomor, am meisten dasjenige, welches beim Behandeln mit der verdünntesten Kalilauge ungelöst blieb, daher man letzteres mit gleichviel Vitriolöl vermischt (wobei es sich erhitzt und roth färbt), nach dem Erkälten mit Wasser verdünnt, vom aufschwimmenden Oel befreit und mit Ammoniak neutralisirt. Die klare, vom ausgeschiedenen Oel wiederum befreite Lösung lässt beim Destilliren gegen Ende Kapuomor übergehen, das man nochmals in Vitriolol löst und nach dem Verdünnen mit Wasser und Neutralisiren mit Ammoniak destillirt, mit Kalilauge wäscht und rectificirt, wobei man den Theil auffängt, der unter 185° übergeht und bis zu 0,98 spec, Gew. zeigt. - Farbloses, stark lichtbrechendes Oel, von angenehmem Gewürzgeruch, 0,9775 spec. Gew. bei 20° und 185° Siedpunct. Neutral. Brennt mit nicht russender Flamme. Unveränderlich an der Luft, beim Kochen mit Mennige, Kupferoxyd oder Quecksilberoxyd; aber reducirt Uebermangansäure, essigsaures Silberoxyd und Dreifach-Chlorgold, letzteres zu Metall. — Wird durch Brom und Chlor zersetzt, durch Salpelersäure von 1,45 spec. Gew. grün, dann braun gefärbt, durch Erhltzen mit starker Salpetersäure unter Bildung von Oxalsäure, Pikrinsäure und besonderen Krystallen zerlegt. - Färbt sich mit Vitriolöl von 1,85 spec. Gew. purpurroth, mit heissem Vitriolöl schwarz. Aus der purpurrothen Lösung scheiden Wasser oder wässrige Alkalien kein Kapnomor, aber theilwels mit Kali gesättigt, scheidet die saure Lösung eine Verbindung von Kapnomor mit zweifach-schwefelsaurem Kali ab, die sich beim Erhitzen wieder löst, beim Erkalten blumenkohlartig krystallisirt und an kochenden Weingeist keln Kapnomor abgibt. - Kapnomor wird durch Kalium und Natrium nur wenig verändert. Es löst mehrere Salze, mehrere Alkaloïde und viele andere Pflanzenstoffe, macht Kautschuk aufschwellen und löst es in der Wärme. — Es löst sich in 300 Th. kochendem Eisessig; in Weingeist, Aether, Essigvinester, Aceton, Fuselöl, Terpenthinol und Kreosot nach jedem Verhältniss. Reichenbach (J. pr. Chem. 1, 1; Berz. Jahresb. 15, 402). Nach VÖLCKEL ist REICHENBACH'S Kapnomor im Theerol nicht fertig gebildet enthalten, sondern wird erst beim Behandeln mit Vitriolöl erzeugt. Völcket. erhält sein Kapnomor (welches indess Gorup-Besanez und Hlasiwetz für ein Zersetzungsproduct des Kreosots halten, VII, 608), durch Auflösen des käuflichen Kreosots in überschüssiger conc. Kalilauge, Abscheiden des ungelöst Gebliebenen und längeres Kochen der verdunnten alkalischen Lösung, wo mit den Wasserdämpfen Kapnomor übergeht. Dieses wird durch Schütteln mit conc. Kalilauge von Kreosot befreit, mit Wasser destillirt, mit verdünnter Schwefelsäure gewaschen und nach dem Entwässern über Chlorcalcium für sich destillirt. So abgeschleden beginnt es bei 180° zu kochen, geht grösstentheils zwischen 200 und 208° über und lässt wegen theilweiser Veränderung beim Destilliren wenig dickflüssigen dunklen Rückstand. Die bei 200 und 2080 übergehenden Antheile von 0,995 spec. Gew. bei 15°5 sind

gleich zusammengesetzt und halten im Mittel 81,22 Proc. C, 7,82 H und 10,96 Ö, nach Völcker der Formel C<sup>20</sup>H<sup>11</sup>O<sup>2</sup> entsprechend. Dasselbe Kapnomor scheint sich beim Destilliren von Kreosot mit Kalk (VII, 608) zu bilden. VÖLCKEL (Ann. Pharm. 86, 99).

- 4. Picamar. Wird aus dem Theil des schweren Theeröls erhalten, der bei gebrochener Destillation mit 0,9 bis 1,15 spec. Gew. übergeht (Berz. Jahresb. 13, 354. Später wendet RRICHENBACH nur Theeröl von 1,08 bis 1,095 spec. Gew. an). Man mischt das Theeröl mit 8 Th. Kalilauge von 1,16 spec. Gew., lässt einige Tage in der Kälte stehen (wo allmählich Picamar-Kali anschiesst, oft mehr als die Hälfte der Flüssigkeit erfüllend), trennt die Krystalle, reinigt sie durch wiederholtes Umkrystallisiren aus kochender Kalilauge, bis die Lauge farblos abläuft, zerlegt sie durch verdünnte Phosphorsäure (oder Salzsäure) und rectificirt das ausgeschiedene Oel 2 bis 3 Mal über verdünnte Phosphorsaure, zuletzt für sich im Vacuum. — Fast farbloses, durchsichtiges, stark lichtbrechendes, dickes Oel, fettig anzufühlen. Wird bei 20° nicht fest, siedet bei 0,715 M. Druck bei 285°, von 1,10 spec. Gew, bei 20°, schwachem, nicht unangenehmem Geruch, unerträglich bitterem, brennendem, dann pfesserminzartig kühlendem Geschmack. Neutral. Bräunt sich beim Sieden an der Luft; entzündet sich nicht für sich, brennt aber am Docht oder erhitzt mit heller, russender Flamme; wird durch Chlor zu Moder und in Aetzkalilauge unlöslichem Oel zersetzt, von Brom unter Erhitzung rothbraun gefärbt, wird von Salpelersäure ohne Oxalsäurebildung in eine rothbraune, schmierige Masse verwandelt, durch Vitriolöl erst über 150° zersetzt. Wenig löslich in *Wasser*; gibt mit Aelzkali krystallisirbare Verbindung, die nicht durch Kohlensäure, aber durch Wasser und Weingelst zersetzt wird; ebenso mit Ammoniak, Natron, Baryt, Kalk. Unter 150° ohne Zersetzung löslich in Vitriolöt, leicht löslich in Essigsäure, nach jedem Verhältniss in Holzgeist, Weingeist, Aether, Essigvinester, Kreosot und Schwefelkohlenstoff, 18st Bleizucker, essigsaures Kupferoxyd, Campher, Terpenthinöl, Harze, Pikrinsäure und Benzoesäure. Rrichenbach (Berz. Jahrb. 13, 354; Schw. 67, 274; 68, 295 und 351). Völckel vermochte Rei-CHENBACH'S Picamar nicht zu erhalten (Ann. Pharm. 86, 103).
- 5. Pittakall wird aus unreinem welngeistigem Picamar oder aus schwerem Theerol, dessen Säure durch Aetzkali fast ganz neutralisirt ist, durch Zusatz von Barytwasser gebildet und färbt die Flüssigkeit prachtvoll indigblau, welche Farbe nach einiger Zeit in roth oder schwarz übergeht. Eine Methode zur Reindarstellung ist nicht angegeben. Aus seinen Lösungen flokkig niedergeschlagen, oder durch Abdampfen erhalten bildet das Pittakall eine dunkelblaue, brüchige, abfärbende Masse, von Ansehen des Indigs, mit kupfrigem bis goldigem Metallglanz. Geruch- und geschmacklos, nicht flüchtig, neutral. Unveränderlich durch Licht und Luft. In höherer Temperatur wird es braun wie Moder und verkohlt ohne ammoniakalischen Geruch. Salpetersäure zersetzt es. - Es löst sich nicht eigentlich in Wasser, aber vertheilt sich darin so fein, dass sich die Mischung klar filtriren lässt. Verdünnte Schwefelsäure und Salzsäure lösen es mit karmesinrother, Essigsäure reichlich mit morgenrother Farbe. Alkalien stellen die blaue Farbe wieder her. Bei der essigsauren Lösung genügt dazu die geringste Spur Ammoniak. In freien wässrigen Alkalien ist es durchaus unlöslich; dieselben fällen es aus seiner Lösung in Säuren und Wasser in blauen Flocken, die unter dem Mikroskop als feine Nadeln erscheinen. Bildet mit Kalk eine schwarzblaue Verbindung, mit Bleizucker, Zinnsalz, schwefelsaurem Kupferoxydammoniak, essigsaurer Thonerde u. a. K. schön dunkelblaue Niederschläge, die schon in schwach sauren Flüssigkeiten entstehen und durch überschüssiges Aetzammoniak nicht verändert werden. Durch Vermittlung von essigsaurer Thonerde und Zinnsalz färbt es Baumwolle und Leinen. Es ist uniöslich in Weingeist, Aether und Eupion. Reichenbach (Schw. 68, 1). Völckel vermochte Reichenbach's Pittakall nicht zu erhalten. (Ann. Pharm. 86, 103).

  5. Brunolsäure. Bildet sich, gleich der Rosolsäure (V, 636) aus Carbol-

säure beim Behandeln des Steinkohlentheers mit Alkalien. Darstellung s. V. 636.

Asphaltähnliche, glasige, glänzende, leicht zu pulvernde Masse. Ihre meisten Verbindungen sind braun und unlöslich. Sie löst sich in Weingeist. Rungk (Pogg. 31, 71).

## Zweiter Anhang zu Holzfaser.

## 1. Holzschwefelsäure.

Braconnot. Ann. Chim. 12, 185; Schw. 27, 340; Gilb. 63, 360.
BLONDEAU DE CAROLLES. Rev. scient. 14, 476; J. pr. Chem. 32, 459.

MARCHAND. J. pr. Chem. 35, 200.

Pflanzenschwefelsäure. Acide végéto-sulfurique ou sulfolignique—Die beim Einwirken von Vitriolöl auf Holzfaser entstehende gepaarte Schwefelsäure ist nach Gérhardt (Traifé 2, 545) einerlei mit Stärkmehlschwefelsäure. Wenn indess, wie Béchamp's Untersuchungen es wahrscheinlich machen, Holzfaserdextrin vom Stärkmehldextrin verschieden ist, so würde daraus auch die Verschiedenheit beider Säuren folgen, wenu gleich die vorliegenden Untersuchungen nicht genügen, dieselbe nachzuweisen. Kr.

Bildung. Entsteht beim Einwirken von Vitriolöl auf Hanf, Leinen, Baumwolle oder Papier, indem das zuerst gebildete Gummi (Béchamy's Holzdex-

trin) sich mit der Schwefelsäure vereinigt. Braconnot.

Darstellung. Die durch Zusammenreiben von Baumwolle mit Vitriolöl entstehende Lösung, sobald sie vollkommen flüssig geworden, mit viel Wasser verdünnt, liesert beim Neutralisiren mit kohlensaurem Bleioxyd oder kohlensaurem Baryt holzschwefelsaures Bleioxyd oder holzschwefelsauren Baryt, aus deren Lösung durch Hydrothion oder Kohlensäure wässrige Holzschwefelsäure erhalten wird. Diese verdunstet man zur Trockne, löst den Rückstand in Wasser und fällt mit Aetherweingeist. Blondkau. — Marchand lässt Vitriolöl 4 Wochen auf schwedisches Papier einwirken, neutralisirt die mit Wasser verdünnte Lösung mit Kalk und scheidet die Säure aus dem Kalksalz.

Eigenschaften. Nicht krystallisirbarer, sehr saurer Syrup.

Bräunt sich bei mässig erhöhter Temperatur, schwärzt sich noch unter 100° unter Blldung von Schwefelsäure und Kohle, schneller über 100° unter Freiwerden von schwefliger Säure. Braconnot. — Die wässrige Säure zerfällt beim Erwärmen in Schwefelsäure und Dextrin. Blondeau.

Verbindungen. Zerstiesst an der Luft und löst sich leicht in Wasser.
Mit Basen. — Holzschwefelsaure Salze. — Die wässrige Säure löst die
reinen und kohlensauren Metalloxyde und bildet amorphe zerstiessliche Salze.
Braconnot. Diese entwickeln beim Erhitzen schweslige Säure und lassen
schweselsaure Salze und Kohle. Braconnot. — Das Baryt- und Bleisalz

werden durch Kohlensäure zerlegt. BLONDEAU.

Holzschwefelsaurer Baryt. — Die bei Darstellung von Holzschwefelsäure erhaltene wässrige Lösung dieses Salzes wird bei Luftabschluss im Vacuum

verdunstet. BLONDEAU.

#### Berechnung nach BLONDEAU DE CAROLLES.

			BL. DE CAROLLES.
18 C	108	24,79	24,46
19 H	19	4,36	4,25
<b>19 0</b>	152	34,92	36,19
$2 SO^{3}$	80	18,37	18,00
BaO	76,5	17,56	17,10
C18H18O18,2SO3,BaO.HO	435,5	100,00	100,00

Holzschwefelsaurer Kalk. — a. Sättigt man die nach VII, 611 erhaltene wässrige Säure mit Kreide, so wird beim Verdunsten des Filtrats farbloses Gummi erhalten, leicht durch Erwärmen zerlegbar, zerfliesslich und leicht löstlich in Wasser. — b. Die durch 12stündiges Einwirken von Vitriolöl auf Holzfaser erhaltene Lösung, verdünnt und mit Kreide gesättigt, lässt beim

Verdunsten im Vacuum blassgelbe Masse, die sich beim Erhltzen wie das Bleisalz zerlegt. — c. Wird durch 24stündiges Einwirken von Vitriolöl auf Holzfaser, übrigens wie b erhalten. BLONDRAU.

	BLONDEAU DE CAROLLES.			MARCHAND.	
	a.	b.	c.	d.	
C H O SO <sup>3</sup> CaO	27,43 5,16 40,82 19,70 6,89	21,62 4,42 34,49 28,90 10,57	13,68 2,82 24,62 43,62 15,36	46,42 6,66 15,34 {31,58	
	100,00	100,00	100,00	100,00	

d. aus Papier dargestellt. — BLONDRAU DE CABOLLES glbt folgende Formeln: für a — C¹5H¹6O¹8, 280³, CaO, 2HO; b — C¹0H¹0O¹⁰, 280³, CaO, 2HO; c — C³H⁴0³, 280³, CaO, 2HO. d nach Marchand — C³³H²4O², 2CaO,8O³.

Holzschwefelsaures Bleioxyd. — Wird durch Verdunsten der bel Darstellung von Holzschwefelsäure erhaltenen Lösung im Vacuum erhalten. — Federartige Krystalle oder nach dem Austrocknen im Vacuum weisse zerreibliche Masse. — Erweicht bel 100°, färbt sich dunkler, dann goldgelb, entwickelt wenlg über 110° erhitzt Kohlenoxyd und Essigschwefelsäure, deren stark riechender Dampf zu Thränen reizt. Scheidet bei längerem Kochen mit Wasser schwefelsaures Bleioxyd ab, während Schwefelsäure und Krümelzucker (dessen Zusammensetzung der Formel C<sup>18</sup>H<sup>18</sup>O<sup>18</sup> entspricht) in Lösung bleiben. — Zerfliesst an der Luft zum dicken Syrup und löst sich leicht in Wasser. — Chlor bildet in wässrigem holzschwefelsaures Bleioxyd Salzsäure und eigenthümliches Gummi, aber kein schwefelsaures Bleioxyd. In Weingeist und Aether unlöslich. BLONDKAU DR CAROLLES.

### Berechnung nach BLONDEAU DE CAROLLES.

			BLONDEAU DE CAROLLES	
18 C	108	22,51	21,07	
20 H	20	4,17	4,21	
20 O	160	32,67	32,98	
$2 S0^{3}$	80	16,58	18,63	
PbO	111,7	23,77	23,11	
С18Н18018,2803,Рь0,2НО	479,7	100,00	100,00	

#### 2. Trinitrocellulose.

# $C^{24}N^3H^{47}O^{32} = C^{24}X^3H^{47}O^{20}$ .

BÉCHAMP. N. Ann. Chim. Phys. 46, 342; Ausz. Compt. rend. 41, 817; J. pr. Chem. 68, 51.

Cellulose trinitrique. Béchamp.

Bildung. 1. Beim Einwirken von weingeistigem Kali auf in Aetherweingeist gelöste Schiessbaumwolle, wobei  $^2/_5$  des Stickstoffs als salpetersaures Kali austreten. Béchamp (Vergl. VII, 624). — 2. Bei Darstellung von Schiessbaumwolle mit Salpetersäure von 1,41 bis 1,45 spec. Gew. entsteht hauptsächlich Trinitrocellulose, bei Anwendung von rauchender Salpetersäure neben Pentanitrocellulose. Gladstone (Chem. Soc. Mem. 3, 412).

Eigenschaften. Im frisch gefällten Zustande der Kieselgallerte ähnliche Masse, die nach dem Trocknen bei Mittelwärme und bei 100° zum amorphen gelblichen Gummi einschrumpft. Hart und zerreiblich. Bechan.

			GLADSTONE.	BÉCHAMP. Mittel, Bei 100°.
24 C 3 N 17 H 32 O	144 42 17 256	31,37 9,15 3,72 55,76	30,85 3,76	31,01 9,15 3,70 55,78
C24X3H17O20	459	100,00		100,00

Hält nach Bichamp Salpetersäure als näheren Bestandtheil. Vergl. VII, 620.

Zersetzungen. Im Lichte einige Jahre aufbewahrte Trinitrocellulose (nach 2 erhalten) entwickelte salpetersaure Dämpfe und wurde zum Gummi. Gladstone. — 2. Unveränderlich bei 160°, aber rerpufft bei 168° und lässt viel Kohle. Bechamp. — 3. Wird (nach 2) durch Salpeterschwefelsäure in Schlessbaumwolle verwandelt. Gladstone. — 4. Wird durch Kochen mit Salzsäure unter Chlorentwicklung gelöst. Béchamp. — 5. Hydrothion zerlegt die weingeistige Lösung unter Abscheidung von Schwefel, dann von schwefelhaltigen Flocken, die sich in Wasser lösen, durch Weingeist fällbar sind und beim Erhitzen nicht verpuffen. — 6. Wird durch wässriges Einfach-Chloreisen in amorphe Holzfaser verwandelt. Béchamp.

Verbindungen. Löst sich nicht in Wasser, leicht in rauchender Salpetersäure. Béchamp. Löst sich nach 2 erhalten in Salpetersäure von 1,25 bis 1,5 spec. Gew. und in Vitriolöl. Gladstone. — Löst sich leicht in rauchender Salzsäure und wird durch Wasser gefällt, in schwacher Kalilange, durch Säuren fällbar, und in kochendem, nicht in kaltem Eisessig. Béchamp.

Aus der weingeistigen, mit Wasser bis zur beginnenden Trübung versetzten Lösung fällt ammoniakalischer Bleizucker weissen

Niederschlag. BECHAMP.

Bildet mit kaltem Weingeist dünnflüssige, leicht filtrirbare Lösung, aus der Wasser langsam feinvertheilten, beim Trocknen oder durch Aetherzusatz zusammenballenden Niederschlag fällt. Béchamp.

Löst sich nicht in Aether. Bechamp. Faserige Trinitrocellulose löst sich schwer in Weingeist, Aether, Aetherweingeist und Essigvinester, pulvrige leicht und auch in Eisessig. Gladstone.

#### 3. Tetranitrocellulose.

## $C^{24}N^4H^{17}O^{37} = C^{24}X^4H^{17}O^{21}$ ?

BÉCHAMP. N. Ann. Chim. Phys. 37, 207; J. pr. Chem. 58, 15. — N. Ann. Chim. Phys. 46, 347.

Cellulose tétranifrique.

Bildung und Darstellung. Die zähe Lösung der Schiessbaumwolle in 40 Th. Aether und 15 Th. Weingeist von 86 Proc. wird beim halbstündigen Einleiten von Ammoniakgas dünnflüssig und scheidet dann beim Eingiessen in viel Wasser Tetranitrocellulose als weisses Pulver aus.

Eigenschaften. Leichtes weisses Pulver, ohne Geruch und Geschmack, durch Reiben electrisch werdend, hält bei 20° neben Vitriolöl 1,73 Proc. Wasser zurück, das langsam bei 100° fortgeht. (1 At. = 1.72 Proc. H0).

	Bei 100°.			BÉCHAMP. Mittel,	
24 C 4 N 17 H 37 O	144 56 17 296	28,07 10,92 3,31 57,70		28,22 10,78 3,57 57,43	
C <sup>24</sup> X <sup>4</sup> H <sup>17</sup> O <sup>21</sup>	513	100,00	_	100,00	

BÉCHAMP gibt die rationelle Formel C24H17O17, 4NO5, vergl. VII, 620; die Formel C24X4H16O2O, die 1 At. HO weniger enthält, ist ebenfalls nach seiner Analyse zulässig. Kr.

Zersetzungen. Entwickelt beim Erhitzen im Röhrchen bei 145 bis 150° rothe Dämpfe, verpufft bei 1580 und lässt Kohle. - Entwickelt beim Erhitzen mit rauchender Salzsäure reichlich Chlor. - Wird durch Salpeterschwefelsäure anscheinend nicht verändert. durch rauchende Salpetersäure gelöst und durch Wasser (vielleicht als Pentanitrocellulose) gefällt. - Wird in ätherweingeistiger Lösung durch Hydrothion langsam in dieselben Producte wie Trinitrocellulose verwandelt. - Wird durch salzsaures Eisenoxydul in amorphe Holzfaser verwandelt. - Löst sich nicht in verdünnter kalter Kalilauge, in concentrirter unter Zersetzung, worauf Säuren Trinitrocellulose fällen.

Löst sich nicht in Wasser, in Vitriolöl langsam ohne Gasentwicklung. Löst sich nicht in kaltem und warmem Eisessig. Löst sich weder in Weingeist, noch in Aether, aber in Aetherweingeist mit grosser Leichtigkeit, durch Wasser in Flocken fällbar, die beim Trocknen nicht zusammenballen.

## 4. Schiessbaumwolle.

Отто (1846). Augsb. Allg. Zeitung vom 5. Octbr. 1846; J. pr. Chem. 49, 193; Ausz. Compt. rend. 23, 807.

Schönbein u. Böttgeb. Allg. Zeitung 1847, Nro. 3, Beilage, 21; Pogg. 70, 320; Compt. rend. 23, 678.

Dumas. Compt. rend. 23, 806 u 983.

Schönbein. Bibl. univers. (4), 3, 18; Ann. des scienc. phys. natur. 4, 20 u. 28.

Pelouze. Compt. rend. 23, 809 u. 838 u. 861 u. 892 u. 1020. — Compt. rend. 24, 2; J. pr. Chem. 40, 414. Knop. Compt. rend. 23, 808.

Avéros. Compt. rend. 23, 874; J. pr. Chem. 40, 197.

Fordos u. Gèlis. Compt. rend. 23, 982.

GAUDIN. Compt. rend. 23, 980 u. 1099; Ausz. J. pr. Chem. 40, 418.

PAYEN. Compt. rend. 23, 999 u. 1096. — Compt. rend. 24, 81.

COTTREAU. Compt. rend. 23, 1157; Ausz. J. pr. Chem. 40, 418.

MÉNARD U. FLORES DOMONTE. Recueil des trav. de la Soc. pharm. 1847,

104; Ausz. N. J. Pharm. 12, 159. — Compt. rend. 23, 1087. —

Compt. rend. 24, 87; Ausz. J. pr. Chem. 40, 421. — Compt. rend.

VAN KERCKHOFF. Compt. rend. 23, 1140; J. pr. Chem. 40, 284.

VAN KERCKHOFF U. REUTER. J. pr. Chem. 40, 262.

VAN KERCKHOFF U. REUTER. J. pr. Chem. 40, 262.

SCHMIDT U. HECKER. J. pr. Chem. 40, 257.

PRLIGOT. Compt. rend. 23, 1085.

DE VRIJ. Compt. rend. 24, 19; Ausz. J. pr. Chem. 40, 420.

SOBBERO. Compt. rend. 24, 247; Ausz. J. pr. Chem. 40, 421.

RANSOME. Phil. Mag. J. 30, 1.

TESCHEMACHER. Phil. Mag. J. 30, 258; Mem. Chem. Soc. 3, 258.

PORDET Phil. Mag. J. 30, 409: Mem. Chem. Soc. 3, 258.

PORRET. Phil. Mag. J. 30, 409; Mem. Chem. Soc. 3, 287; J. pr. Chem. 41, 208.

WALTER CRUM. Phil. Mag. J. 30, 426; J. pr. Chem. 41, 201; Ann. Pharm. 62, 233.

GLADSTONE. Mem. Chem. Soc. 3, 412. - Pharm. J. Trans. 11, 401.

JRAN. Compt. rend. 24, 1053.

JRAN. Compt. Tend. 24, 1033.
SOUBBIRAN. N. J. Pharm. 14, 263.
BÉCHAMP. N. Ann. Chim. Phys. 37, 207; Ausz. Compt. rend. 35, 473; Inst. 1852, 318; N. J. Pharm. 22, 440; J. pr. Chem. 58, 15; Pharm. Centr. 1852, 823. — Compt. rend. 37, 134; Inst. 1853, 261; J. pr. Chem. 60, 187; Pharm. Centr. 1853, 703. — N. Ann. Chim. Phys. 46, 338; Ausz. Compt. rend. 41, 817; J. pr. Chem. 68, 51.

MANN. J. pr. Chem. 59, 241.

HADOW. Chem. Soc. Qu. J. 7, 201; Chem. Centr. 1855, 202; J. pr. Chem.

64, 169.

Schiessbaumwolle. Explodirende Baumwolle. - Pyroxyl oder Pyroxylin. PELOUZE. Fulmin. MARX. Colon azotique, GAUDIN, hypoazotique, PAYEN. Coton fulminant. Tissu idiolectrique explosif. MRYNIER. Cellulose nitrée oder pentanitrique. BÉCHAMP.

Die von Prlouze 1838 (Compt. rend. 7, 713; J. pr. Chem. 16, 168) durch Behandeln von Baumwolle, Papier und Hanffaser mit Salpetersäure dargestellten explosiven Substanzen wurden für einerlei mit Xyloïdin gehalten, bis Schönbein 1846 die Entdeckung einer explosiven, als Ersatz für Schlesspulver anwendbaren Baumwolle ankundigte. Sein geheim gehaltenes oder ein ebenfalls Schiessbaumwolle lieferudes Verfahren wurde gleich darauf von Böttger und Otto entdeckt, von letzterem veröffentlicht. Knop ersetzte dann die von Otto zur Bereitung von Schiessbaumwolle angewandte concentrirte Salpetersäure durch die zweckmässigere Salpeterschwefelsäure.

Die nach den unten anzuführenden Methoden dargestellte Schiessbaumwolle ist selten eine, meistens ein Gemenge verschiedener Verbindungen, wie es scheint von Tri-, Tetra- und Pentanitrocellulose, von denen letztere vorwaltet und vielleicht unter Umständen allein erhalten wird. Das Nähere vergl. unten.

Bildung. 1. Durch Behandeln von Baumwolle mit rauchender Salpetersäure. Otto. Hierbei enstehen Trinitro- und Pentanitrocellulose. GLADSTONE. - 2. Durch Behandeln mit Salpeterschwefelsäure. Knop. - 3. Durch Behandeln mit einem frisch bereiteten Gemenge von Salpeter und Vitriolöl. Millox II. GAUDIN. Die nach 2 und 3 dargestellte Schlessbaumwolle ist wesentlich Pentanitrocellulose. Gladstone. Bé-CHAMP. - Auch Papier, PRLOUZE, Holz und Holzsägespäne lassen sich

durch Behandeln mit diesen Mischungen in explodirende Substanzen verwandeln.

BLEY (Compt. rend. 23, 809). Vergl. auch Bonjean (Compt. rend. 24, 190).

Ebenso die Epidermis der Cactus. PAYEN.

Bei der Umwandlung der Baumwolle zu Schiessbaumwolle tritt ausser

Wasser kein anderes Product auf. Pelouze u. A.

Aus Stärkmehl wird durch Auflösen in Salpeterschwefelsäure, DE VRIJ (Compt. rend. 24, 19), aus Xyloïdin durch Auflösen in Salpetersäure und Fällen mit Vitriolöl, Cotterkau (Compt. rend. 24, 205), gleichfalls eine explodirende Substanz erhalten, deren Identität mit Schiessbaumwolle zweifel-

haft erscheint. Vergl. VII, 544 und VII, 561.

Darstellung. Man trägt die gereinigte Baumwolle in das zur Darstellung von Schiessbaumwolle bestimmte Gemisch von Salpeter und Vitriolöl, oder von Vitriolöl und Salpetersäure, lässt sie je nach der Concentration und der Temperatur, die letzteres besitzt, kürzere oder längere Zeit darin liegen, wäscht anfangs mit Regenwasser, dann mit destillirtem Wasser alle anhängende Säure fort und trocknet. Zur Darstellung von (in Aetherweingeist) löslicher Collodiumwolle dienen andere Säuregemische, als zur Darstellung von explodirender Schiessbaumwolle, wie aus dem Nachstehenden zu ersehen.

a. Falls explosive Schiessbaumwolle erhalten werden soll. Man taucht gereinigte Baumwolle in ein Gemisch von 1 Maass Salpetersäure von 1,45 bis 1,50 spec. Gew. mit 3 Maass Vitriolöl von 1,85 spec. Gew., nachdem dieses auf 10 bis 15° erkältet ist, und bewerkstelligt durch Umrühren und Zertheilung der Baumwolle eine möglichst gleichmässige Tränkung. Man entfernt aus der Baumwolle durch Ausdrücken mit dem Pistill den grösseren Theil der Säure, lässt eine Stunde stehen, worauf man unter einem Wasserstrahl bis zum Verschwinden der sauren Reaction, endlich mit sehr schwacher Pottaschlösung auswäscht und bei 65° trocknet. Schönbein (Dingl. polyt. J. 104, 450; Lieb. Kopp 1847—1848, 1142).

b. Falls eine in Aetherweingeist lösliche Schiessbaumwolle (Collodiumwolle) erhalten werden soll. Man trägt eine Unze Baumwolle in ein Gemisch von 16 Unzen Salpeter, 12 Unzen englischer und 12 Unzen nordhäuser Schwefelsäure gleich nach deren Mischung ein, durchrührt die Masse 5 Minuten lang ununterbrochen, giesst sodann den ganzen Inhalt des Topfes in viel heisses Wasser, sammelt die Wolle und wäscht sie in einem blechernen Durchschlag zur Entfernung aller anhängenden Säure vollkommen aus. (N. Br. Arch. 104, 274). Wird mit den angegebenen Mengen gearbeitet und der Salpeter kalt in die Säure eingetragen, so besitzt die Mischung gleich nach ihrer Darstellung die zur Bildung von Collodiumwolle dienlichste Temperatur von 68 bls 71°.

a. Vorbereitung der Baumwolle. Man kocht einige Stunden mit schwacher Sodalösung, wäscht mit Wasser, sehr verdünnter Salzsäure und Wasser. VAN KERCKHOFF u. REUTER. Man behandelt gekrämpelte Baumwolle nacheinander mit kochender, schwacher Natronlauge, Chlorkalklösung, schwacher Salpetersäure und mit Wasser. Walter Crum. — Schmidt u. Heckber zerschneiden die Baumwolle, bis sie wie Tuchstaub der Tuchscherer erscheint. Békrard (Polyt. Centrbl. 1858, 892) verwendet Scherslocken von Baumwolle, von denen eine größere Menge als von gekrämpelter Baumwolle mit derselben Quantität Säure getränkt werden kann.

b. Vorschriften mit Salpetersäure allein. Taucht man gerelnigte Baumwolle eine halbe Minute lang in rauchende Salpetersäure, dann sofort in oft zu erneuerndes Wasser, um alle anlängende Säure vollständig zu entfernen,

und trocknet, so ist sie in eine explodirende Substanz verwandelt, die unter dem Hammer wie Knallquecksilber explodirt und mit glimmenden Körpern berührt wie Schiesspulver abbrennt. Otto (J. pr. Chem. 40, 193). — 100 Th. Baumwolle oder Papier geben sowohl nach einigen Minuten als auch nach mehreren Tagen in Berührung mit Salpetersäure 168 bis 170 Th. Pyroxylin. Prlouze (Compt. rend. 23, 892; J. pr. Chem. 40, 200).

Durch Auflösen von Baumwolle in Salpetersäure von 1,45 spec. Gew. und Fällen mit Wasser wird Trinitrocellulose erhalten. GLADSTONE (Chem.

Soc. Mem. 3, 412; Lieb. Kopp 1852, 660).

c. Vorschriften mit Salpeterschwefelsäure. Man wendet auf 1 Th. Vitriolöl 1 Th. rauchende Salpetersäure (oder mehr, Knop) an und lässt (wenigstens 3 Minuten, van Kreckhoff u. Reuter) einige Minuten oder länger liegen. Knop. — Man dimmt auf 1 Maass Vitriolöl 1 Maass rauchende Salpetersäure, Prlouze, 3 Maass, Walter Crum, 2 Maass, Ransome, 3/5 Maass, Mkyner (Compt. rend. 26, 44). Das Eintauchen der Baumwolle dauert bei Gaudin einige Secunden, bei Mkyner und Walter Crum eine Stunde. — de Vrij erwärmt Baumwolle mit rasch zugemengter Salpetersäure auf 30 bis 35° und fällt die anfangs dicke trübe, nachher klare Lösung mit Vitriolöl.

Collodiumwolle erhält Edwards  $(J.\ chim.\ med.\ 25,\ 54)$  mit gleichen Maassen Vitriolöl und Salpetersäure von 1,52 in 1 Minute; Hadow mit 104 Th. Vitriolöl von 1,833 spec. Gew. und 89 Th. Salpetersäure von 1,424 spec. Gew. bei 55°.

Sehr concentrirte Säuren geben, ebenso wie zu schwache, keine lösliche Collodiumwolle, dagegen eignen sich folgende Verhältnisse: 13 Th. Vitriolöl von 1,632 spec. Gew., 12 Th. Salpetersäure von 1,512 bis 1,518 spec. Gew. und 1 Th. Baumwolle; oder 45 Th. Vitriolöl von 1,75 spec. Gew., 12 Th. Salpetersäure von 1,512 bis 1,518 spec. Gew. und 1 Th. Baumwolle. Die Baumwolle wird in die auf etwa  $5^{\,0}$  abgekühlte Säuremischung eingerührt und bleibt im bedeckten Gefäss 24 Stunden bei 5 bis  $8^{\,0}$  darin. Bei  $40-50^{\,\circ}$  genügt einstündiges Einwirken der Säuremischung, doch wird nicht immer eine eben so gute Collodiumwolle erhalten. Durch zu concentrirtes Vitriolöl unlöslich gewordene Collodiumwolle kann durch Behandeln mit dem richtigen Säuregemisch löslich und umgekehrt lösliche Collodiumwolle durch sehr concentrirte Säuren unlöslich gemacht werden. Mann.

Hadow versetzte ein Gemenge von 1 At. Salpetersäurehydrat und 2 At. Vitriolöl mit von 1 bis zu 5 At. stelgenden Mengen Wasser und erhielt damit Schiessbaumwolle von veränderlichen Eigenschaften. 100 Th. bei 100° getrockneter Baumwolle wurden in dem Gemenge von 1 At. N05,H0, 2 At. S03,H0 und 1 At. H0 nach mehreren Stunden zu 177 Th. im Vacuum über Vitriolöl getrockneter, in Aetherweingeist unlöslicher Schiessbaumwolle, in dem Gemenge derselben Säurehydrate mit 2 At. H0 zu 176 Th., mit 3 At. H0 zu 171,7 Th. ebeufalls fast unlöslicher Schiessbaumwolle. Die Mischungen mit  $3^{1}$ <sub>3</sub>,  $3^{2}$ <sub>3</sub>, 4 und 5 At. H0 lieferten 166,4, 160,5, 157 und 140 Th. lösliche Producte, ohne dass bei Wiederholung genau dieselben Resultate erhalten wurden. Das Gemenge von 2 At. Vitriolöl, 1 At. Salpetersäurehydrat und 3 At. Wasser gab bei 15° in Aetherweingeist lösliches, bei 55° unlösliches Product, wasserreichere Gemenge erzeugten bei beiden Temperaturen lösliche Product, aber die bei niedriger Temperatur bereitete Schiessbaumwolle bildete dicke leimähnliche, die bei höherer Temperatur bereitete sehr dickflüssige (?) Lösung. Hadow.

Mit Untersalpetersäure gesättigtes Säuregemisch greift Baumwolle stärker an, aber bildet schwach verpuffendes, in Aetherweingelst lösliches Product, während von Untersalpetersäure befreite Salpeterschwefelsäure viel stark verpuffende Schlessbaumwolle liefert. Paykn (Compt. rend. 24, 86).

c. Vorschriften mit Salpeter und Vitriolöl. Die angeführten Vorschriften bezwecken sämmtlich die Darstellung von Collodiumwolle. — МІАІНК (N. J. Pharm. 24, 263) wendet auf 1 Th. Baumwolle 20 Th. trocknen Sal-L. Gmelin, Handb VII. Org. Chem. IV.

peter und 30 Th. rauchendes Vitriolöl an und lässt 3 Minuten liegen. Ebenso Livonius (N. J. Pharm. 16, 122), Magnes-Lahens (N. J. Pharm. 16, 353), die aber englisches Vitriolöl anwenden und 5 Minuten liegen lassen.

Mann empfiehlt als vortheilhafteste Mischung 20 Th. Salpeter und 31 Th. Vitriolöl von 1,83 bis 1,835 spec. Gew., lässt unter 50° abkühlen und darin 1 Th. Baumwolle 24 Stunden bei 28 bis 30° liegen. Bleibt die Baumwolle 5 bis 6 Tage bei etwa 30° in der Mischung, so gewinnt das Präparat an Güte; bei nur 16 bis 20 Minuten dauernder Einwirkung erhält man ein unvollkommenes Präparat. — Auch mit folgenden Mischungen erhielt er gute Collodiumwolle. 1 Th. Baumwolle auf 10 Thelle Salpeter und 33 Th. Vitriolöl von 1,80 spec. Gew.; 1 Th. Baumwolle auf 17 Th. Natronsalpeter und 68 Th. Vitriolöl von 1,79 spec. Gew., oder auf 34 Th. Natronsalpeter und 66 Th. Vitriolöl von 1,80. Bei Anwendung von Natronsalpeter wird die Baumwolle erst nach 24stündigem Stehen der Säuremischung eingetragen und bleibt 5 Tage bei 30° darin.

Bei Anwendung von 2 Th. Salpeter und 3 Th. Vitriolöl wird nur dann lösliche Collodiumwolle erhalten, wenn man die Baumwolle in die durch die Reaction erwärmte Mischung taucht, nicht wenn man vorher erkältete. Béchamp. Hierfür sprechen auch nachstehende Versuche, aber die höhere Temperatur scheint nach Mann's Versuchen bei weniger concentrirtem Vitriolöl durch längere Dauer ersetzbar. Kr. Vergl. auch Hadow VII, 617.

1 Unze Baumwolle in ein Gemisch von 16 Unzen getrocknetem Salpeter und 24 Unzen nordhäuser Vitriolöl bei 81° eingetaucht liefert in ½ Stunde 127 Proc. Schiessbaumwolle, unlöslich in Aether und wenig explosiv.

Mit englischem Vitriolöl statt des nordhäuser werden bei  $56^{\circ}$  in 10 Minuten 109, in  $\frac{1}{4}$  Stunde 102 (bei beständigem Umrühren jedoch 108 Proc. explosive, theilweis lösliche), in 1 Stunde nur 36 Proc. Schlessbaumwolle von denselben Eigenschaften erhalten. Dagegen liefert die VII, 616 angegebene Mischung von 16 Unzen Salpeter, 12 Unzen nordhäuser und 12 Ünzen englischem Vitriolöl bei 68 bis 71° in 3 bis 4 Minuten mit 1 Unze Baumwolle 123 Proc. lösliche Collodiumwolle, in 20 bis 25 Minuten ebenfalls aber nur 102 Proc. Durch Behandeln mit dieser Mischung kann auch unlösliche Collodiumwolle löslich gemacht werden (N. Br. Arch. 104, 270).

100 Th. Baumwolle geben an Schiessbaumwolle: 154 Th. Teschemacher u. R. Porret, 169 Teschemacher, 177,9 Walter Crum, 150 bis 170 Fehling, 168 bis 170, schwedisches Papier 175 Pelouze, 169 Hecker u. Schmidt, 176,2 van Kerckhoff u. Reuter, 173 bis 175,2 nach Schönbein's Vorschrift, Gladstone (Lieb. Kopp 1847—1848, 1137), 164,1 Ransome, 142—175 Gladstone, verschieden nach Menge und Concentration der Säuren, 201,5 Soubrisseau.

Eigenschaften. Die aus Baumwolle dargestellte Schiessbaumwolle zeigt die äusserlichen Eigenschaften der Baumwolle unverändert, aber fühlt sich meist etwas härter an. Sie ist geruch- und geschmacklos und neutral gegen feuchtes Lackmuspapier. — Wird beim Reiben stärker electrisch als Katzenfell, knistert, gibt Funken aus und phosphorescirt im Dunkeln. Gaiffe (Compt. rend. 24, 88). Unter dem Mikroskop zeigen sich die Fäden der Schiessbaumwolle im polarisirten Lichte sehr wenig hell und kaum farbenspielend, während die Fäden gewöhnlicher Baumwolle bei dunkelstem Lichte hell und schön farbenspielend erscheinen. Kindt (Pogg. 70, 168).

Berechnunge	

		-	
a nach	b nach	c nach	d nach
C24H16X4O20	C24H15X5O20	C24H14X6O20	C24H17O17,5NO5.
24 C 144 28,57	24 C 144 24,23	24 C 144 24,24	24 C 144 25,39
16 H 16 3,17	15 H 15 2,73	14 H 14 2,35	17 H 17 2,99
4 N 56 11,11	5 N 70 12,75	6 N 84 14,14	5 N 70 12,34
36 0 288 57,15	<b>40 0 320 58,29</b>	44 0 352 59,27	42 0 336 59,28
504 100,00	549 100,00	594 100,00	567 100,00

SCHÖNBEIN u. Böttger.		ONTE	VAN KERCKHOFF u. Reuter.	HECKER U. SCHMIDT.
	a.	b.		
C 27,43 H 3,54	$\frac{28,5}{3,5}$	23,38 2,92	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$
N 14,26 O 54,77	11,6 56,4	11,36 62,34	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	12,26 " 13,50 59,22 " 59,77°

100,00 100,0 100,00

RANSOME.	WALTER CRUM.	PELOUZE.	GLADSTONE.
C 26,16 H 3,14	24,69 2,48	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	26,1 bis 27,9 3,22 , 3,33
N 10,20	13,80	12,6 ", 13,0	12,75
0 60,36	59,03	59,3 , 58,9	

100,00 100,00

	Roser u. Krauss.	PORRET U. TESCHEM.	PELIGOT.
$\mathbf{C}$	25,9 bis 26,7	22,77	22,17
H	3,7, 4,1	2,22	2,80
N	9,3 , 11,0	17,84	•
0	, ,	54,87	

Schönbein u. Böttger untersuchten in Essigäther gelöst gewesene, Fl. Domonte u. Ménard a in Aetherweingeist unlösliche, b darin lösliche Schlessbaumwolle. Roser u. Krauss analysitten lufttrockene, Kerckhoff u. Reuter im Vacuum, Pelouze bei  $40-55\,^\circ$ , Schmidt u. Hecker bei  $90-100\,^\circ$  getrocknete Schlessbaumwolle.

Die Formeln a, b und c stellen die Schiessbaumwolle dar als Cellulose, die unter Aufgahme von 3, 4 oder 5 At, Salpetersäure und Austritt von ebenso viel At. Wasser entstanden ist. Sieht man, um die Formeln vergleichbar zu machen, vorläufig davon ab, ob die Autoren in der Schiessbaumwolle 12 oder 24 At. C, und NO³ oder NO⁵ als näheren Bestandtheil annehmen, so gestalten sich die übrigen von ihnen aufgestellten Formeln folgendermaassen: C²¹H¹¹8X6O²² Peligot; C²⁴H¹¹6X5O²² Schmidt u. Hecker; C²²H¹³X6O¹³ van Kerckhoff u. Reuten; C²²H¹¹6X8O²³ Porret u. Teschemacher; C²³H¹¹7X5O²² Pelouze. Die Formel a wurde von Gérhardt (Trailé 2, 504) für das von Domonte u. Ménard untersuchte Product, die Formel b von Gladstone, c von Walter Crum aufgestellt; nach letzterer sind nach Gérhardt die von Gladstone, Pelouze, Schmidt u. Hecker und van Kerckhoff u. Reuter untersuchten Product zusammengesetzt. Die bereits von Pelouze gegebene Formel d nimmt auch Béchamp an, er erhielt im Mittel aus Schlessbaumwolle 56,77 Proc. Baumwolle (Rechnung 57,14 Proc.). Vergl. auch VII, 620.

Friling gibt die Formel C<sup>24</sup>H<sup>20</sup>O<sup>20</sup>, 4NO<sup>5</sup>, die also voraussetzt, dass die Bildung der Schlessbaumwolle unter Austritt von Wasser nur aus der Salpetersäure stattfinde, wenigstens für das von Roskr u. Krauss untersuchte Product. Gegen dieselbe spricht die in Folge der Bildung von Schiessbaumwolle rasch eintretende Verdünnung der gebrauchten Säuren. Schönbein u. Böttger's Formel C°H°N°2013 ist nicht annehmbar, da kein zweites kohlehaltiges Product auftritt, ebenso wenig die von Ransome C¹2H80¹0, 2N05, die Austritt von Wasserstoff annimmt. Pettenkofer's Formel C¹2H70¹8, N05 ist auf eine unrichtige Stickstoffbestimmung gegründet. Porret's abenteuerliche Ansicht vergl. Phil. Mag. 30, 273; J. pr. Chem. 41, 208.

Domonte u. Ménard geben dem in Aetherweingeist löslichen Theil der

DOMONTE U. MENARD geben dem in Aetherweingeist löslichen Theil der Schlessbaumwolle die Formel  $C^{24}H^{16}X^{6}O^{24}$ , dem unlöslichen Theil dle Formel  $C^{24}H^{16}X^{4}O^{20}$ , letzteres ist ihr Ligneux quadrinitrique, erstere ihre Glucose sexnitrique. Gaudin unterscheidet ersteren Theil als Etherziline (Compt.

rend. 23, 1099).

Nach Hadow entstehen beim Eintragen von Baumwolle in Salpeterschwefelsäure meistens 3 verschiedene Verbindungen. a. C<sup>12</sup>H<sup>7</sup>X<sup>3</sup>O<sup>10</sup> oder C<sup>36</sup>H<sup>2</sup>IX<sup>9</sup>O<sup>30</sup>. Wird durch wiederholtes Eintragen in ein Gemenge von 1 At. Salpetersäurehydrat, 2 At. Vitriolöl und 3 At. Wasser zu 181,34 Proc. erhalten (Rechnung 183,3). Ist unlöslich in Aetherweingeist, löslich in Essigäther. Liefert beim Zerlegen mit Hydrothion-Schwefelkalium 54,6 bis 55,2 Proc. Baumwolle (Rechnung 54,54 Proc.) und 44,07 Proc. NO<sup>4</sup>, nach Abzug des entsprechenden Wasserstoffes (Rechnung 45,46 Proc.).

b. C<sup>36</sup>H<sup>22</sup>X<sup>5</sup>O<sup>30</sup>. Wird wie a zu 171,4 Proc. (Rechnung 174 Proc.) er-

b. C<sup>36</sup>H<sup>22</sup>X<sup>5</sup>O<sup>30</sup>. Wird wie a zu 171,4 Proc. (Rechnung 174 Proc.) erhalten, wenn das Gemenge <sup>1</sup>/<sub>2</sub> At. Wasser mehr enthält. Löslich in Aetherweingeist, unlöslich in Essigsäure. Liefert wie a behandelt 57,56 bis 58,34

Proc. Baumwolle (Rechnung 57,45 Proc.).

c. C<sup>36</sup>H<sup>23</sup>X<sup>7</sup>O<sup>30</sup>. Das zur Darstellung von a dienende Säuregemisch mit noch 1 At. Wasser mehr versetzt, liefert 164 Proc. dieser Verbindung (Rechnung 164,8 Proc.), löslich in Aether und Eisessig, die bei der Zerlegung

60,66 Proc. Baumwolle (Rechnung 60,67 Proc.) ausgibt. Hadow.

Der Stickstoff ist in der Schiessbaumwolle nach der Ansicht der meisten Chemiker als Wasserstoff vertretendes X (Vergl. IV, 66), nach Béchamp (welcher die bereits von Priouze, Cotterau und Walter Crum ausgesprochene Ansicht weiter ausbildete) als Salpetersäure enthalten; nach der ersteren Ansicht ist die Schiessbaumwolle der Nitrobenzoesäure, Nitrofune u. ähnl. Verb., nach der Béchamp's dem Salpetervinester (IV, 766) vergleichbar. Für letztere Ansicht sprechen folgende Zersetzungen. 1. Alkallen und reducirende Körper verwandeln Nitroverbindungen in neue stickstoffhaltige Verbindungen, aber regeneriren aus Schiessbaumwolle die ursprüngliche stickstoffreie Baumwolle, wie aus Salpetervinester Weingeist. Béchamp. — 2. Gegen Eisenvitriol verhält sich Schiessbaumwolle den salpetersauren Salzen, nicht den Nitroverbindungen analog. Cotterau (Compt. rend. 23, 1157). — 3. Ebenso verhält sich Schiessbaumwolle belm Zerlegen mit Vitriolöl über Quecksilber wie die salpetersauren Salze, indem sie alien Stickstoff als Stickoxydgas entwickelt. Walter Crum.

Zersetzungen. 1. Unter gewissen nicht genau bekannten und nicht immer vorhandenen Umständen erleidet Schiessbaumwolle eine freiwillige Zersetzung, die entweder mit Entzündung und Explosion verbunden ist oder langsamer ohne diese stattfindet.

Am 17. Juli 1848 zerstörte die ohne bekannte Veranlassung stattfindende Explosion von 1600 Kilogramm Schiessbaumwolle die Fabrik in Bouchet vollständig. Mauern von 1/2 bis 1 Meter Dicke wurden von oben bis unten eigentlich zerstäubt, und die schwersten Gegenstände auf weite Entfernungen fortgeschieudert. (Compt. rend. 28, 345). Aehnliche Explosionen fanden in Dartford in England, in Sachsen und an anderen Orten statt. In einem Magazin in der Nähe von Vincennes, in welches seit Tagen Niemand gekommen war, explodirte Schiessbaumwolle. (Handwörterb. 6, 723).

In Fässern an trocknen Orten aufbewahrte Schiessbaumwolle entwickelte nach 3½ und 9 Monaten stechenden Geruch, hielt Amelsensäure und bis

11,5 Proc. Wasser, vielleicht weil durch Waschen mit Wasser nicht alle Schwefelsäure entfernt werden kann, die dann die Zersetzung einleitet. -In Glashaven aufbewahrte Schiessbaumwolle zersetzte sich unter Gasentwicklung, die den Stöpsel fortschleuderte, und liess eine weiche weisse Masse. die noch fortfuhr Stickoxydgas zu entwickeln. MAUBER (Compl. rend. 28, 344). — 1847 bereitete Schiessbaumwolle war nach einigem Aufbewahren unter Freiwerden von rothen Dämpfen zu Pulver zerfallen, das dann nach 12 Jahren zum Gummi zerfloss und Kleesäurekrystalle hielt. (Ann. Pharm. 115, 283). - In Schiessbaumwolle verwandeltes Gewebe entwickelte nach 3 Jahren rothe Dämpfe, zeigte sich nach dem Auswaschen weniger entzündlich und hielt nach dem Trocknen bei 110° 31,25 Proc. C, 4.08 H und 7,88 N. KUHLMANN U. WUBTZ (Compt. rend. 42, 676).

2. Mit Salpetersäure dargestellte Schiessbaumwolle explodirt, wenn sie auf dem Ambos mit dem Hammer geschlagen wird, wie Knallquecksilber. Otto. Mässig starke Hammerschläge auf Schiessbaumwolle geführt, verursachen Knall und Zerstäubung, aber keine SCHÖNBEIN U. BÖTTGER. Beim Zusammenreiben von Schlessbaumwolle mit hartem Natronglas findet keine Entzündung statt, bei anderen Operationen stattfindende Reibung entzündet Schiessbaumwolle nur dann, wenn die Erwärmung bis zur Entzündungstemperatur steigt. Schönbein u.

BÖTTGER.

3. Wird nur schwierig oder kaum durch den electrischen Strom zersetzt; aber bleibt mit Eisessig befeuchtete Schiessbaumwolle in dünnen Schichten zwischen einer Silber - und Zinkplatte, die durch Kupferdrath verbunden sind, 8 Stunden liegen, so scheidet sich auf dem Silber wenig Substanz aus, die nach dem Trocknen weiss und stärkmehlartig erscheint und Lackmus bläut. Porret.

4. In Berührung mit glimmenden Körpern wird Schiessbaumwolle entzündet und brennt blitzschnell ab, wie Schiesspulver. Beim Erwärmen für sich findet entweder ebenfalls Entzündung und Verpuffung statt oder bei langsamerem Erwärmen allmählich fort-

schreitende Zersetzung ohne Entzündung.

Auf der inneren Fläche der Hand mit einem glimmenden Körper berührt verpufft Schlessbaumwolle ohne Schmerz zu verursachen, auf Schlesspulver ohne dieses zu entzünden. Knop. - Im Oelbade erhitzt entzündet sich Schlessbaumwolle nicht bei 130°, bei 150° in 12 Minuten, bei 170° in  $\frac{1}{2}$  Minute, bei 200° in 12 Secunden, augenblicklich bei 230° und lässt keinen Rückstand, Schönbein u. Böttere. Im helsen Luftstrome beobachteten Entzündung der Schiessbaumwolle bei 25 bis 30°, Payen, 70 bis 80°, Piobert; beim Erhitzen an der Luft bei 175 bis 180°, Priouze, 188° Glad-Aus gekämmter Baumwolle dargestellte Schlessbaumwolle entzündet sich erst über 200°. PAYEN.

Wird Schiessbaumwoile auf den Boden eines bis 200°C erhitzten Röhrchens gebracht, dessen Temperatur allmählich sinkt, so verpufft sie noch bei 138°, nicht mehr bei niedrigeren Temperaturen. Aber erhitzt man so rasch, dass die Temperatur um 12,5° in der Minute steigt, so verpufft sie zuweilen schon bei 62,5°, meistens bei 95° innerhalb 2 bis 5 Minuten. MARX (Pogg.

78, 100).

Bei langsamem Erhitzen entwickelt Schiessbaumwolle bei 1000 Geruch nach salpetriger Säure, verliert zwischen 100 und 1100 in einer Stunde 10 Proc. an Gewicht, wird gelb und zerreiblich und entzündet sich dann bisweilen plötzlich. Priouze. In Glasröhren eingeschlossene Schlessbaumwolle entzündet sich bei  $132\,^\circ$  bei raschem Erhitzen im Oelbade , bei langsamem Erhitzen noch nicht bei  $180\,^\circ$  bis  $200\,^\circ$ . VAN KRRCKHOFF. Findet das Erhitzen der Schiessbaumwolle langsam und so statt, dass die Temperatur um

6,25° in der Minute steigt, so entwickelt sie von 69° au saure Dämpfe, verpust dann viel schwächer beim Anzünden, bei 150° kaum noch und wird bei 137° in einer Stunde gelblich-braun, endlich dunkler und iu ein schwarzes Gewebe verwandelt, das in der Flamme nicht mehr explodirt. Manx. Achnliche Resultate erhielten Piobert und van Kerckhoff bei langsamem Erhitzen.

Die bei der Verpuffung der Schiessbaumwolle auftretenden Gase bestehen aus Stickgas, Kohlensäure, Kohlenoxydgas, Wasserdampf, salpetriger Säure oder Stickoxydgas, Kohlenwasserstoffen, Ammoniak-, Hydrocyan- oder Cyangas; einzelne dieser Gase werden vielleicht nur unter besonderen Umständen gebildet.

- 1 Gramm der mit Salpeterschwefelsäure dargestellten Schiessbaumwolle lieferte beim Verpuffen im Vacuum des Barometers 588 Cubicc. Gas bei 0º und 760 Mm. Druck, die in 100 Th. 4,0 Proc. Stickgas, 17,2 Stickoxydgas, 37,6 Kohlenoxyd, 20,8 Kohlensäure, 4,6 Kohlenwasserstoffe und 15,8 Wasserdampf enthielten. Schmidt u. Hkcker. Pobret u. Trechmacher erhielten von 1 Gr. 483 Cc. Gase, in 100 Th. bestehend aus 7,14 Stickgas, 35,72 Stickoxydgas, 35,72 Kohlenoxyd, 14,28 Kohlensäure und 7,14 Proc. Cyangas. Fordos u. Grlis (Compl. rend. 23, 982) fanden immer Cyan, oder Hydrocyan, mochte die Verpuffung langsam oder momentan stattfinden, aber nur wenig Ammoniak. Die Triebkraft der in Geschützen oder Minen verpuffenden Schiessbaumwolle ist 1½ bis 6 Mal grösser als die des Schiesspulvers, aber erstere verpufft zu momentan, macht nach kurzem Gebrauche die Geschütze unbrauchbar und zersprengt sie häufig.
- 5. Wird Schiessbaumwolle mit mässig heissem Wasserdampf angefeuchtet auf 100° erhitzt, so entwickelt sie bald mehr, bald weniger Salpetersäuredampf, darauf Untersalpetersäuredampf, hat, wenn keine gefärbten Dämpfe mehr auftreten, 24,2 bis 29,3 Proc. an Gewicht verloren und ist in Typhoxylin oder ähnliche Verbindungen verwandelt, die durch Aufnahme von Wasser und Austritt von Salpetersäure (oder Untersalpetersäure) aus der Schiessbaumwolle entstehen. Van Kerckhoff u. Reuter. Entwickeln sich die rothen Dämpfe zu rasch, so kann Verpuffung erfolgen.
- a. C²⁴N²H¹6O³0. VAN KERCKHOFF U. REUTER'S Typhoxylin. Beträgt der Verlust der Schlessbaumwolle gegen 27 Proc., so hält der Rückstand nach dem Trocknen im Vacuum im Mittel 33,49 Proc. C, 3,91 H und 6,66 N (Rechnung 33,64 C, 3,73 H, 6,54 N) und ist also durch Zutritt von 3 At. Wasser und Austritt von 4 At. Untersalpetersäure entstanden. C²⁴N⁶H¹3O⁴3 + 3HO = C²⁴N²H¹6O³0 + 4NO⁴. Dieses Typhoxylin, vom Aussehen der Schlessbaumwolle, ist äusserst zerreiblich, rein welss, bräunt sich bei 150°, stärker bei 170° und verpufft bei raschem Erhitzen unter Freiwerden von Stickoxydgas und brennbaren Dämpfen. Es löst sich nicht in kalter, langsam in kochender Salpetersäure, leicht in kaltem Vitriolöl und entwickelt damit beim Erwärmen Gas. Es wird durch kalte Kalllauge mit gelbbrauner Farbe gelöst, durch Ammoniak und Barytwasser hellbraun gefärbt, in der kallschen Lösung erzeugt Bleizucker einen Niederschlag. Es wird durch Aether oder Essigäther nur unvollständig gelöst.
- b. C<sup>24</sup>N<sup>2</sup>H<sup>17</sup>O<sup>31</sup>. Beträgt der Verlust der Schiessbaumwolle 24,2 bis 24,9 Proc. (Rechnung 25,3 Proc.), so hält der Rückstand im Mittel 32,87 Proc. C, 3,92 II (Rechnung 32,95 Proc. C, 3,88 H), und ist also durch Zutritt von 4 At. Wasser und Austritt von 4 At. Untersalpetersäure aus Schiessbaumwolle entstanden.
- c.  $C^{24}N^2H^{17}O^{27}$  und d.  $C^{24}N^2H^{18}O^{28}$ . Erstere Verbindung bleibt im Rückstande, wenn der Verlust der Schiessbaumwolle etwa 30 Proc. beträgt (Rechnung 30,8 Proc.) und hält 35,78 Proc. C und 4,68 H (Rechnung 35,55 C,

4,20 H); letztere hält im Mittel 34,61 Proc. C und 4,30 H (Rechnung 34,78 C, 4,34 H). Sie entstehen durch Zutritt von 4 und 5 At. Wasser und Austritt von 4 At. Salpetersäure aus Schiessbaumwolle. VAN KERCKHOFF U. REUTER.

6. Befeuchtet man Schiessbaumwolle mit Zweifach-Iodkalium, dann mit einem Gemenge von 1 Th. Vitriolöl und 4 Th. Wasser, so wird sie nach einigem Stehen gelb, während unveränderte Baumwolle blau gefärbt wird. Kindt (Poqq. 70, 168).

7. Löst sich bei 80 bis 90° in concentrirter Salpetersäure und wird durch Vitriolöl fast vollständig in weissen amorphen Flokken, übrigens unverändert; durch Wasser in bitteren weissen Flokken gefällt, die sich in Weingeist und vielem Wasser lösen, langsamer als Schiessbaumwolle verbrennen und Kohle lassen. DE VRIJ (Compt. rend. 24, 19).

Erwärmt man Schiessbaumwolle mit 20 Th. Salpetersäure von 1,45 spec. Gew., so fällt Wasser aus der zwischen 38 und 67° erfolgenden Lösung structurlose Schiessbaumwolle; beim Erhitzen auf 113° entwickelt die Lösung reichliche rothe Dämpfe und gibt beim Neutralisiren mit reinem und 2fach-

kohlensaurem Kali weissgrauen Niederschlag. PORRET.

8. Löst sich in kaltem *Vitriolöl* schwieriger als Baumwolle, leichter in Vitriolöl von 1,5 bis 1,7 spec. Gew. Die Lösung entwickelt bei 100 ° Kohlensäure und Salpetergas und färbt sich erst bei stärkerem Erhitzen, van Kerckhoff u. Reuter, auch nicht beim Kochen, Gladstone, braun. Die Lösung von Baumwolle in Vitrlolöl färbt sich schon bei 90° braun ohne Gasentwicklung.

Doppelt gewässerte Schwefelsäure löst Schiessbaumwolle nicht und erwärmt sich nicht damit, aber entwickelt bald Geruch nach Salpetersäure. Die nach 24 Stunden gefällte und vom Niedergefallenen abfiltrirte Lösung lässt beim Destilliren Salpetersäure übergehen, der sich erst bei starker Concentration rothe Dämpfe bei-

mengen. Béchamp (N. Ann. Chim. Phys. 46, 358).

9. Löst sich in heisser Salzsäure unter Zersetzung. Bechamp. — 10. Wird durch feuchte schweftige Säure auch beim Erwärmen nicht zersetzt. Bechamp. — 11. Verändert sich nicht beim Einleiten von Hydrothion in ihre Lösung in Aetherweingeist. Bechamp.

12. Mit Wasser befeuchtete oder in Aetherweingeist gelöste Schiessbaumwolle wird durch Einleiten von Ammoniakgas in salpetersaures Ammoniak und Tetranitrocellulose zerlegt. BÉCHAMP. Wirkt überschüssiges Ammoniak auf mit Wasser befeuchtete Schiessbaumwolle in

der Wärme, so wird structurlose braune Masse gebildet. BECHAMP.

13. Beim Erhitzen mit wässrigem Hydrothion-Ammoniak wird Schiessbaumwolle zersetzt und explodirt nach dem Waschen und Trocknen nicht mehr beim Erhitzen. Pettenkofer. Marx. Leitet man in die Lösung der Schiessbaumwolle in Aetherweingeist Ammoniak, bis sie dünnflüssig geworden, dann Hydrothion, so entsteht ein gelber schwefelhaltiger Niederschlag, der sich nicht in Weingeist von 90 Proc. und theilweis in Wasser löst. Bechamp.

14. Mässig concentrirte Kali- oder Natronlauge lösen Schiessbaumwolle langsam bei gewöhnlicher Temperatur, rascher bei 60

bis 800 unter Bildung von salpetersauren Salzen.

a. Wird die Lösung filtrirt, bevor alle Schiessbaumwolle gelöst ist, und mit verdünnter Säure gefällt, so entsteht ein gallertartiger Niederschlag, vielleicht Tetra- und Trinitrocellulose haltend, der nach dem Trocknen noch abbrennt, aber viel Kohle lässt und sich in kochendem Weingeist und kaltem ätherhaltigen Weingeist löst. Die Lösung kann ohne Trübung mit ziemlich viel Wasser verdünnt werden und erzeugt mit ammoniakalischem Bleizucker voluminösen Niederschlag. Bechamp.

b. Bei längerem Erwärmen auf 50 bis 60 ° bräunt sich die alkalische Lösung der Schiessbaumwolle und wird nicht mehr durch Säuren gefällt. Die etwas vor diesem Zeitpuncte mit verdünnter Schwefelsäure neutralisirte Lösung lässt beim Eindampfen ein Gemenge von salpetersaurem, salpetrigsaurem, schwefelsaurem Kali und Zucker, welcher letztere sich bei weiterer Einwirkung des Al-

kali's in Glucin- und Apoglucinsäure verwandelt. Béchamp.

c. Vermischt man die ätherweingeistige Lösung der Schiessbaumwolle mit so viel weingeistigem Kali, als zum Neutralisiren aller Salpetersäure nöthig ist, so erstarrt sie zur Gallerte und scheidet auf Zusatz von wenig Wasser pechartige Masse aus, während im überstehenden Aetherweingeist kaum organische Substanz gelöst bleibt. Die pechartige kalihaltige Masse in Wasser gelöst, lässt auf Zusatz von Essigsäure Trinitrocellulose als Gallerte fallen. C<sup>24</sup>H<sup>17</sup>O<sup>17</sup>, 5NO<sup>5</sup>+2KO,HO = C<sup>24</sup>H<sup>17</sup>O<sup>17</sup>, 3NO<sup>5</sup> + 2 KO,NO<sup>5</sup> + 2HO. BÉCHAMP.

Nach van Kerchoff (J. pr. Chem. 40, 284) löst überschüssige mässig concentrirte Kalilauge Schiessbaumwolle bei längerem Stehen in der Kälte unter anderen Zersetzungserscheinungen, als wenn mit geringerem Kaliüberschuss erwärmt wird. Die alkalische Lösung hält salpetrigsaures und wenig kohlensaures Kali und gibt nach dem Vebersättigen mit Essigsäure auf Zusatz von Bleizucker schwach gelben, dann noch auf Zusatz von Bleizuser schwach gelben, dann noch auf Zusatz von Bleizusig einen zweiten Niederschlag. Ersterer Niederschlag hatte ein Mal die Zusammensetzung des citronensauren Bleioxyds, aber lieferte ein anderes Mal mit Hydrothion zerlegt eine Säure von der Zusammensetzung der Tartrelsäure (V, 436). Der durch Bleiessig erzeugte Niederschlag war C¹²Heo¹¹5, 7PhO, also wohl tartersaures Bleioxyd. Van Kerckhoff. Hadow bemerkte beim Erwärmen von Schiessbaumwolle mit Kalilauge Entwicklung von Ammoniak, in der Kälte bildet sich langsam ohne Gasentwicklung braune Lösung, die Silbersalze reducirt, Oxalsäure, salpetrige und Salpetersäure und elne elgenthümliche Säure, Hadow's Pyroxylinsäure hält, welche letztere theilweis mit Zuckersäure übereinkommt. — Die alkalische Lösung der Schiessbaumwolle schlägt aus ammoniakalischer Silberlösung Silber als Spiegel auf die Gefässwandungen nieder. Vohl (Dingl. 112, 237).

15. Durch weingeistiges *Hydrothion - Schwefelkalium* wird Schiessbaumwolle in 24 Stunden völlig in Baumwolle verwandelt.

HADOW. Vergl. VII. 620.

16. Concentrirtes überschüssiges Einfach-Chloreisen entwickelt aus Schiessbaumwolle langsam in der Kälte, rascher beim Erhitzen Stickoxydgas und verwandelt sie in gewöhnliche Baumwolle. Ebenso wirkt essigsaures Eisenoxydul, welches aber den Stickstoff der Schiessbaumwolle in Ammoniak überführt. Bechamp. Die regenerirte Baumwolle besitzt die Zusammensetzung und alle Eigenschaften der ursprünglichen und lässt sich aufs Neue in Schiessbaumwolle verwandeln, dann nochmals reduciren. Vergl. auch VII, 619 unten. Bechamp.

- 17. In Berührung mit Vitriolöl und metallischem Quecksilber entwickelt Schiessbaumwolle allen Stickstoff als Stickoxydgas. Walter Crum.
- 18. Wird durch kochendes wässriges *übermangansaures* Kali unter Salpeterbildung zerlegt. Cloez u. Buignet (Compt. rend. 47, 172; J. pr. Chem. 76, 501).
- 19. Mit gemeinem Campher, fetten Oelen, Wachs und Harzen bildet Schiessbaumwolle beim Erhitzen eine dunkelbraune Lösung, die salpetrige Säure entwickelt. Hartig (Untersuchungen über Schiessbaumwolle, Braunschweig 1847).

Verbindungen. Schiessbaumwolle löst sich nicht in Wasser und wird durch längeres Kochen mit viel Wasser nicht verändert. Pelouze. 5 Wochen unter Wasser aufbewahrt zeigt sie sich nach dem Trocknen unverändert. De Vrij (Zersetzung beim Erhitzen mit Wasserdämpfen, VII, 622).

Sie verschluckt *Fluorborongas* ohne Veränderung der Farbe und ohne ihre Entzündlichkeit zu verlieren. Ein Gehalt von unzersetzter Baumwolle macht sie beim Zusammentreffen mit Fluorborongas verpuffen. Berthelot (N. Ann. Chim. Phys. 38, 58).

Löst sich nicht in wässrigem Kupferoxydammoniak. Schloss-Berger (J. pr. Chem. 73, 373).

Unlöslich in *Eisessig*. Schönbein u. Böttger. De Vrij. Die bei gewisser Verdünnung mit Salpeterschwefelsäure erhaltene Schiessbaumwolle löst sich in Eisessig. Hadow (VII, 620). — Bildet mit *Aceton* durchsichtige Gallerte, die durch Wasser gerinnt, mit viel Aceton vollständige Lösung. De Vrij. — Unlöslich in *Chloroform*. Magnes-Lahens (N. J. Pharm. 16, 353). Lepage (J. Chim. méd. 25, 147).

Löst sich in Holzgeist, Plessy u. Schützenberger (Mulhous, Soc. Bull. 25, 187; Dingl. 131, 358). - Löst sich nicht in Weingeist. sich nach Magnes-Lahens etwas in Weingelst von 40°. - Als Vohl (Ann. Pharm. 70, 360) mit Salpeterschwefelsäure dargestellte, in Aether unlösliche Schiessbaumwolle mlt absolutem Weingelst mehrere Stunden kochte, erlangte die Schlessbaumwolle ihre Löslichkeit in Aether. Dabei hatte der Welngeist eine Substanz aufgenommen, die sich beim Verdunsten in kleinen Krystallkörnern abschied von folgenden Eigenschaften. Sie schmilzt bei 70° zum Oele, das beim Erkalten krystallisch erstarrt, detonlrt unter dem Hammer und bei 140 bis 150°, und wird aus Ihrer weingelstigen Lösung als zähes Harz wiedererhalten, das beim Erwärmen mit Wasser Weingeist abgibt. Sie löst sich in Aether nur, wenn sie Weingeist aufgenommen hat; nicht mehr, wenn sie aus der weingeistigen Lösung durch viel Wasser gefällt und bis zum völligen Verjagen des Weingelstes mehrere Tage gekocht wird. Sie löst sich in Vitriolöl, durch Wasser fällbar; in kochender sehr concentrirter Kalilauge unter Entwicklung von Ammoniak und reducirt in kalischer Lösung ammoniakalische Silberlösung. Hiernach nimmt Vohl. an, dass Weingeist der Schiessbaum-wolle eine die Faser umhüllende Substanz entziehe und dadurch den Rest der Schlessbaumwolle in Aether löslich mache.

Schiessbaumwolle löst sich nicht in Aether. Sie bildet mit Aetherweingeist je nach ihrer Darstellungsweise bald eine zähe dickflüssige, bald eine dünnflüssige Lösung und löst sich in anderen Fällen nicht auf. Vergl. VII, 617.

Die Löslichkeit der Schlesshaumwolle wurde von Fl. Domonte u. Mé-NARD und etwa gleichzeitig von Mkynard u. Bégelow entdeckt. Die entstehende Lösung ist das Collodium, sie lässt bei freiwilligem Verdunsten die Schlessbaumwolle als durchscheinende, fest haftende, für Wasser undurch-

dringbare Haut = Collodiumhaut zurück.

Zur Darstellung von Collodium schüttelt Soubeiran (N. J. Pharm. 14, 263) Schiessbaumwolle mit 16 Th. Aether einige Minuten und fügt 1 Th. Weingeist hinzu, Livonius (N. J. Pharm. 16, 122) wendet 22 Th. Aether und 4 Th. Weingeist an, Edwards käuflichen Aether von 0,7 bis 0,76 spec. Gew., Lassaione (J. chim. méd. 24, 541) 20 Th. Aether und 1 Th. Weingeist von 90 Proc. — Trocknes durchsichtiges und haltbares Collodium erhölt Berard (Polyt. Centr. 1858,892) durch längeres Digeriren von Schiessbaumwolle mit warmen Aetherweingeist, Destilliren der durch Absitzen geklärten Lösung und Abdestilliren des Aethers. Der Rückstand zeigt sich in Aetherweingeist völlig löslich und nicht der freiwilligen Zersetzung unterworfen.

Collodiumhaut ist entzündlich, Soubrisseau (N. J. Pharm. 14, 47). Der beim Verdunsten des Collodiums bleibende Rückstand stösst belm Trocknen rothe Dämpfe aus, Domonte u. Ménard, und kann bei etwa 115° unter heftiger Explosion verpuffen. Paven (Compt. rend. 23, 1088). Aus der Lösung fällt viel Wasser entzündliche Flocken von structurloser Schiessbaumwolle. Domonte u. Ménard. Magnes-Lahens. Der belm Verdunsten des Collodiums bleibende Rückstand löst sich nicht in Wasser, und nicht in wässrigem Kupferoxydammoniak. Schlossberger (J. pr. Chem. 73, 373). Collodium lässt sich ohne Trübung mit Weingeist oder Aether vermischen, Mann, aber erstarrt mit ½ bis ¼ Chloroform nach einiger Zeit zur Gallerte. Lepage (J. chim. mèd. 25, 147).

Schiessbaumwolle löst sich nicht in Aether, der ½ bis ¼ Chloroform hält, nicht in Salpetrigsäurevinester und Chlorvinafer. Sie bildet mit Weinschwefelsäure und Weinöl wenig klebende Lösungen. Magnes - Lahens.

Löst sich in Essigformester und Essigvinester. Richier. Schönbein u. Böttger. Pelouze. Vergl. VII, 620. Schiessbaumwolle schwillt in Essigvinester zur Gallerte auf, die auf Glasplatten verdunstet weisse structurlose Schiessbaumwolle lässt, beim Behandeln selbst mit schwachem Weingelst Essigvinester verliert und nach dem Trocknen als Pulver zurückbleibt. Hartig. — Die Lösung klebt nicht. Magnes-Lahens. Livonius.

Schiessbaumwolle löst sich nicht in Terpenthinöl. Magnes-La-HENS. Sie lässt sich nicht oder nur unvollkommen färben, aber durch längeres Aufbewahren theilweis zersetzte Schiessbaumwolle, oder durch Eintauchen in Salpeterschwefelsäure unvollkommen umgewandelte Baumwolle nimmt beim Färben lebhaftere Farbentöne an als gemeine Baumwolle. Kuhl-Mann (Compt. rend. 42, 673 und 711).

#### Tunicin.

### C12H10O10 oder C24H20O20.

C. Schmidt. (1845) Zur vergleichenden Physiologie d. wirbellosen Thiere, Braunschweig 1845, 62; Ann. Pharm. 54, 318. — J. pr. Chem. 38, 433.

LÖWIG U. KÖLLIKER. J. pr. Chem. 37, 439; Compt. rend. 22, 38. DUMAS, EDWABDS, BOUSSINGAULT U. PAYEN. Compt. rend. 22, 581; Ann.

Scienc. nat. 1846, 238.

Berthelot. Compt. rend. 47, 227; N. Ann. Chim. Phys. 56, 149; Chim. pure 1, 69; J. pr. Chem. 76, 371; Pharm. Centralbl. 1858, 675.

Von C. Schmidt 1846 entdeckt, von Berthelot als Tunicin von Holzfaser unterschieden.

Tunicin.

Vorkommen. Vergl. VIII, 473. — In den Ascidien (Tunicaten, LAMARK), Im Mantel von Phallusia mamillaris und Frustulia salina, Schmidt, in allen Tunicaten (Phallusia mamillaris, P. intestinalis, P. Monachus, Cynthia papillata, Clavallina lepodiformis, Diozoma violacea, Botryllus polycyclas, Pyrosoma gigantea, Salpa maxima (VIII, 473), nicht in den niederen Thieren wie Polypen, Medusen und Mollusken, Löwig u. Kölliker; in den Deckeu gewisser Tunicaten (Cynthia papillata). Berthelot.

Darstellung. Man behandelt nach einander die äussere Hülle der Tunicaten mit Wasser, Weingeist, Aether, verdünnten Säuren und wässrigen Alkalien, Schmidt, oder man kocht sie einige Stunden mit concentrirter Salzsäure, dann mit wässrigem Kali (1,28 spec.

Gew.), wäscht sie mit Wasser und trocknet. Berthelot.

Eigenschaften. Weiss, durchscheinend, sehr zart, etwas perlglänzend, Dumas u. C., von der äusseren unveränderten Form der Hüllen. Löwig u. Kölliker. Aus *Phallusia mamillaris* dargestelltes Tunicin bildet ein Comglomerat grosser formloser Zellen. Schmidt.

			SCHMIDT.		Löwig u. K	Dumas u. C.	
					Phallusia mamillaris.	Cynthia papillata.	Phallusia mamillaris.
24 C 20 H 20 O	144 20 160	44,44 6,17 49,39	45,38 6,47 48,15	$ \begin{array}{c} 46,19 \\ 6,63 \\ 47,18 \end{array} $	43,40 5,68 51,02	43,20 6,16 50,64	44.5 6,4 49,1
$C^{21}H^{20}O^{20}$	324	100,00	100,00	100,00	100,00	100,00	100,0

Ist nach Schmidt, Löwig u. Kölliker Holzfaser, oder der Holzfaser verwandt; isomer der Holzfaser und dem Chitin analog nach Berthelot. — Mit wässrigem Kali, darauf mit Salzsäure behandelte Hüllen enthalten noch 3,2—3,8 Proc. N, aber werden stickstofffrei erhalten, wenn man sie mit 2-procentigem, dann mit 25procentigem wässrigen Kali, endlich mit 1 procentiger Salzsäure behandelt, Dumas.

1. Verkohlt beim Erhitzen im Glasrohr mit Ge-Zersetzungen. ruch nach verkohlendem Pflanzengewebe unter Beibehaltung seiner Form; verglimmt an der *Luft* erhitzt rasch und vollständig. — 2. Bleibt mit *Wasser* auf 200° erhitzt unverändert. Schmidt. — 3. Färbt sich mit weingeistigem Iod beim Kochen blassgelb, darauf mit Vitriolöl befeuchtet violett. - Der violetten Färbung folgt eine Lösung des seine Farbe verlierenden Gewebes und es werden viele gelbe, zwischen den Gewebsfasern eingelagert gewesene Körperchen mikroskopisch sichtbar. Dumas. -4. Wird bei mehrstündigem Kochen mit verdünnter Salpetersäure nicht zersetzt. Schmidt. — 5. Löst sich in kaltem Vitriolöl ohne Färbung. Dumas u. C. Das mit viel Wasser verdünnte Gemenge enthält nach einstündigem Kochen neben einer nicht bestimmten Substanz Zucker, weshalb die mit Kreide gesättigte filtrirte und concentrirte Lösung tartersaures Kupferoxydkali reducirt, sich mit Kali beim Kochen bräunt und unter Kohlensäureund Weingeist-Bildung in Berührung mit Hefe gährt. Berthelot. -6. Wird durch trocknes Fluorborongas nicht verändert, durch feuchtes verflüssigt und bildet dann mit Wasser eine Lösung, die Spuren Zucker enthält. Berthelot. — Unveränderlich durch verdünnte Säuren selbst bel wochenlangem Kochen und durch kochende Kalilauge. Berthelot.

Löst sich langsam in concentr. Salpetersäure. Schmidt. Löst sich schwierig in wässrigem Kupferoxydammoniak. Schloss-BERGER (J. pr. Chem. 73, 374).

Unlöslich in Wasser, Weingeist, Eisessig und Aether, Ber-

THELOT.

#### Glykogen.

#### C12H10O10 oder C24H20O20.

CL. Bernard. Compt. rend. 41, 461. — Compt. rend. 44, 578 und 1325;
 J. pr. Chem. 73, 251; Ausz. Lieb. Kopp Jahresber. 1857, 552. —
 Compt. rend. 48, 77, 673 und 884.
 Hensen. Würzb. medic. Verhandl. 7, 219. — Arch. für pathol. Anatomie 9, 214; Ausz. Lieb. Kopp Jahresber. 1857, 553.

SANSON. Compt. rend. 44, 1159 und 1323; Ausz. Lieb. Kopp Jahresber. 1857, 553. — Compt. rend. 45, 140 und 343.

Schiff. N. Zeitschr. für phys. Heilkunde 1, 263. — Compt. rend. 48, 880. Pelouze. Compt. rend. 44, 1321; J. pr. Chem. 73, 249; Ausz. Lieb. Kopp

Jahresber. 1857, 553.
Bonnet. Compt. rend. 45, 139 und 573; Ausz. Lieb. Kopp. Jahresber. 1857,

Kekulé. Heidelb. naturw. Verhandl. 1858, Jan.; Chem. Centr. 1858, 300; Ausz. Lieb. Kopp Jahresber. 1858, 570.

Poggialr. N. J. Pharm. 34, 99; Lieb. Kopp Jahresber. 1858, 569.
Pavy. N. Phil. Mag. J. 17, 142; J. pr. Chem. 77, 354; Ausz. Chim. pure 1, 236.

GORUP-BESANEZ. Ann. Pharm. 118, 227.

Es möge gestattet sein, hier die bereits VIII, 74, 385 u. 550 berücksichtigten chemischen Verhältnisse des Glykogens des Zusammenhangs wegen nochmals abzuhandeln. Kr.

Glykogensubstanz, Lebersubstanz, Thierisches Amylum, Matière amylacee glycogene. - Von Brrnard entdeckt und untersucht.

Vorkommen. In der Leber. Bernard. In der Placenta. Bernard (Compt. rend. 48, 77 u. 673). - In der Nabelhaut der Vögel. Skrrks (Compt. rend. 48, 86). Bei Pflanzenfressern enthält die Leber in der Regel Glykogen, das sich in anderen Organen, so namentlich im Muskelfleisch von Pferden nur bel reichlicher, stärkmehlreicher Nahrung findet. Poggiale. Vergl. VIII, 385. - Bei Kaninchen beträgt die Menge des Glykogen's 2 Proc. der Leber. KEKULÉ.

Darstellung, 1. Man trägt die in kleine Stücke zerschnittene Leber des unmittelbar vorher getödteten Thieres in kochendes Wasser, zerreibt und kocht etwa 1 Stunde mit wenig Wasser, seiht durch, presst aus und fällt das Filtrat mit 4-5 Maass Weingeist von 38 bis 40°. Die gelbweissen Flocken werden durch Waschen mit viel Weingeist von Zucker und löslichen Gallenstoffen befreit, <sup>1</sup>/<sub>4</sub> bis <sup>1</sup>/<sub>2</sub> Stunde mit concentrirter Kalilauge gekocht, wodurch unter Ammoniakentwicklung die dem Glykogen beigemengten stickstoffhaltigen Substanzen zerstört werden, und aus der mit wenig Wasser vermischten und filtrirten Lösung durch Vermischen mit 4 bis 5 Maass Weingeist von 38 bis 40° gefällt. Den Niederschlag befreit man von anhängendem Kali durch Waschen mit viel Weingeist, löst ihn in wenig Wasser, neutralisirt die Lösung mit Essigsäure und fällt wieder mit Weingeist, wo essigsaures Kali gelöst bleibt und reineres Glykogen niederfällt. Bernard. So enthält dasselbe leicht noch Kalksalze, die durch öfteres Lösen in starker Essigsäure oder kalter verdünnter Salpetersäure und Fällen des Glykogens mit Weingeist grösstentheils beseitigt werden. Kekulé. Vergl. Hensen VIII, 385.

2. Man fällt den frischen, filtrirten und erkalteten Absud der Leber mit Eisessig, wo fast reines Glykogen niederfällt, während

die Albuminstoffe in Lösung bleiben. BERNARD.

3. Wird die Leber mit kaltem Wasser in der Weise ausgespritzt, dass eine Kautschukspritze in die Pfortader eingeführt und durch vorsichtiges Drücken ein Strom kalten Wassers durch die Capillaren getrieben wird, so treten nach einander eine blutrothe, eine hellrosafarbene und eine milchigweisse Flüssigkeit aus, bis bei fortgesetztem Einspritzen Wasser erhalten wird. Man erhitzt die rosarothe und die milchige Flüssigkeit zum Sieden, fällt das Filtrat mit 2 Maass Weingeist von 90°, sammelt die ausgeschiedenen Flokken nach einigen Stunden, wäscht sie mit Weingeist und erhitzt in essigsäurehaltigem Wasser gelöst wieder zum Sieden. Das Filtrat aufs Neue mit Weingeist gefällt, scheidet reichliche Flocken von Glykogen ab, das man von anhängendem Fett mit Aether befreit und im Vacuum trocknet. Gorup-Besanez.

Eigenschaften. Weisses, mehlartiges Pulver, auch unter dem Mikroskop ohne eigenthümliche Form. Geruchlos. Schmeckt wie Stärkmehl. Neutral. Bernard und A.

Berechnung nach Pelouze.		Pelouze			ung KULÉ.	Kekulé.	GORUP- BESANEZ,	
12 C 12 H 12 O	72 12 96	40,00 6,66 53,34	39,8 6,1 54,1	12 C 10 H 10 O	72 10 80	44,44 6,17 49,29	Bel 100°. 44,49 6,49 49,02	Bei 100°. 44,50 6,38 49,12
C12H12O12	180	100.00	100.0	C12H10O10	162	100.00	100-00	100.00

Verliert bei 100 0 1 At. Wasser. Pelouze. — Vergl. auch VIII, 385, Schiff's, und VIII, 550 Sanson's Angaben über die Identität des Glykogens mit Inulin und Dextrin. Lochner (Dissert. Erlangen 1858) erhielt der Formel C¹²H¹²O¹²,2HO entsprechende Zahlen. Der abweichenden Angaben wegen hält Gonup-Besanez es für möglich, dass verschiedene Glykogene aus der Leber erhalten werden.

Zersetzungen. 1. Wird durch alle Agentien, die Stärkmehl in Zucker überführen, wie dieses zuerst in einen dem Dextrin entsprechenden Körper, dann in Zucker verwandelt. Bernard. Der entstehende Zucker ist mit Traubenzucker identisch. Berthelot u. Luca (Compt. rend. 49, 213). Die Umwandlung bewirken namentlich: verdünnte Mineralsäuren, Dlastas, die Im Blut, Spelchel, der Leber und der Pankreas enthaltenen Fermente, Bernard. Kochende verdünnte Schwefelsäure klärt zuerst die wässrige Lösung und erzeugt erst bei fortgesetztem Kochen Zucker. Kekulk. — Neutrales wässriges Glykogen wird durch Spelchel sogleich in Zucker verwandelt, kaum oder nicht wenn freie Säure, reine oder kohlensaure Alkalien zugegen sind. Pavy. Wird das in einer concentrirten Abkochung von Leber oder Muskelsleisch enthaltene Glykogen mit Spelchel erwärmt, so geht es bei nachherigem Zusatz von Hefe in Gäh-

rung über. Poggiale. Ohne diese vorhergehende Behandlung mit Hefe in Berührung gährt Glykogen nicht. Bernard.

- 2. Durch Rösten wird Glykogen in einen dem Dextrin ähnlichen Stoff verwandelt. Bernard. Das so oder nach 1 gebildete Dextrin lenkt den polarisirten Lichtstrahl nach rechts, reducirt Kupferoxydkali nicht, färbt sich mit Iod nicht blau und gährt nicht mit Hefe. Es löst sich klar in Wasser, nicht in starkem Weingeist. Bernard.
- 3. Liefert beim Behandeln mit concentrirter Salpetersäure Xyloïdin, beim Kochen mit verdünnter Salpetersäure Oxalsäure. Pelouze. Uebergiesst man bel 100° getrocknetes Glykogen mit conc. Salpetersäure und fällt die nach einigen Augenblicken entstandene Lösung sogleich mit Wasser, so werden 130 Proc. vom Glykogen an Xyloïdin erhalten. Nach einigem Stehen fällt Wasser weniger, nach mehreren Tagen kein Xy-loïdin mehr aus der salpetersauren Lösung. Pelouze. — 4. Glykogen reducirt Kunferoxudkali nicht. Bernard.

Verbindungen. Glykogen bildet mit Wasser eine opalescirende Lösung. Bernard. Kekulé. Bei Abwesenheit von Fermenten erleidet die Lösung beim Stehen keine freiwillige Veränderung, Bennard. Beim Verdunsten der Lösung scheidet sich Glykogen in Häuten ab. Hensen. Die Lösung wird nach Bernard und Lehmann durch Essigsäure gefällt, nach Lochner und

GORUP-BESANEZ wird sie nicht dadurch gefällt, nach letzterem klarer. Färbt sich mit Iod violett bis hellbraunroth, selten rein blau.

BERNARD, violett oder meistens rothbraun. Kekulé.

Wird aus wässriger Lösung durch Bleiessig gefällt. Bernard. Nicht nach HENSEN.

Löst sich durchaus nicht, Bernard, etwas, Hensen, in Weingeist. Wird durch Thierkohle aus der wässrigen Lösung gefällt, BERNARD,

### Dextrin.

## C24H20O20 oder C12H10O10.

BIOT U. PERSOZ. (1833). Ann. Chim. Phys. 52, 72; Schw. 66, 169; Poyy. 32, 160; Ann. Pharm. 6, 209.

PAYEN U. PERSOZ. Ann. Chim. Phys. 53, 73; Pogg. 32, 182: — Ann. Chim. Phys. 56, 337.

PAYEN. J. chim. méd. 9, 504, 549, 572. — Ann. Chim. Phys. 61, 372; — 65, 225 u. 234. — N. Ann. Sc. nat. Botan. 10, 85 u. 170.

GUÉRIN-VABRY. Ann. Chim. Phys. 60, 68.

JACQUELAIN. N. Ann. Chim. Phys. 8, 255; J. pr. Chem. 30, 477.

BÉCHAMP. Compt. rend. 51, 256.

Amidine Chevreul; Gomme amidone, Gomme dextrine Payen u. Persoz; Dextrine Bior. Stärkegummi, Dextringummi, Leiocom. — Dextrin de fécule, Béchamp, welcher noch ein Dextrin de ligneux unterscheidet.

Bereits 1811 erwähnte Vauquslin (Bull. Pharm. 3, 54) ein geröstetes

Stärkmehl, welches Döbereiner (Schw. 8, 207) dann für Gummi, Biot u. Persoz für den Inhalt der Stärkmehlkörner (Chevreul's Amidine) ansahen, PAYEN u. PERSOZ als Umwandlungsproduct des in den Stärkmehlkörnern enthaltenen Amidons erkannten. Ist nach Chevreul (1834) identisch mit Couverchel's Gomme normale, Caventou's Amidon modifié, Guibourt's Amidon soluble oder Amidine. — Hauptsächlich von Paven untersucht. — Wegen seines Rotationsvermögens nach rechts von Bior u. Persoz Dextrin genannt und vom Gummi unterschieden, aber nach Bechamp (N. Ann. Chim. Phys. 48, 461) ist Bior's ursprüngliches Dextrin verschieden von dem jetzt so genannten und einerlei mit Bechamp's löslichem Stärkmehl (VII, 557). Ist nach Samson (VIII, 550) einerlei mit Glykogen.

Dextrin.

Vorkommen. Vielleicht in fast allen Pflanzensäften, aber mit Gummi verwechselt, Mulder (Lehrb. d. phys. Chem. 232), nicht in den Getreidekörnern. Mitschreilen (Lehrb. 368). Im Roggen, Welzen, Fürstenberg (J. pr. Chem. 31, 195), wahrscheinlich im Fucus saccharinus, Witting (J. pr. Chem. 73, 138); in den echten Kastanlen zu 22,8 bis 23,3 Proc. Albini (Wien. Acad. Ber. 13, 502); im Blut (VIII, 387 u. 550), Muskelsaft (VIII, 387, 550), in der Lunge und Milz (VIII, 387). — Als Umwandlungsproduct des Stärkmehls im Brod,

Bier u. a. Nahrungsmitteln.

Bildung. A. Aus Stürkmehl. (Vergl.VII, 539 u.f.) 1. Beim Rösten bis gelbbraune Färbung eintritt und Dämpfe entwickelt werden. Döbereiner. Bouillon-Lagrange (Bull. Pharm. 3, 395). Beim Erhitzen auf 200 bis 210°. Payen. Dabei ist die Gegenwart von Wasser unnötlig oder hinderlich, da bei 150° getrocknetes Stärkmehl im Oelbade bei 210° bis 214° in ½ Stunde fast nur Dextrin, lufttrocknes aber zugleich lösliches Stärkmehl bildet. Maschke (J. pr. Chem. 61, 1). — 2. Durch mehrtägiges Erhitzen mit Wasser auf 100° (bei Anwendung von 2, oder 30 bis 40 Maass Wasser jedoch nur spurweis), Maschke; durch Erhitzen mit Wasser auf 150°, Mitscherlich (Poyg. 55, 221), unter höherem Druck. Jacquelain (Ann. Chim. Phys. 73, 187).

3. Durch Einwirken von Säuren, als kaltem Vitriolöl, Payen, verdünnter Schwefelsäure bei 85°, entsteht rascher und bei niedrigerer Temperatur mit starker, als mit sehr schwacher Schwefelsäure und geht bei längerem Sieden der Mischung in Krümelzucker über, Biot u. Persoz, verdünnter Salpetersäure. Biot u. Persoz, Payen. Durch Erhitzen mit ½ Weinsäure und 5 Th. Wasser im Payen. Tonf eine Stunde auf 125° Payen (4 Playen 7 2027).

PAYEN. Durch Erhitzen mit ½8 Weinsäure und 5 Th. Wasser i Papin'schen Topf eine Stunde auf 125°. Payen (J. Pharm. 7, 267).

4. Durch Digeriren mit wässrigem Alkali. Payen.

5. Durch Einwirken von Diastas bei 60 bis 75°. Payen Persoz. Guérin-Varry.

6. Beim Einwirken von Sonnenlicht auf Stärkekleister. St.

VICTOR U. CORVISART (Compt. rend. 49, 368; Ann. Pharm. 113, 112).

Bei 1 bls 3 geht der Bildung des Dextrins die von löslichem Stärkmehl voraus. Vergl. VII, 539 und 557. Maschke. Béchamp. Nach 3 und 5 wird neben Dextrin auch Zucker gebildet. Musculus. Vergl. VII, 543 und 547.

— Nach Delffs zeigen das durch Malz, das durch verdünnte Schwefelsäure und das durch Rösten erhaltene Dextrin abweichende Eigenschaften. (Pogg. 109, 648).

B. Aus Cellulose. Beim Einwirken von Vitriolöl. Braconnot (Ann. Chim. Phys. 12, 172). — Das so erhaltene Dextrin de ligneux besitzt die meisten Eigenschaften des Dextrin de fécule, aber ein anderes Rotationsvermögen und bildet ein Dextrin nitrique ligneux verschieden von Binitrodextrin. Bkchamp. — Nach Muldkr wird das Dextrin der Pflanzensäfte aus Cellulose unter dem Einflufs von Diastas oder einer ähnlichen Substanz gebildet, und geht weiter in Stärkmehl und Zucker über.

Darstellung. 1. Man erhitzt Stärkmehl im flachen Kessel mit doppeltem Boden, dessen Zwischenraum mit heissem Oel gefüllt ist, unter stetem Umrühren auf 150—160°, bis es sich gelb zu färben beginnt und in Wasser löslich ist. (Leiocom des Handels). — Zur Reinigung wäscht man wiederholt mit kaltem und heissem Weingeist von 0,843 spec. Gew., löst in Wasser von 90°, fällt die filtrirte Lösung mit Weingeist, löst den entstandenen Niederschlag wieder in heissem Wasser und verdampft das Filtrat zur Trockne.

PAYEN. - 2. Man lässt auf Stärkmehl 1/4 Th. Vitriolöl und 2,8 Th. Wasser einwirken, indem man die mit einem Theil des Wassers gemischte Säure allmählich zu dem mit dem übrigen Wasser angerührten Stärkmehl giesst und die Temperatur des Gemenges einige Zeit auf 90° erhält. Aus der geklärten Lösung wird das Dextrin durch Vermischen mit Weingeist gefällt. BIOT U. PERSOZ. Ist nur dadurch von etwa gleichzeitig gebildetem, beigemengten Zucker zu reinigen, dass man es wenigstens zehnmal in Wasser löst, und aus der Löreinigen, dass man es weinigstens zeinimai im Wasser lost, und aus der Losung jedesmal mit nicht überschüssigem Weingeist fällt. Payen. — Die beim Kochen des Stärkmehls mit Säure eben klar gewordene Lösung enthält nur wenig Dextrin, aber viel lösliches Stärkmehl. Maschke (J. pr. Chem. 61, 1). — Hofmann (Dingl. 149, 320; Chem. Centr. 1859, 509; N. Br. Arch. 98, 110) setzt Getreide mit 1,5 Th. Wasser und 0,01–0,02 Th. \itriolöl in einen dampfdicht verschliessbaren Maischbottich 2—3 Stunden bei 107—149 0 Hochdruckdampf aus, sättigt die abgegossene Flüssigkeit mit Kreide und verdunstet nach dem Absitzen und Abgiessen vom Bodensatz zur Trockne. -3. Man durchfeuchtet Stärkmehl mit 0,002 Th. Salpetersäure und dem nöthigen Wasser, formt daraus Kuchen, zerbröckelt diese nach dem Austrocknen an freier Luft, setzt sie in dünnen Schichten ausgebreitet in einer mit Luftheizung versehenen Kammer einer allmählich auf 80° steigenden Temperatur aus und trocknet schliesslich bei 110°. PAYEN. - 4. Man digerirt Stärkmehl mit 5procentiger Kali- oder Natronlauge 12 Stunden lang bei 50-60°, neutralisirt die geklärte Lösung mit Essigsäure und fällt sie mit Weingeist. Reinigung wie nach 2. PAYEN.

5. Man erwärmt 5 Th. geschrotenes Gerstenmalz und 400 Th. Wasser von 25-30 ° langsam auf 60 °, setzt 100 Th. Stärkmehl hinzu und erhält unter fortwährendem Umrühren der Mischung die Temperatur etwa ½ Stunde lang, oder so lange auf 65-75 °, bis die anfangs milchige Flüssigkeit klar und dünnflüssig geworden ist; dann steigert man die Temperatur schnell auf 95-100 °, um die Wirksamkeit des Diastas aufzuheben, filtrirt die erkältete, durch Absitzen bereits geklärte Flüssigkeit, verdampft sie unter Abschöpfen des sich bildenden Schaums bei 110 ° zum Syrup und trocknet diesen, der beim Erkalten zur Gallerte gesteht, in dünnen Schichten im Luftstrome einer Trockenkammer. Zur Reinigung fällt man die concentrirte wässrige Lösung mit Weingeist, entzieht dem aus Dextrin und etwas Stärkmehl bestehenden Niederschlage ersteres durch kaltes Wasser und fällt wieder mit Weingeist. Payen u. Persoz. — Auch kann man geschrotenes Gerstenmalz in 7 Th. Wasser vertheilt unter Umrühren im Wasserbade allmählich auf 65 °, dann 25 Minuten lang auf 75 ° erhitzen, ½ Beinkohle zusetzen und in das im Wasserbade auf 60 ° erwärmte Filtrat Stärkmehl wie oben eintragen, wo sehr weisses

Dextrin erhalten wird.

Um Dextrinsyrup zu gewinnen verwendet man die doppelte Menge Malz wie oben angegeben und digerirt die Mischung länger bei 65-75°, bis sie durch Jod nicht mehr gebläut wird. PAVEN. Man fällt den erhaltenen Dextrinsyrup noch mit Weingeist von 95 Proc., filtrirt, löst den Rückstand in 8 Th. Wasser von 75°, schüttelt die Lösung ½ Stunde mit Belnkohle und verdampft das Filtrat im Vacuum. Guérin-Varny. — Man digerirt Stärkmehl mit 0,02 Th. Diastas und 5 Th. Wasser bei 70-75°, bis die Flüssigkeit sich nicht mehr mit Iod bläut, filtrirt, dampft ein, befreit den Rückstand durch

Dextrin. 633

Ausziehen mit 85procentigem Weingeist vom Zucker, löst ihn darauf in 30 bis 35-procentigem Weingeist und verdampft die von ungelöst gebliebenem Stärkmehl abfiltrirte Lösung. Payen u. Persoz.

Eigenschaften. Feste, spröde, farblose oder wenig gefärbte, durchsichtige, gummiartige Masse, zum weissen, zwischen den Fingern nicht knirschenden Pulver zerreiblich. Payen. (J. chim. méd. 21, 427). — Spec. Gew. 1,52. Payen. — Geschmacklos (schmeckt süsslich schleimig, Boullon-Lagrange) Payen, Guérin-Varry, geruchlos. Unveränderlich an trockner Luft und bei  $100^{\circ}$ . Guérin-Varry. — Spec. Rotationsvermögen [α] =  $138^{\circ}$ ,7 rechts; =  $176^{\circ}$ . Béchamp. Rotationsvermögen des Dextrin de ligneux [α] =  $88^{\circ}$ ,9 links. Béchamp. — Neutral.

								PAYE	Ň.		
	Im	Vacu		u.	PAYEN Peligot.		•				
							-		-		
						a.	b.	c.	a.	e.	
24 C		144	44,44		43,31	42,54	43,63	43,64	43,27	44,18	
20 H		20	6,17		6.60	6.22	6.00	6,27	6.11	6,00	
20 0		160	49,39		50,09	51,24	50,37	50,09	50,62	49,82	
C24H20O2	0	221	100.00		100.00	100.00	100.00	400.00	100.00	400.00	_

 $C^{2\dagger}H^{20}O^{20}-324-100,00-100,00-100,00-100,00-100,00-100,00-100,00$ a bel $80\,^\circ,$ die übrigen Producte bei  $100\,^\circ$ im Vacuum. Payen.

a und b nach 1 dargestellt; c aus käuflichem Dextrin nach 1 gereinigt, d mittelst kalten Vitriolöls aus Stärkmehl, e nach 4 dargestellt.

Zersetzungen. 1. Dextrin wird beim Erhitzen auf  $120-130^{\circ}$  blassgelb, nimmt unter Wasserverlust den Geschmack gerösteten Brodes an, bei 1/2 stündigem Erhitzen auf 145-1500 unter fortwährendem Wasserverlust dunkler gelb, bei 1 stündigem Erhitzen auf 195-200° röthlich, ohne zu schmelzen und undurchsichtig zu werden, beginnt bei 225° zu schmelzen, bläht sich bei 235° stark auf, wird gelbbraun, und liefert Essigsäure, Kohlensäure, Kohlenwasserstoff und andere Producte. Guerin-Varry. — 2. Brennt auf glühende Kohlen geworfen wie Gummi. Bouillon-Lagrange. 3. Gibt mit Salpetersäure behandelt Kleesäure, Bouillon-Lagrange, FÜRSTENBERG, keine Schleimsäure, Guerin-Varry, wahrscheinlich auch Zuckersäure. Gerhardt (Traité 2, 493). — Bildet mit Salpeterschwefelsäure Binitrodextrin. Béchamp. — 4. Schwärzt sich mit Vitriolöl, Essigsäure entwickelnd, Bouillon-Lagrange; bildet mit 4 Th. Wasser und 0,01 Vitriolöl gekocht Krümelzucker. Payen u. Persoz. - Wird beim Kochen mit allen verdünnten Säuren in Zucker ver-Biot u. Persoz. — 5. Wird durch Salzsäure nicht verändert. Bouillon-Lagrange. - 6. Bildet mit Eisessig oder Buttersäure 50-60 Stunden auf 100° erhitzt unter Wasserverlust wenig einer der Essigsäure- oder Buttersäure-Glucose entsprechenden oder mit ihr identischen Verbindung. Berthelot (N. Ann. Chim. Phys. 60, 98). -7. Liefert mit wässrigem zweifach-kohlensauren Kali und Iod beim Erwärmen Iodoform. Millon (Compt. rend. 21, 828; J. pr. Chem. 37, 53). - 8. Wird durch wässriges übermangansaures Kali nicht verändert. E. Monier (Compt. rend. 46, 425; J. pr. Chem. 73, 479). -9. Verhält sich beim Erhitzen mit conc. Aetzammoniak auf 150 0 41 L. Gmelin, Handb, VII. Org. Chem. IV.

im zugeschmolzenen Rohr wie Stärkmehl (VII, 545), aber die nach 7 tägiger Behandlung gewonnene Substanz hält 11,5 Proc. Stickstoff. Schützenberger. (Krit. Zeit. 4, 66). - 10. Färbt wässriges Kupferoxydkali blau, reducirt daraus erst beim Erhitzen auf 85 º langsam Kupferoxydul, Trommer (Ann. Pharm. 39, 360), Delffs, auch nicht beim Erhitzen. Fürstenberg (J. pr. Chem. 31, 195). — 11. Entwickelt mit Chinabasen erhitzt rothe, zu rother Flüssigkelt sich verdichtende Dämpfe. BATKA (Chem. Centr. 1859, 865). — 12. Geht mit Wasser und Bierhefe in Berührung nicht in Gährung über, Biot u. Persoz, Guerin-Varry, Paven; mit Wasser und Kalbsmagen bei 40° in Berührung in Milchsäure oder eine Modification derselben. FREMY (J. Pharm. 25, 299). Wird durch Wasser und Diastas bei 60-70 allmählich in Zucker verwandelt. Payen u. Persoz, jedoch nur theilweis. Guérin-Varry. Vergl. VII, 548 unten, Musculus' Angaben.

Verbindungen. Mit Wasser. - Dextrin verschluckt an feuchter Luft 4 At. Wasser, von denen es im Vacuum 2 At. bei 15°,

den Rest bei 100-140° abgibt. PAYEN.

Es zerfliesst in mit Feuchtigkeit gesättigter Luft zum Syrup und löst sich leicht in Wasser. Biot u. Persoz. Die Lösung ist klar und schleimig, BOUILLON, klebrig, BIOT u. PERSOZ, und wird durch Weingeist gefällt. Guerin-Varry. Rotationsverm. vergl. oben.

Wässriges Dextrin erhält beim Aufbewahren sein Rotationsvermögen unverändert, Biot u. Persoz, aber vermindert es beim Erhitzen. Dubrunfaut (compt. rend. 23, 43), - Es scheidet beim Aufbewahren, auch bei Luftabschluss, pulverförmiges, modificirtes Dextrin ab, Biot u. Presoz, beim Gefrieren ein beim Aufthauen sich wieder lösendes Pulver. Jacquelain (Ann. Chim. Phys. 73, 187). Wässriges Dextrin färbt sich mit wässrigem Iod nicht, Payen, GUÉRIN-VARRY, weinroth, Biot u. Persoz, purpurroth, wenn das Dextrin durch  $\frac{1}{2} - \frac{3}{4}$  stündiges Erhitzen von 1 Th. Stärkmehl mit 5 Th. Wasser im Papin'schen Topf erhalten, gar nicht, wenn es unter gleichen Umständen durch 2 stündiges Erhitzen dargestellt war. Auch durch Behandeln von Stärkmehl mit 2 Proc. Kleesäure und Wasser bei 130°, Neutralisiren der Lösung mit Kreide, wiederholtes Fällen des Dextrins aus der Lösung mit Weingeist wird bei 1 stündigem Erhitzen ein Dextrin erhalten, dessen Lösung wässriges Iod purpurroth färbt, während bel 2 stündigem Erhitzen gewonnenes Dextrin damit farblos bleibt. JACOURLAIN (Ann. 1600) Chim. Phys. 73, 187). Vergl. auch Delffs (Pogg. 109, 648).

Mit Metalloxyden. — Die in Wasser unlöslichen Metalloxyde lösen sich meistens bei Gegenwart von wenig überschüssigem Kali in wässrigem Dextrin als Doppelyerbindungen. LASSAIGNE (J. chim. med. 8, 820).

Dextrin-Baryt. - Fällt aus einer bei 24° gesättigten Lösung des Dextrins in Weingeist von 56 oder Holzgeist von 50 Proc. auf Zusatz von fast gesättigtem holzgeistigen Barythydrat nieder. Man wäscht den Niederschlag mit schwachem Holzgeist und trocknet im Vacuum oder in kohlensäurefreier Luft. Payen. Die wässrige Lösung des durch Rösten dargestellten Dextrins fällt Barytwasser, nicht das durch Schwefelsäure oder Malz erhaltene. Delffs.

of pent plan			PAYEN.
2 BaO C <sup>24</sup> H <sup>18</sup> O <sup>18</sup>	153 306	29,9 70,1	31,8
C24H18Ba2O20	459	100,00	

Dextrin-Bleioxyd. — Die Lösung von Dextrin in Wasser oder schwachem Weingeist wird weder durch Bleizucker noch Bleiessig gefällt. Payen. Dextrin wird aus sehr concentrirter Lösung durch überschüssigen Bleiessig gallertartig gefällt. Städeler (Ann. Pharm. 111, 26). Das mit Malz erzeugte Dextrin fällt Bleiessig, nicht das durch Rösten oder Schwefelsäure aus Stärkmehl gebildete. Delffs (Pogg. 109, 648).

a. Basisch. — Man glesst Dextrinlösung in überschüssigen ammoniakalischen Blelzucker, wäscht und trocknet den Niederschlag bei  $50^{\,0}$  im Vacuum. Lockeres weisses Pulver, das bei  $180^{\,0}$  im Vacuum unter Wasserverlust gelb wird. Löst sich in Essigsäure. Paven.

<u> </u>			PAYEN.			
h	n Vacuum	1.	Bei 50 °.	Bei 180 °.		
24 C	144	19,1	18,5	19,0		
18 H	18	$^{2,4}$	2,7	2,4		
180	144	19,2	$\frac{21,0}{57,8}$	19,4		
4 Pb0	446,8	59,3	<b>57,</b> 8	59,2		
C24H16Pb2O20,2PbO	752,8	100,0	100,0	100,0		

b. Halb. — Man tropft kalte ammoniakalische Bieizuckerlösung in überschässige warme Dextrinlösung, bis der anfangs beim Umrühren wieder verschwindende Niederschlag etwa die Hälfte des vorhandenen Dextrins einschliesst. Man wäscht den Niederschlag bei Abschluss von Kohlensäure, löst ihn in der Wärme (In Essigsäure? Kr.), verdunstet die Lösung in der Retorte, bis ihr Siedpunkt auf 115° gestiegen ist, erkältet, fällt mit überschüssigem Ammoniak, sammelt, wäscht und trocknet den Niederschlag. Payrn.

	Bel 100 0		PAYEN.
2 Pb0 C <sup>24</sup> H <sup>18</sup> O <sup>18</sup>	$\begin{array}{c} 223,4\\306\end{array}$	42,2 57,8	40 <b>,1</b>
C24H18Pb2O20	529,4	100,0	

c. Saures? — Wird die nach dem Ausfällen von b übrigbleibende Flüssigkeit mit Weingeist versetzt, so hält der entstehende Niederschlag 10,17 Proc. Bleioxyd. PAYEN.

Wässriges Dextrin wird nicht gefällt durch Eisenritriol, Payen; es entfärbt mit ½ Th. Kalihydrat vermischtes wässriges rothes Blutlaugensalz selbst nicht beim Sieden, Gentele (Dingt. 152, 68), fällt nicht salpetersaures Quecksilberoxydul, aber Einfack-Chlorzinn. Payen. Mit Malz oder durch Rösten erhaltenes Dextrin fällt aus salpetersaurem Quecksilberoxydul weisse Niederschläge, nicht das durch verd. Schwefelsäure erhaltene. Delffs (Pogg. 109, 648).

Wässriges Dextrin löst Krümelzucker; die Lösung reducirt ohne vorhergehende Blaufärbung wässriges Kupferoxydkali. Ventzke (J. pr. Chem.

25, 81).

Dextrin ist in kaltem und kochendem Weingeist von 0,837 und 0,88 spec. Gew. unauslöslich, aber entzieht letzterem etwas Wasser und erweicht darin. Beim Uebergiessen mit 1000 Th. Weingeist von 0,91 spec. Gew. löst es sich selbst beim Kochen

nicht völlig, aber derselbe Weingeist mit mehr Dextrin in Berührung löst beim Kochen einen grösseren Theil, 3 Proc. seines Gewichts betragend, der sich beim Erkalten theilweis abscheidet, so dass nach 6 tägigem Stehen noch 9/40 Proc. vom Weingeist gelöst bleiben. Anthon (Dingl. 155, 458; Chem. Centr. 1860, 347).

Es löst sich nach Payen leicht in Weingeist von 30 Proc., weniger leicht von 45 und nicht von 80 Proc. und wird durch Weingelst von 84 Proc. aus der Lösung in schwächerem Weingeist als Syrup gefällt. Payen.— Als Anthon mit Malz dargestelltes Dextrin mit 143 Th. Weingeist von 0,95 spec. Gew. kochte, löste sich alles, aber beim Erkalten schied sich die Hälfte ab, während dasselbe Dextrin mit nur 3 Th. Weingeist gekocht sich ebenfalls löste und beim Erkalten nur so weit ausschied, dass noch 19 Proc. vom Weingeist gelöst blieben. Hiernach hält Anthon dieses Dextrin für zerlegbar durch Weingeist von 0,95 spec. Gew. und den beim Erkalten sich abscheidenden Theil für verschieden vom gelöst Bleibenden.

Dextrin löst sich in *Holzgeist*. — Die mit gleichviel Wasser gemischte Lösung wird durch Weingeist von 56 Proc. nicht gefällt. Payen.

Unlöslich in Aether. Guérin-Varry.

#### Anhang zu Dextrin.

### 1. Pyrodextrin.

GKLIS. (1857). N. Ann. Chim. Phys. 52, 388; N. J. Pharm. 33, 405; Ausz. Compt. rend. 45, 991; Chem. Centrol. 1858, 164.

Bildung u. Darstellung. Beim Rösten des Stärkmehls (scheint das einzige dabei auftretende gefärbte Product zu sein), der Getreldearten, Kartoffeln, des Mais', Kaffee's. — Man erhitzt Stärkmehl in einem flachen, an einer Seite stark erhitzten Gefässe unter stetem Umrühren, bringt immer neue Mengen desselben an die heisse Stelle, bls es von anhängendem Wasser befreit sich aufbläht, stechende Dämpfe entwickelt und sich gleichsam zusammengesintert vom heissen Gefässboden leicht ablösen lässt. Man löst in heissem Wasser, dampft das klare Filtrat ein, trocknet den Rückstand und erhitzt ihn zur Vollendung des Röstens in kleinen Anthei'en im Luftbade auf 220—230 °. Das erhaltene schwammige Product reinigt man namentlich von beigemengtem Dextrin durch wiederholtes Lösen in Wasser und Ausfällen der Lösung mit Weingeist, so lange sich noch dunkle Flocken ausscheiden, oder, bei Gegenwart von viel Dextrin, durch Fällen seiner wässrigen Lösung mit überschüssigem weingeisthaltigen Barytwasser, Uebergiessen des entstandenen, mit schwachem Weingeist gewaschenen Niederschlags mit der zur Zersetzung nöttigen Menge verdünnter Schwefelsäure und Fällen der vom schwefelsauren Baryt abfiltrirten Flüssigkeit mit Weingeist. Man löst das als Syrup niederfallende Pyrodextrin in wenig Wasser, verdunstet das Filtrat im Wasserbade und trocknet den Rückstand bei 140 °. —

			GÉLIS. Bei 160 º
96 C 74 H 74 O	576 74 592	46,37 5,95 47,68	45,71 6,20 48,09
C96H74O74	1242	100,00	100,00

Nach Gélis  $C^{98}H^{37}O^{37}=4(C^{12}H^{9}O^{9}.)+HO.$  Zersetzungen. 1. Bleibt bei  $210-220^{\circ}$  unverändert, aber zerfällt in höherer Temperatur, entzündet sich schwierig und lässt schwer verbrenn-liche harte und zusammenhängende Kohle. — 2. Liefert mit Salpetersäure behandelt Kleesäure. - 3. Wird durch Vitriolöl oder concentrirte Salzsäure in ein schwer lösliches braunes Pulver verwandelt; durch verdünnte Schwefelsäure oder Salzsäure selbst beim Erwärmen nur sehr langsam verändert. - 4. Reducirt aus wässrigem Kupferoxydkali Kupferoxydul, aus wässrigen Gold- und Silbersalzen Metalle.

Verbindungen. Pyrodextrin nimmt an der Luft 3 At. Wasser auf und löst sich leicht in Wasser zum braunen klebenden Schleim. Das wässrige Pyrodextrin wird durch lod nicht purpurroth (wie Dextrin) gefärbt, feuchtes Thonerdehydrat entfärbt.

Pyrodextrin-Baryt. - Durch Fällen von wässrigem Pyrodextrin mit Barytwasser und Trocknen des mit schwachem Weingeist gewaschenen Niederschlags in kohlensäurefreiem Raum. Schwer löslich in Wasser, löslich in Elsessig.

			GÉLIS. Bei 130°.
96 C 72 H	$\begin{array}{c} 576 \\ 72 \end{array}$	37,63 4,70	$\frac{36,92}{4,90}$
72 0	576	37,65	37,98
4 Ba0	306	20,02	20,20
C96H72Ba2O74,2BaO	1530	100,00	100,00

Pyrodextrin-Bleioxyd. - Wird durch Fällen von wässrigem Pyrodextrin mit wässrigem Bleizucker und wenig Weingelst, wiederholtes Lösen des Niederschlags in Wasser, Fällen mit absolutem Weingelst und Trocknen er-halten. Schwarze, zähe Masse, frisch gefällt den Gefässwänden anhängend. Leicht in Wasser, nicht in Weingeist löslich.

96 C 72 H	576 72	39,80 4,97	GÉLIS. 39,09 5,21
72 0	576	39,82	40,50
2 Pb0	223,4	15,41	15,20
C96H72Pb2O74	1447,4	100,00	100,00

Pyrodextrin ist wenig in 22 procentigem, gar nicht in absolutem Weingeist und Aether löslich, Gélis,

#### 2. Binitrodextrin.

 $C^{12}H^{8}N^{2}O^{18} = C^{12}X^{2}H^{8}O^{10}$ 

BECHAMP. Compt. rend. 51,256.

Dextrin dinitrique de fécule.

Man löst Dextrin aus Stärkmehl in 5 Th. rauchender Salpetersäure und vermischt mit dem gleichen Maass Vitriolöl. Es scheidet sich ein klebriger Niederschlag ab, der beim Reiben mit Wasser zu Pulver zerfällt und durch Waschen gereinigt wird.

Löst sich in Weingeist von 90 Proc. und scheidet sich beim Verdunsten

als glasartige, harte, zerreibliche Masse aus.

Dextrin aus Holzfaser bildet so ein Dextrin nitrique de ligneux, wenig in reinem, leicht löslich in ätherhaltigem Weingeist.

### Kohlehydrate C12H11O11.

Die grosse Gruppe der früher mit der gemeinschaftlichen Benennung Gummi bezeichneten amorphen Substanzen des Pflanzenreichs, welche mit kaltem Wasser eine dickflüssige und klebrige Lösung oder Mischung bilden und durch Weingeist gefällt oder coagulirt werden, ist von Fourchov, Thomson, GUÉRIN-VARRY U. A. in kleinere Abtheilungen gebracht, deren jede indess wieder Substanzen von verschiedener Abstammung oder Bildungsweise einschliesst. In den allermeisten Fällen gestatten die vorliegenden Untersuchungen nicht über die Identität oder Verschiedenheit der einzelnen Glieder dieser Gruppen ein Urtheil zu gewinnen, zumal da die Hauptmasse der Beobachtungen sich noch jetzt auf die naturlich vorkommenden Gummen (gemengter oder theilweis anorganischer Natur) bezieht. Auf Grund der Untersuchungen Neubauer's, Fremy's u. A. sind hier folgende Stoffe als bestimmte chemische Verbindungen behandelt. 1. Arabinsäure, mit Berücksichtigung der das arab. Gummi betreffenden Untersuchungen. — 2. Metagummisäure, Kirschgummi, (Guérin-Varry's Cerasin) einschliessend. — 3. Bassorin, — 4. Pflanzenschleim, der von den meisten Autoren mit Bassorin vereinigt, von diesem sich durch die Art des Vorkommens in einer Welse unterscheidet, dass auch seine chemische Verschiedenheit wahrscheinlich wird.

Fourchoy unterschied arabisches Gummi, Gomme du pays und Traganthgummi, ohne diese Abtheilungen genau zu characterisiren. — Thomson (dessen System 4, 21) machte 4 Abtheilungen. 1. Gummi, wozu er das arabische, Senegal- und das Gummi von Stertulia urens rechnete, fällbar durch Kieselfeuchtigkeit; 2. Schleim, den Leinsamen, Quitten- und Altheewurzelschleim umfassend, nicht fällbar durch Kieselfeuchtigkeit (Guérin-Varry); 3. Cerasin, das einheimische Gummi umfassend; 4. Traganthgummi. — Vauquelin unterschied Bassorin wegen seiner Unlöslichkeit in Wasser als besondere Abtheilung. — Dextrin und andere durch Zersetzen von Stärkmehl und Holzfaser entstehenden Producte wurden anfangs mit Gummi vereinigt, bis Biot ersteres auf Grund seines Verhaltens gegeu polarisirtes Licht unterschied.

Guérin-Varry betrachtet als characteristisch für Gummi die Fähigkeit mit Salpetersäure Schleimsäure zu liefern. Seine Eintheilung unterscheidet, 1. Das in Wasser lösliche Arabin, 2. das in Wasser unlösliche Bassorin, 3. das ebenfalls in Wasser unlösliche, aber durch Kochen mit Wasser in Arabin übergehende Cerasin. Vom Arabin kennt Guibourt mehrere Unterabtheilungen. — Berzelius (Lehrbuch 3. Aufl. 6, 396) unterscheidet 2 Klassen Gummi. 1. Eigentliches Gummi, löslich in kaltem und kochendem Wasser zur dicken klebrigen Flüssigkeit, unlöslich in Weingeist, fällbar durch basische Bleisalze, nicht durch Gallustinctur, mit Salpetersäure meistens Schleimsäure liefernd. — 2. Pflanzenschleim, völlig unlöslich in kaltem, grösstentheils in kochendem Wasser, worin er zum zähen Schleim anschwillt, nicht fällbar durch Boraxlösung und Gallustinctur.

Das arabische Gummi erkannte Neubauer als das Kali- und Kalksalz eines eigenthümlichen, den Säuren nahestehenden, oder sauren Stoffs, des Arabin's (Arabinsäure, Hekmeijer). Arabin ist C¹²H¹¹O¹¹ oder C²⁴H²²O²², es kann sich mit Kalk zu einer mit arabischem Gummi übereinkommenden Verbindung vereinigen. Schon Neubauer beobachtete, dass Arabin nach dem Trocknen mit Wasser in Berührung nur aufquillt, ohne sich zu lösen, dann aber durch Zusatz von Basen wieder löslich wird. Die gleiche Veränderung erleidet arabisches Gummi beim Ueberschichten seiner sehr concentrirten wässrigen Lösung über Vitriolöl, beim Rösten mit Oxalsäure, Fremy, oder bei längerem Erhitzen auf 150°, Gélis, indem es unter ersteren Umständen in Fremy's Metagummisäure, unter letzteren in Fremy's metagummisauren Kalk, Gélis' künstliches Cerasin übergeht. Der in Wasser unlösliche Theil des Kirschgummi's (Guérin-Varry's Cerasin) ist nach Fremy und Gélis metagummisaurer Kalk und wie dieser in gummisauren Kalk

überführbar. Die in Wasser unlöslichen Theile des Bassoragummi's liefern dagegen unter dem Einflusse der Alkalien vom gummisauren Kalk verschiedenes, aber ebenfalis in Wasser lösliches Product. FREMY.

#### Arabinsäure und arabisches Gummi.

### C12H11O11 oder C24H22O22?

CRUIKSHANK. Scher. J. 3, 289. BOSTOCK. N. Gehl. 8, 573.

VAUQUELIN. Ann. Chim. 6, 178; 54, 312; 80, 315. — Bull. de Pharm. 3, 49.

PFAFF. Dessen System d. Mat. med. 1, 102. BERZELIUS. Ann. Chim. 95, 77.

TROMMSDORFF. N. Tr. 22, 2, 254.

GUÉRIN-VARRY. Ann. Chim. Phys. 49, 248; Schw. 65, 220; N. Tr. 26, 2, 155; Ausz. Pogg. 29, 50; Berz. Jahresb. 13, 276. - Ann. Chim. Phys. 51, 222.

BIOT U. PERSOZ. Ann. Chim. Phys. 52, 85; Pogg. 32, 160; Schw. 68, 163; Ausz. Ann. Pharm. 6, 210.

GUIBOURT. J. chim. méd. 8, 419; Ann. Pharm. 9, 221.

MULDER. Bull. de Néerlande 1838, 167; Ausz. J. pr. Chem. 16, 244.

HERBERGER. Repert. 47, 19; Pharm. Centr. 1834, 193.

LASSAIGNE. J. chim. med. 18, 416 u. 821; Ausz. Berz. Jahresb. 23, 381.

BUCHNER. Ann. Pharm. 45, 89. SCHMIDT. Ann. Pharm. 51, 29.

Neubauer. J. pr. Chem. 62, 193; Ausz. Pharm. Centr. 1854, 637. — Ann. Pharm. 102, 105; Ausz. J. pr. Chem. 71, 255; Chem. Centr. 1857, 590. Ludwig. N. Br. Arch. 82, 33 u. 153; Ausz. Chem. Centr. 1855, 376. A. Gélis. Compt. rend. 44, 144; N. J. Pharm. 31, 216; J. pr. Chem. 71, 378; Ausz. N. Br. Arch. 96, 192.

HEKMEIJER. Scheik. Verhandl. en Onderzoek. 2, 2, 167; Ausz. Lieb. Kopp 1858, 482.

E. Fremy, Compt. rend. 50, 124; N. J. Pharm. 37, S1; Ausz. Chem. Centr. 1860, 607.

Pflanzengummi, Gomme, Muqueux. Gummisäure, Fremy. Arabin. Neu-BAUER.

Vorkommen. Im Pflanzen- und Thierreich, im ersteren allgemein verbreitet; als Zelleninhalt oder Secret in den Gummigängen, aus denen beim Bersten derselben das Gummi aussliesst und auf der Rinde langsam eintrocknet und erhärtet. Bildet als arabinsaurer Kalk das arabische oder Senegal-Gummi des Handels, welches in Arabien, Aegypten u. a. Ländern aus Acacienarten aussliesst.

In folgenden Pflanzen findet sich Gummi, welches aber nur zum Theil mit dem arabischen Gummi übereinkommt. In den Wurzeln von Anacyclus Pyrethrum, (VIII, 66); Bryonia alba, Schwerdfreger (Jahrb, pr. Pharm, 7, 287); Cephaëlis ipecacuanha, Willigk (Wien. Acad. Ber. 5, 190); Rumex aculus, Bley (N. Tr. 25, 2, 68); Typha angustifolia, besonders im Frühjahr, Lecoco (J. Pharm. 14, 221); Valeriana officinalis, Trommsdorff (A. Tr. 18, 1, 3); In den Zwiebeln von Colchicum autumnale, Pelletien u. Caventou (Ann. Chim. Phys. 14, 69). — In den Wurzelstöcken von Asplenium filix foemina, Bock (N. Br. Arch. 65, 257); Polypodium vulgare, Desfosses (J. Pharm. 14, 246); Veratrum album, Pelletier u. Caventou (Ann Chim. Phys. 14. 69). — Im Kraut von Calluna vulgaris, BLEY (Repert. 15, 329). in der Rinde von Cinchenaarten, Reschardt, Reichel (VIII, 50); in der China nova, PRILETIER U. CAVENTOU, WINCKLER, HLASIWETZ (Ann. Pharm. 79, 142); Croton Elateria, Duval (VIII, 23); Salix alba, Prlletier u. Caventou (J. Pharm. 7, 123: Repert. 12, 213); Sambucus nigra, Kbämer

(N. Br. Arch. 43, 20); Swietenia febrifuga, Overbeck (N. Br. Arch. 68. 271). - In den Blättern von Ampelopsis hederacea, Wittstein (Repert. 271). — In den Blattern von Ampelopsis hederacea, Wittstein (Repert. 46, 317); Calendula officinalis, Griger (Diss. de Calend. off. Heidelberg 1818); Taxus baccata, Peretti (J. Pharm. 14, 537); in Blattknospen von Populus nigra, Pellerin (J. Pharm. 8, 425; N. Tr. 7, 1, 390). — In den Blüthen von Calendula officinalis, Griger (a. a. 0.); Tilia?, Marggrah (Pfaff Mat. med. 4, 92); Tropaeolum majus, Müller (Ann. Pharm. 25, 207); im Honigthau von Tilia parvifolia, weniger von T. grandiflora, Riegel (Jahrb. pr. Pharm. 14, 155); im Crocus (Safran), Aschoff (Berl. Jahrb. 1818, 142). — In den Früchten von Areca catechu, Mobin (J. Pharm. 8, 449); Musa paradisiaca, Boussingault (VIII, 84); Anassia sativa, Adet (Scher. J. 1, 663); Pyrus malus, Berard (VIII, 17); Rubus fruticosus, LUPP (Ann. Pharm. 101, 219), in den unreifen Früchten von Citrus Aurantium (Pomeranzen), Lebbrton (J. Pharm. 14, 377); in reifen Beeren von Lonicera Xylosteum, Enz. (Pharm. Vierteljahrssch. 5, 196); Juniperus communis, Witting (N. Br. Arch. 91, 296); Vitis vinifera, Proust (N. Gehl. 2, 93), Bérard.— In den Samen von Amomum Grana Paradisi, Sandrock (N. Br. Arch. 73, 18); Croton Tiglium, Pelletier (Caventou (VIII, 23); Hura crepitans, Bonastre (J. Pharm. 10, 479); Ignatia amara, Pelletier u. CAVENTOU (Ann. Chim. Phys. 10, 147); Ricinus communis, GEGEB (N. Tr. 2, 2, 173); Piper nigrum, PELLETIER (Ann. Chim. Phys. 16, 337); Im Reis, Braconnot (Ann. Chim. Phys. 4, 76); Im Samen von Schoenocaulon officinale, Pelletier u. Caventou (Ann. Chim Phys. 14, 69); Im Mais, STEPF (J. pr. Chem. 76, 88).

Gummi bildet einen Bestandtheil des ausgeflossenen und erhärteten Safts der Stämme der Acacien-, Aprikosen-, Kirsch-, Mandel-, Pfirsich- und Pflaumenbäume; des Saft's der Linde, Ringel, des Runkelrübensafts, Kinchen (Ann. Pharm. 31, 337), des Safts der Rosa rubrifolia, Addams (VIII, 16); des Milchsafts von Ficus elastica, NERS v. ESENBECK u. MARQUART (Ann. Pharm. 14, 42), Galactodendron utile, Solly (VIII, 75), Platanus occidentalis, John (Chem. Schrift. 4, 7), Lactuca virosa, Pfaff u. Klink (Mat. med. 6, 501); es findet sich daher auch im ausgequollenen und erbärteten Milchsaft, den Gummiharzen des Handels neben Harz, so im Lactucarium, WALZ (Ann. Pharm. 32, 85), in der Assafötida, Hlasiwetz (Ann. Pharm. 71, 23), der Myrrhe, dem Weihrauch, Sandarach u. A. Olibanumgummiharz hält mit dem Arabin übereinkommendes Gummi. Hrckmrijer. — Findet sich in den Galläpfeln, Guibourt (Ann. Pharm. 48, 359); in der Manna von Eucalyptus dumosa, Anderson (N. Ed. Phil. J. 47, 132; J. pr. Chem. 47, 449); lu der Trehala. Guibourt (Compt. rend. 46, 1213).

Ulceolaria esculenta, Kirchhoff (VIII, 95), Lecanora Parella, Schunck (Ann. Pharm. 54, 257); Parmelia parietina, Herberger (Repert. 47, 179),

enthalten Gummi.

Aufzählung von Gummiarten, deren Darstellung und Verhalten gegen einige Reagentien an d. anzug. O. beschrieben ist, als literarischer Nachweis: 1. Aus Gummi Acajon, dem eingetrockneten Saft von Anacardium occidentale. Trommsdorff (N. Tr. 22, 2, 254). Ludwig (N. Br. Arch. 82, 33). — 2. Aus Gummi Ammoniacum. Braconnot (Ann. Chim. 68, 73). — 3. Aus Baldriaustengeln. Braconnot (Ann. Chim. 70, 288). — 4. Aus Gummi Bdellium. Pelletier (Schw. 5, 248). — 5. Aus dem Samen des Baobabbaumes (Adansonia digitata). VAUQUELIN (Schw. 35, 456). — 6. Aus Catechu. PRAFF (Syst. d. Mat. med. 2, 189). — 7. Aus Gummi Embavi. Ludwig (N. Br. Arch. 82, 33). Gruner (Pharm. Centr. 1851, 352). — 8. Aus Enzianwurzeln. (Gentiana lutea). Braconnot (J. Phys. 84, 346). — 9. Aus Geoffroyarinde Hüttenschmid. (VIII, 8). — 10. Aus Hirschbrunst. Biltz (N. Tr. 11, 2, 3). — 11. Aus Hyacinthenzwiebeln und Kraut. Возтоск (N. Gehl. 8, 573). Leroux (Scher. J. 7, 712). John (Chem. Schrift. 6, 44). — 12. Aus Mais. Stepf (J. pr. Chem. 76, 92). — 13. Aus den Mistelbeeren, IIENRY (VIII, 47). — 14. Aus Myrrha. Pelletier (Schw. 5. 254). Braconnot (Ann. Chim. 68, 55). Heckmeijer (Scheik. Verhandl. 2, 2, 167). — 15. Aus Gummi Opoponax. Pelletier (Schw. 5, 259). — 16. Aus Gummi persicum. Martius (Ann. Pharm. 21, 63). — 17. Aus spanischem Pfester. Braconnot. — 18. Aus Rosenholz. Guibourt (Ann. Pharm. 9, 227). — 19. Aus Seisenkrautwurzeln. Schrader (Schw. 9, 139). Braconnot (J. Phys. 84, 289) — 20. Aus Sennesblättern. Braconnot (J. Phys. 84, 281). — 21. Aus den Knollen der Sonnenblumen (VIII, 67). — 22. Aus Theeblättern. Mulder (Pogg. 43, 638). — 23. Aus Tausendgüldenkraut. Schrader (Schw. 9, 143). — 24. Aus Wachholderbeeren. Trommsdorff (VIII, 79). — 25. Aus Weihrauch. Braconnot (Ann. Chim. 68, 63). Heckmeijer (Scheik, Verhandl. 2, 2, 167). — 26. Aus der Zaunfübe (VIII, 37). Brander u. Firnhaber (N. Br. Arch. 3, 351).

Einige etwas genauer bekannte Gummlarten sind als Anhaug aufgeführt. Im Thierreich. Maikäfer, Seidenraupen, Leber und Kiemen des Flusskrebses enthalten mit dem Arabin übereinkommendes Gummi. Städeler (Ann. Pharm. 111, 26).

Bildung. Aus der isomeren Metagummisäure. 1. Beim Zusammenbringen mit wässrigen Alkalien oder alkalischen Erden. Neubauer. Fremy. — 2. Beim Kochen von metagummisaurem Kalk mit Wasser, Gélis, daher auch der unlösliche Theil des Kirschgummi's bei längerem Kochen mit Wasser, Guérin-Varry, rascher mit wässrigen kohlensauren Alkalien löslich wird. Fremy. — Ueber das bei der Milchsäuregährung des Rohrzuckers nach Bensch' Verfahren (V, 854) sich bildende Gummi vergl. beim Rohrzucker, über das bei Zerlegung der Gerbsäure sich bildende vergl. bel dieser. — Bei freiwilliger Zersetzung von Schiessbaumwolle erhielt Hofmann mit dem arabischen übereiustimmendes Gummi (VII, 621). Aus Algenschleim bildet sich bei anhaltendem Kochen mit verdünuter Schwefelsäure Gummi. Brown (Ed. Phil. J. 26, 409).

Darstellung. Aus dem arabischen Gummi. Man versetzt kalt bereitete, möglichst concentrirte Gummilösung mit Salzsäure bis zur stark sauren Reaction, fällt mit Weingeist, wäscht den Niederschlag mit Weingeist, löst ihn in salzsäurehaltigem Wasser, fällt wiederum mit Weingeist und wäscht bis zur Entfernung aller Salzsäure mit Weingeist. Neubauer.

Eigenschaften. Im feuchten Zustande milchweisse amorphe Masse, die beim Trocknen glasig durchsichtig wird. Röthet Lackmus. Neubauer. Arabisches Gummi besitzt Rotationsvermögen nach links, Biot u. Persoz, reines Gummi (?) um  $[\alpha] = 36^{\circ}$  links. Béchamp. (Compt. rend. 51, 256). Ueber Farben und Zeichnungen, die arab. Gummi im polarisirten Licht zeigt, vergl. Roussin (N. J. Pharm. 37, 411).

	В	ei 100	••	Neubauer. Mittel.
	C	144 22	42,12 6,41	41,97 6,51
22	0	176	51,47	51,52
C24H	22022	342	100,00	100,00

Arabisches oder Senegal-Gummi.

F	BERZELIUS.	PROUT.	GÖBEL.	GAY-LUSSAC u. Thenand.	BERTHOLLET.	SAUSSURE
(	42,68	41,4	42,2	42,23	43,90	45.84
I	i 6,37	6,5	6,6	6.93	6,86	5,46
(	50,97	52,1	51,2	50,84	49,24	48,26
	100,00	100,0	100,0	100,00	100,00	100,00

	GUÉRIN	-VARRY,		MULDER,	recard pla
	a.	b.	a.	b.	c.
C	43,81	43,59	44,60	44,40	44,70
H	6,20	6,23	6,10	6,09	6,09
0	49,99	50,18	49,30	49,51	49,21
	100,00	100,00	100,00	100,00	100,00

Die Analysen sind mit Ausnahme der Mulder's nach dem alten Atomgewicht der Kohle berechnet. — Guérin-Varry untersuchte bei 125° getrocknetes, a arabisches, b Senegal-Gummi. Mulder trocknete bei 130°, a arabisches, b Senegal-, c Java-Gummi. Die übrigen Analysen beziehen sich auf bei 100° getrocknete Substanz.

Frühere Formeln sind aus den Analysen des arabischen Gummi's abgeleitet, Für lufttrocknes GummiC<sup>4</sup>H<sup>5</sup>O<sup>4</sup>, Urrn, bei 100° getrocknetes C<sup>1</sup>TH<sup>6</sup>O<sup>1</sup>6, Prout, C<sup>1</sup>ZH<sup>1</sup>IO<sup>1</sup>1, Brizklus, Liebig, bei 125° getrocknetes C<sup>1</sup>ZH<sup>1</sup>OO<sup>1</sup>0, Guérrin-Varry, Mulder. Bei 100° getrocknetes arabisches Gummi verliert bei 120° 1 At. Wasser und ist dann C<sup>1</sup>ZH<sup>1</sup>OO<sup>1</sup>0. Gélis. — Ueber Ascheugehalt und spec. Gew. des arabischen Gummis vergl. beim arabinsauren Kalk.

Zersetzungen. 1. Die im feuchten Zustande in Wasser leicht lösliche Arabinsäure wird durch Trocknen bei Mittelwärme oder bei 100° in Wasser unlöslich und quillt damit übergossen froschlaichartig zur Gallerte auf. Neubauer. Ohne Zweifel durch Bildung von Metagummisäure. Kr. Bei 120° getrocknetes arabisches Gummi wird durch längeres Erbitzen auf 150° ohne Gewichtsverlust in Wasser unlöslich, Gélis, indem es sich in metagummisauren Kalk verwandelt. Fremy. Beim Rösten mit Oxalsäure entstehen oxalsaurer Kalk und Metagummisäure. Fremy. Arabinsäure verliert bei längerem Erhitzen auf 170° 3,17 Proc. an Gewicht und färbt sich gelbbraun. Neubauer.

Arabisches Gummi färbt sich bei 135 bls 140° gelb, mit steigender Temperatur dunkler, verbreitet bei 166—180° brenzlichen und Geruch nach verbranntem Zucker, wird braun und theilweis in Wasser unlöslich. Mulder. Es verliert nach dem Trocknen bei 100° auf 150 bis 177° erhitzt 2,6 Proc. an Gewicht und färbt sich braun, Prout, es erzeugt dabei eine Säure, Vaudin (J. Pharm. 9, 193). Schwach geröstetes Gummi ist löslicher in Wasser als vorher, stark geröstetes nur theilweis löslich. Die rothbraune Lösungwird durch Weingeist nicht mehr gefällt. Vauquelin.

Bei der trocknen Destillation liefert arabisches Gummi aus Kohlensäure, Wasserstoff, Kohlenoxyd und Kohlenwasserstoffen bestehendes Gasgemenge und brenzliche Essigsäure und lässt Kohle mit kohlensaurem und wenig phosphorsaurem Kalk. Cruikshank. 100 Th. Gummi llefern 53,9 Th. dickes braunes Destillat, weniger sauer als das des Zuckers und lassen 28,6 Th. Kohle und Asche. VAUQUELIN (Bull. Pharm. 3, 49).

- 2. Leitet man bei 15° trockne *Luft* über arab. Gummi, so wird viel Kohlensäure gebildet. Karsten (*Berl. Acad. Ber. Jan.* 1860; *J. pr. Chem.* 79, 226).
- 3. Die wässrige Gummilösung wird beim Stehen (bei Luftzutritt, Guérin-Varry) sauer und erzeugt nach sehr langer Zeit einen eigenthümlichen Zucker, der die Ebene des polarisirten Lichtstrahls nach rechts und ½ schwächer als Traubenzucker dreht und mit Salpetersäure keine Schleimsäure liefert. Fermond (Berthel. Chim. org. 2, 250). Sie verändert sich nach Maumené (Compt. rend. 39, 914; J. pr.

Chem. 64, 147) nicht bei gewöhnlicher oder erhöhter Temperatur und bewahrt auch nach Monaten ihr Rotationsvermögen unverändert.

4. Ueberschichtet man Vitriolöl mit sehr conc. syrupdicker Gummilösunz, so wird das Gummi nach mehrstündiger Berührung vollständig in Metagummisäure verwandelt. Fremy. Durch Oxalsäure von Kalk befreites arab. Gummi wird unter denselben Umständen nicht in Metagummisäure verwandelt. Fremy. — Reibt mau arabisches Gummi als Pulver mit Vitriolöl zusammen, so färbt es sich nach mehreren Stunden; mit Wasser verdünnt, mit Kreide neutralisht und filtrirt lässt die Lösung beim Verdunsten Gummischwefelsäure und ein eigenthümliches Gummi, dem gleich, welches aus Leinwand mit Schwefelsäure erhalten wird, Braconnot, das nicht mit Bierhefe gährt. Guérin-Varry. Beim Erhitzen mit Vitriolöl verkohlt Gummi, bildet Wasser, Spuren von Esslgsäure, Proust (A. Gehl. 3, 43), von künstlichem Gerbstoff, Hatschett, und von Aepfelsäure. Link.

Die wässrige Lösung des arab. Gummi's verliert bei längerem Stehen mit verdünnter Schwefelsäure, rascher beim Erwärmen oder Kochen damit ihr Rotationsvermögen nach Links und erlangt, wenn ihre Temperatur durch allmähliches Erwärmen auf 96° gestiegen ist, rasch ein solches nach Rechts, welches auch bei längerem Kochen unverändert bleibt. Die Lösung enthält in dem Augenblicke, wo ihr Rotationsvermögen nach Rechts umschlägt, durch Weingeist fällbares Gummidextrin (nach dem Trocknen dem arab. Gummi ähnlich, mit Salpetersäure Schleimsäure liefernd), sie verliert bei längerem Kochen ihre Fällbarkeit durch Weingeist und hält dann gährungsfähigen Zucker, Biot u. Persoz, wohl mit der Gallactose identisch, die durch Säuren aus Milchzucker erhalten wird. Berthelot (Chim. organ. 2, 249).

Erkältet man die saure Mischung von Gummischleim und verdünnter Schwefelsäure, bevor sie Ihre Fällbarkeit durch Weingeist verloren hat, so setzt sie Flocken ab, die Gummidextrin und Gyps beigemengt enthalten. Wird ersteres durch Auswaschen mit saurem Wasser, letzterer durch Kochen mit verdünnter Sodalösung und darauf folgendes Waschen mit saurem Wasser entfernt, so lösen sich die Flocken zu dem Zeitpuncte, wo alle Säure entfernt ist, zum Schleim, der optisch unwirksam ist. Biot u. Persoz (Ann.

Chim. Phys. 52, 85).

5. Beim Erhitzen von arab. Gummi mit Wasser, 2 fach-kohlensaurem Kali und *Iod* wird Iodoform gebildet. Millon (*Compt. rend.* 21, 828; *J. pr. Chem.* 37, 53). Iod färbt arab. Gummi nicht, Ludwig; wässrige *Iodsäure* zersetzt es beim Kochen. Millon.

6. Gummipulver verschluckt unter Kohlensäureentwicklung Chlorgas, bräunt sich und zersliesst zu einer Verbindung des zersetzten Gummi's mit Salzsäure. Bouillon-Lagrange u. Vogel. Gummi verhält sich gegen trocknes und seuchtes Chlor ähnlich wie Stärkmehl (VII, 541). Libbig. Chlorgas durch die wässtige Lösung geleitet, scheint Citronensäure zu bilden. Vauquklin, Gußbin-Varby und Styonin vermochten diese Säure nicht zu finden. — Leitet man längere Zeit Chlorgas! durch verdünnte Gummilösung, so scheidet die Flüssigkeit nach längerem Stehen weisse Flokken ab, die auch nach dem Waschen sauer reagiren, nach Chlor riechen und Chlor, Stickstoff und Gummi halten. Gußbin-Varby. Neutralisirt man die durch längeres Einleiten mit Chlor gesättigte Gummilösung mit Kreide und vermischt das zum Syrup verdunstete Filtrat mit Weingelst, so fällt klebriges, in Wasser lösliches Kalksalz nieder, während beim Uebersättigen mit Kalkhydrat unlösliches Kalksalz erhalten wird. Letzteres mit Schwefelsäure zerlegt, liesert eine eigenthümilche, nicht krystallisirbare Säure, deren Lözerlegt, liesert eine eigenthümilche, nicht krystallisirbare Säure, deren Lö-

sung durch Bleizucker, nicht durch salpetersaures Silberoxyd gefällt wird. Simonin (Ann. Chim. Phys. 50, 319).

- 7. Gummipulver verschluckt Salzsäuregas und zerfliesst zur weichen braunen Masse, aus der Schwefelsäure Salzsäuregas entbindet. Bouillon-Lagrange u. Vogel. Durch rauchende Salzsäure wird Gummi mit brauner Farbe gelöst und scheidet beim Erkalten kohlige Flocken ab. Die Lösung lässt nach dem Neutralisiren mit Ammoniak beim Verdunsten in Weingeist löslichen Rückstand, der in der Wärme schmilzt und nach gebranntem Zucker riecht. Fourcroy.
- 8. Beim Eintragen in rauchende Salpetersäure wird Gummi in Xyloïdin, Braconnot, Nitrogummi, Béchamp, beim Eintragen in Salpeterschwefelsäure in eine der Schiessbaumwolle ähnliche explodirende Substanz, Flores-Domonte u. Ménard, Svanberg, in Binitrogummi verwandelt. Béchamp. Erwärmen mit mässig concentriter Salpetersäure zerlegt Gummi unter Bildung von Schleimsäure, Fourcroy u. Vauquelin, Zuckersäure, Guérin-Varry, Kleesäure und Tartersäure. Liebig (Ann. Pharm. 113, 4).
- a. Reibt man in einer erkälteten Reibschale 1 Th. Gummi mit 3 Th. rauchender Salpetersäure zusammen und verdünnt nach vollendeter Auflösung die noch schleimige Flüssigkeit mit 20 bis 30 Maass Wasser, so fällt rechtsdrehendes Nitrogummi, C¹²H³0°, N05, nieder, das nach dem Auswaschen und Trocknen hornartig zusammenballt und sich in Weingeist von 95 Proc. auflöst, aus dem es als weisse, beim Reiben electrisch werdende Masse erhalten wird. Béchamp. Fällt man die Lösung von 1 Th. Gummi in 5 Th. rauchender Salpetersäure mit 3 Th. Vitriolöl, zertheilt den Kuchen und verdünnt mit 20 bis 30 Maass Wasser, so wird ein harter Niederschlag erhalten, welcher beim Trocknen pulvrig bleibt und an Weingeist von 95 Proc. rechtsdrehendes Dinitrogummi, C¹²H80°, 2N0⁴, abgibt, während eine andere Verbindung ungelöst bleibt. Bécham (Compt. rend. 51, 256). Vergl. auch Florks-Domonte u. Ménard (Compt. rend. 24, 89; N. J. Pharm. 12, 159), Svanberg (Berzel. Jahresber. 27, 394), Reinsch (Jahrb. pr. Pharm. 18, 102).
- b. Arab. Gummi wird beim Erwärmen mit gleichviel Salpetersäure von 1,34 spec. Gew. nur theilweis, mit 2 Th, unter Bildung von Schleimsäure und Zuckersäure zersetzt, mit 4 Th. Salpetersäure erwärmt liefert es 16,88 Proc. Schleimsäure und wenig Oxalsäure, mit 6 Th. Salpetersäure oder mehr wird weniger Schleimsäure, aber mehr Oxalsäure erhalten. Gukrin-Varry. Ueber die Bildung der Tartersäure vergl. beim Milchzucker. Die gleichfalls entstehende Zuckersäure (V, 885) wurde früher für Aepfelsäure gehalten. Das links rotirende arab. Gummi nimmt unter dem Einflusse der Salpetersäure (wie überhaupt beim Einwirken verdünnter Säuren) Rotationsvermögen nach rechts an, welches in dem Maasse schwächer wird, als die oxydirende Einwirkung der Salpetersäure und die Bildung der Schleimsäure beginnt und fortschreitet. Die Flüssigkeit nimmt dann ein Rotationsvermögen nach links an, demjenigen gleich, welches das arab. Gummi besass, zeigt jetzt einen Gehalt von Oxalsäure und verliert dabei wieder einen Theil thres Rotationsvermögens, ohne jedoch völlig inactiv zu werden, indem in den Mutterlaugen eine nach links rotirende Substanz gelöst bleibt. Hiernach scheint sich die Schleimsäure aus einer nach rechts, die Oxalsäure aus einer nach links rotirenden Substanz des Gummi's zu bilden. Dubrunfaut (Compt. rend. 42, 232).

- 9. Durch Fluorborongas wird Gummi ohne Schwärzung langsam verflüssigt. Berthelot (N. Ann. Chim. Phys. 38, 38). 10. Mit warmer wässriger arseniger Säure übergossen fürbt sich Gummi braun, wohl unter Zuckerbildung. Baumann (N. Br. Arch. 37, 50). 11. Es liefert bei anhaltendem Erwärmen mit wässriger Osmiumsäure Kleesäure, wahrscheinlich Essigsäure und eine durch Bleiessig fällbare Substanz. Buttlerow (J. pr. Chem. 56, 276).
- 12. Gummi verwandelt sich beim Erhitzen mit wässrigem Ammoniak auf 150° in eine braune stickstoffhaltige Masse, derjenigen ähnlich, welche mit Stärkmehl unter denselben Verhältnissen erhalten wird (VII, 545). Schützenberger. 13. Es wird beim Erhitzen mit 4—5 Th. Kalihydrat und wenig Wasser unter Bildung von kleesaurem Kali, GAY-LUSSAC, auch von kohlensaurem, ameisensaurem, essigsaurem und metacetsaurem Kali unter ähnlichen Erscheinungen wie Stärkmehl und Rohrzucker zerlegt. Gottlieb Vergl. IV, 119, VII, 545 und beim Rohrzucker 14. Bei der trocknen Destillation von Gummipulver mit 8 Th. Aetzkalk wird öliges Destillat erhalten, das Aceton (IV, 782) neben wenig Metaceton hält. Fremy (Ann. Chim. Phys. 59, 6).
- 15. Wässrige Gummilösung mit wenig salpetersaurem Silberoxyd versetzt, röthet sich im Sonnenlicht sogleich, im zerstreuten Lichte allmählich und setzt langsam Metall ab. Reuchas (J. Pharm. 17, 116; N. Tr. 24, 2, 187). 16. Bei Gegenwart von freiem Alkali oxydirt wässriges rothes Blutlangensalz Gummi zu Kohlensäure und Wasser, doch langsamer als Rohrzucker. Wallace (Chem. Soc. Qu. J. 7, 77; J. pr. Chem. 64, 77).
- 17. Mit Bierhefe in Berührung geräth Gummilösung nicht in Gährung, Cruikshank; es wird nicht verändert durch Speichel und Magensaft. Frenchs. Blondlot (VIII, 577). Beim Stehen mit Küs und Kreide in der Wärme liefert Gummi, ohne vorherige Bildung von Hefe, Weingeist, etwas Milchsäure, aber weder Mannit noch Glycerin. Berthelot (N. Ann. Chim. Phys. 50, 365).

Verbindungen. — Mit Wasser. — Lufttrocknes arab. Gummi enthält Wasser, das im Vacuum oder beim Erwärmen entweicht.

Das Nähere belm arabinsauren Kalk (VII, 647).

Die leicht erfolgende Auflösung der feuchten Arabinsäure in Wasser wird durch Weingeist nicht gefällt, ausser bei Gehalt der Arabinsäure an Mineralsäuren oder Salzen. Fügt man zu der mit Weingeist vermischten Lösung einen Tropfen Salzsäure, Salpetersäure oder Kochsalzlösung, so erfolgt vollständige Fällung. Neubauer. Ebenso verhält sich der Schleim von Gummi arabicum electum, wenn er mit einem gleichen bis doppelten Maass Weingeist von 77 Volumproc, vermischt wird. Ein Tropfen Salzsäure oder Kochsalzlösung bewirkt das Gerinnen, mehr beider Flüssigkeiten löst Alles wieder auf. Bei anderen Sorten Gummi arabicum bewirkt Weingelst sogleich Gerinnen, das durch Salzsäure verschwindet. Ludwig (N. Br. Arch. 82, 155). Nach anderen Angaben wird Gummischleim durch Weingelst gefällt, selbst wenn er nur 1/10 Proc. Gummi enthält. Vergl. auch Darst. der Arabinsäure (VII, 641).

hält. Vergl. auch Darst. der Arabinsäure (VII, 641).

Die wässrige Lösung des arabischen oder Senegal-Gummi's ist der Gummischieim, Mucilago. Derselbe ist mehr oder weniger dickflüssig, kle-

bend, durchsichtig oder durchscheinend, farblos bis blassgelbbraun. 100 Th. Wasser lösen bei 15° 100, bei 100° 108 bis 116 Th. arab. Gummi, Herberger, sei lösen bei 15° 72, bei 100° 96 Th. Senegalgummi, Herberger, nach Guérin-Varry bei 20° 18,5, bei 100° 24,14 Th. Senegalgummi. — Gummischleim wird durch borsaure Salze, nicht durch freie Borsäure oder freies Alkali, verdickt, durch Zusatz von Säuren wieder flüssig. Schiller (Berl. Jahrb. 1808, 186). Buchholz (Taschenb. 1811, 238). Lambert u. Giesecker (Schw. 43, 491). Vogrt (Br. Arch. 17, 50). Herberger Ludwig. Durch schwefelsaures Natron wird Gummischleim gefällt, Barberul (N. J. Pharm. 17, 124), durch Kieselfeuchtigkeit getrübt und in weissen Flocken gefällt, Thomson, Herberger, nicht uach Guérin-Varry. Wässriges schwefelsaures Eisenoxyd macht Gummischleim zur Gallerte erstarren, Braconnot, ebenso salzsaures Eisenoxyd. Die mit wenig Eisenoxydsalz versetzte Gummilösung wird durch Alkalien nicht gefällt. Rose.

Mit Basen. Arabinsäure bildet mit den Alkalien und alkalischen Erden die arabinsauren Salze, die aus der wässrigen Lösung durch Weingeist gefällt werden. Sie zerlegt die kohlensauren Alkalien

und treibt die Kohlensäure aus ihnen aus. Neubauer.

Arabinsaures Kali. — Wird aus der Lösung des Arabins in kohlensäurefreier Aetzkalilauge durch Weingeist gefällt. Neubauer.

		Bei 100°.	NEUBAUER.		
	36 C 30 H 30 O KO	216 30 240 47,2	40,52 $5,63$ $45,03$ $8,82$	40,24 5,72 44,80 9,24	000 -
-	3C12H10O10,KO	533,2	100,00	100,00	10770

So nach Neubauer.

Arabinsaurer Baryt. — Aus der Lösung der Arabinsäure in überschüssigem Barytwasser fällt Weingeist einen Niederschlag, der 17,62 Proc. Baryt enthält. Ist überschüssige Arabinsäure vorhanden, so hält der Niederschläg 10,93 bis 11,15 Proc. Baryt und löst sich in Wasser zur schleimigen Flüssigkeit. Neubauer.

	m + 4000		**	-/ 10
	Bei 100°.		Neubauer.	
24 C	144	36,00	36,63	
20 н	20	5,00	5,16	
20 O	160	40,00	40,59	10 -10
BaO	76,5	19,00	17,62	
2(C12H10O10),BaO	400,5	100,00	100,00	57027

Arabinsaurer Kalk. — Arabisches Gummi bildet mit Kalk eine Verbindung, die durch die Kohlensäure der Luft zersetzt wird, Kuhlmann (Ann. Pharm. 27, 22), und dabei 5 facil-gewässerten kohlensauren Kalk absetzt. Prlouze (Ann. Chim. Phys. 48, 307). Dem Strom der Voltaïschen Säule ausgesetzt, scheidet die Lösung gewässerten kohlensauren Kalk ab, unter denselben Erscheinungen, wie Zuckerkalklösung. Becquerel (Ann. Chim. Phys. 47, 12). — a. Vermischt man wässrige Arabinsäure mit überschüssigem ammoniakalischen Chlorcalcium und fällt mit Weingeist, so ist der Niederschlag nach dem Trocknen bei 100° C¹²H¹¹0¹¹. Ca0 + 2C¹²H¹¹0¹¹. Heckmeijer. — b. Kocht man Arabinsäure mit Wasser und überschüssiger Kalkmilch, so fällt Weingeist aus dem stark

alkalischen Filtrat schleimigen Niederschlag, der 8,54 Proc. Kalk hält und an der Luft Kohlensäure anzieht. Neubauer. — c. Durch Auflösen von Arabinsäure in Kalkwasser und Fällen mit Weingeist wird ein Niederschlag erhalten, der 2,95 Proc. Kalk hält und sich in Wasser zum alkalischen Schleim löst. Bei Anwendung von weniger Kalkwasser hält der Niederschlag 2,14 bis 2,55 Proc. Kalk und reagirt sauer oder neutral. Neubauer.

20	O CaO	160 28 352	45,46 7,95	45,31 8,51 100,00	60	CaO	480 28	48,00 2,80 100,00	$ \begin{array}{r} 6,35\\ 47,63\\ 2,95\\ \hline 100,00 \end{array} $
$\begin{array}{c} 24 \\ 20 \end{array}$	C	144	40,90 5,68	40,45 5,70	72 60	C H	432 60	43,20 6,00	43,07
		Nach	b.	NEUBAUER. Bei 100°.		Na	ich c.		NEUBAUER. Bei 100°.

Das arabische und Senegal-Gummi des Handels ist wesentlich saurer arabinsaurer Kalk mit arabinsaurem Kali, daher es beim Verbrennen gegen 3 Proc. grösstentheils aus kohlensaurem Kali und Kalk bestehende Asche lässt. Neubauer. — Spec. Gew. des arabischen Gummi's 1,355, Guérin-Varry, 1,49 Herberger, des Senegalgummi's 1,43 Guérin-Varry, 1,62 Herberger. Röthet Lackmus. Hält im lufttrocknen Zustande hygroskopisches Wasser, das beim Erhitzen entweicht, 12,4 bis 17 Proc. betragend. Vergl. auch Gélis (VII, 642). Zusammensetzung der Asche des arabischen Gummi's vergl. Löwenthal u. Hausmann (Ann. Pharm. 89, 112). An Weingeist gibt arab, und Senegal - Gummi 0,4 bis 0,5 Proc. Krümelzucker ab. Ludwig (N. Br. Arch. 82, 39).

Arabinsaures Bleioxyd. — Aus wässrigem Arabin fällt Bleiessig weissen Niederschlag, der 30,64 Proc. Bleioxyd hält, bei  $100^{\circ}$  gelb, bei 160 bis  $180^{\circ}$  braun wird und nach langem Auswaschen noch 27 Proc. Bleioxyd hält. Neubauer.

		Bei 100°.		NEUBAUER.	
	36 C 30 H 30 O 2 PbO	216 30 240 223,4	30,46 4,23 33,84 31,46	30,88 4,33 34,15 30,64	
3(C12	н10010),2Рь0	709,4	100,00	100,00	

Gummischleim löst Bleioxyd, Peschier (J. Pharm. 3, 509) und bildet eine schwere, zusammenhängende Verbindung. Berzelius. Bleizucker und salpetersaures Bleioxyd fällen Gummischleim nicht, aber Bleiessig und basischsalpetersaures Bleioxyd erzeugen [Bleiessig, selbst bei starker Verdünnung, Städeler (Ann. Pharm. 111, 26)] reichlichen weissen Niederschlag. a. Vermischt man Gummischleim mit Bleiessig oder basisch-salpetersaurem Bleloxyd, oder fügt man zu schwach ammoniakalischem Gummischleim salpetersaures Bleioxyd, bis die alkalische Reaction verschwunden, nicht aber alles Gummi ausgefällt ist, so hält der käsige, nach dem Trocknen leicht zerreibliche Niederschlag 38,25 Proc. Bleioxyd, Berzelius (Lehrb. 3. Aufl. 6, 400), 37,9 bis 38,1 Proc. Rieckl (N. Br. Arch. 55, 155). Tropft man Gummischleim in überschüssigen Bleiessig, so hält der Niederschlag bei 130° 37,27 Proc. Bleioxyd, wird umgekehrt Bleiessig zu überschüssigem Gummischleim gefügt, so hält er 30,25 Proc. Mulder.

Arabinsaures Kupferoxyd. - Aus der mit essigsaurem Kupferoxyd gemischten wässrigen Arabinlösung fällt Weingeist Niederschlag von der Formel C<sup>12</sup>H<sup>10</sup>O<sup>10</sup>, CuO, C<sup>12</sup>H<sup>11</sup>O<sup>11</sup>. HECKMEIJER. — Versetzt man wässriges arab. Gummi mit Kalilauge, dann mit Kupfervitriol, so entsteht ein blauer, in alkalischem Wasser unlöslicher, in reinem Wasser löslicher Niederschlag, der auch beim Kochen nicht

schwarz wird. Trommer (Ann. Pharm. 39, 360).

Der himmelblaue Niederschlag ist luftbeständig, bräunt sich unter kochendem Wasser nach längerer Zeit und hält im Vacuum getrocknet 40,2 Proc. Kupferoxyd. Lassaigne (J. chim. méd. 18, 416). Versetzt man Gummischleim mit wenig Kupfervitriol, darauf mit überschüssiger Aetzkalilauge und erwärmt schwach, so entsteht tief lasurblaue Lösung, die beim Kochen klar und blau bleibt. Hält das Gummi (durch Weingelst ausziehbaren) Zucker, so tritt Reduction zu Kupferoxydul ein. Ludwig (N. Br. Arch, 82, 157). - Bei langem Kochen von Gummischleim mit wässrigem essigsauren Kupferoxyd scheidet sich ein brauner Niederschlag und beim Stehen des Filtrats rothes Kupferoxydul aus. Peschier (J. Pharm. 3, 509). — Gummi löst sich in wässrigem Kupferoxydammoniak, Cramer (J. pr. Chem. 73, 15), und scheidet aus der Lösung der Holzfaser in dieser Flüssigkeit die Holzfaser vollständig aus. Schlossberger (Ann. Pharm. 107, 24).

Gummilösung löst Quecksilberoxydul und Quecksilberoxyd. Peschier (J. Pharm. 3, 509). Sie fällt salpetersaures Quecksilberoxydul weiss, nicht Quecksilberoxydsalze und Dreifach-Chlorgold. Pfaff. — Sie wird durch Gattäpfelaufguss nicht gefällt. Pfaff. - Concentrirter Gummischleim wird weder durch Indigo noch durch Carmin gefärbt. Maschke (J. pr. Chem.

76, 47).

Arabinsäure und arabisches Gummi sind unlöslich in Weingeist und Aether. Dem arabischen Gummi entzieht Weingeist fremde Bestandthelle. — Glycerin löst arab. Gummi. CAP u. GAROT (N. J. Pharm. 26, 81).

### Anhang zur Arabinsäure und Gummi.

1. Gummi aus Gummigutt. - Erschöpft man Gummigutt mit Aether und absolutem Weingeist, kocht den Rückstand mit Wasser, engt ein und fällt die Lösung mit Wasser, so wird schlelmiger Niederschlag erhalten, dem man durch Waschen mit Weingeist Farbstoffe entzieht — Nach dem Trocknen bei 110° und Zerreiben blassgelbes Pulver, das 44,47 Proc. C, 6,16 H und 49, 37 0 enthält (also Cl2H10010). — Liefert mit Salpetersäure Schlelmsäure, mit verdünnter Schwefelsäure nach 12stündigem Kochen rothbraunen, sehr süssen, nicht gährungsfähigen Zucker. Büchner (Ann. Pharm. 45, 89).

2. Gummi der Ipecacuanhawurzel. - Man fällt aus dem Absud der Wurzel Phosphorsäure mit Bleizucker, filtrirt, fällt das Filtrat mit Bleiessig, zersetzt den gewaschenen und in Wasser vertheilten Niederschlag mit Hydrothion, engt das vom Schwefelblei befreite Filtrat auf die Hälfte ein, und fällt das Gummi mit Weingeist von 98 Proc. Hält 44,45 Proc. C, 6,31 H und 49,

24 O. Willigk (Wien. Acad. Ber. 5, 190).
3. Gummi des gegohrenen Rübensaftes. — Man fällt Runkelrübensaft mit Welngeist, wäscht den Niederschlag, löst ihn in Wasser, fällt die Lösung mit Bleiessig, zerlegt den Niederschlag unter Wasser mit Hydrothion und verdunstet das Filtrat im Wasserbade zur Trockne. — Durchsichtige, glasige, kaum gefärbte Masse, dem arab. Gumml ähnlich. Hält 40,89 Proc. C, 6,10 H und 53,01 O. KIRCHER (Ann. Pharm. 31, 337).

### Metagummisäure.

A. GKLIS. Compt. rend. 44, 144; J. N. Pharm. 31, 216; J. pr. Chem. 71, 378.

Compt. rend. 50, 124; N. J. Pharm. 37, 81; Ausz. Chem. Centr. 1860, 607. Vergl. VII, 638.

Bildet mit Kalk verbunden das Cerasin, den in Wasser unlöslichen Theil des Kirsch-, Pflaumen-, Apricosen-, Pfirsich- und Mandelbaumgummi's, der nach Frrmy und Gklis identisch ist mit der aus arabischem Gummi entstehenden unlöslichen Verbindung.

Kirschgummi ist ein Gemenge von Arabin und Cerasin nach wechselnden Verhältnissen, Schmidt, es hält 34,9 Proc. Cerasin, 52,1 Proc. Arabin, 1 bis 3 Proc. Asche und Wasser. Guérin-Varry. Gummi Cerasorum lässt beim Kochen mit Wasser Bassoringallerte zurück, während Gummi Persicorum sich fast ganz löst. Beide enthalten etwas Krümelzucker, letzteres auch etwas Gerbsäure. Ludwig (N. Br. Arch. 82, 152). Mandelbaumgummi löst sich fast ganz in Wasser. Landeren (Repert. 56, 82). — Gummi des Kirschbaumes und der oben genannten Bäume zeigt dieselbe Zusammensetzung, nahezu der Formel C12H10O10 entsprechend, Guern-Varry, Verdunstet man Kirschguumi mit Wasser und Salzsäure, so fällt Weingeist aus der dünnflüssig gewordenen Lösung Gummi, das 44,26 Proc. C, 6,27 H und 49,47 0 halt, also C12H10O10 ist. SCHMIDT (Ann. Pharm. 51, 38).

Bildung und Darstellung. 1. Schichtet man eine syrupdicke wässrige Lösung von arabischem Gummi über Vitriolöl, so ist dieselbe nach mehrstündiger Berührung in Metagummisäure verwandelt, die man abhebt, auswäscht und trocknet. Fremv. - 2. Arabisches Gummi wird durch längeres Erhitzen auf 150° in Wasser unlöslich, Gélis, und in metagummisauren Kalk verwandelt. Vergl. VII, 642. — 3. Dieselbe Veränderung erleidet arabisches Gummi beim Rösten mit Oxalsäure. Fremy. — 4. Das Arabin Neubauer's wird durch Trocknen in Wasser unlöslich, ohne Zweifel indem es in Metagummisäure übergeht.

Aus Kirschgummi wird Cerasin erhalten durch Ausziehen des Arabin's mit Wasser von 20° und Trocknen des ungelöst bleibenden Theils im Wasserbade. So bildet es eine farblose, halbdurchsichtige, leicht zerreibliche Masse, die 8,4 Proc. Wasser hält und 1 Proc. Asche lässt. Es quillt in kaltem Wasser auf, ohne sich zu lösen, Guérin-Varry (Ann. Chim. Phys. 49, 274).

Hält aus arabischem Gummi mit Vitriolöl dargestellt 40,96 Proc. C, 6,02 H und 53,02 0 im Mittel. Fremy. Ist wie aus Neubauer's Analyse des Arabins (richtiger der Metagummisäure) hervorgeht. C12H11O11. KR. Vergl. VII, 641.

Metagummisäure wird durch Kochen mit Wasser nicht verändert, aber geht beim Kochen mit alkalischem Wasser, oder mit wenig Kalk in löslichen arabinsauren Kalk über. Fremy. Ebenso wird natürliches Cerasin, (sofern es kalkhaltig ist) Guérin-Varry, durch Erhitzen von arabischem Gummi erhaltener metagummisaurer Kalk, Gélis, beim Kochen mit Wasser aufgelöst. Auch die Auflösung des natürlichen Cerasins Leim Kochen mit Wasser erfolgt nach Zusatz von kohlensaurem Alkali rascher und unter Ausscheidung von kohlensaurem Kalk. FREMY. - Beim Kochen mit Salpetersäure von 1,139 spec. Gew. liefert Cerasin eben so viel Schleimsäure als arab. Gummi. GUÉRIN-VARRY.

Löst sich nicht in Weingeist.

#### Bassorin.

#### C12H10O10 oder C24H20O20?

Guérin-Varry. Ann. Chim. Phys. 49, 248 und 51, 222. MULDER. J. pr. Chem. 15, 297; ferner 37, 338. Schmidt. Ann. Pharm. 51, 29. Ludwig. N. Br. Arch. 82, 33 und 153.

Traganthstoff, Buchholz. Traganthin, Adraganthin, Berzelius' Pflanzenschleim z. Th. - Der in Wasser unlösliche und darin aufquellende Thell des Bassora-, Traganth- und anderer Gummisorten. Vergl. VII, 638.

Vorkommen. Im Gummi Bassora oder Kutera, welches nach VAUQUELIN und Fremy fast ganz daraus besteht, nach Guérin-Varry 61,31 Proc. Bassorin neben Arabin, Asche und durch Weingeist ausziehbaren Bestandtheilen enthält. Vergl. über dieses Gummi Guérin-Varry, Guibourt (J. chim. méd. enthält. Vergl. über dieses Gummi Guérin-Varry, Guibourt (J. chim. méd. 8, 419; Ann. Pharm. 9, 225), Vauquelin (Bull. Pharm. 3, 52), Ludwig (N. Br. Arch. 82, 32). — Im Acajougummi. Trommsdorff (N. Tr. 22, 2, 252). — Im Gummi von Cactus opunlia. Bazir u. Guibourt (J. Pharm. 20, 525), Trommsdorff (N. Tr. 19, 2, 35). — Im Gummi Simarubae. Ludwig. — Im falschen Traganthgummi. Guibourt (J. chim. méd. 8, 419; Ann. Pharm. 9, 221). — Im falschen Gummi arabicum. N. v. Esknbeck (Mag. Pharm. 25, 2, 41), Brandes (Mag. Pharm. 33, 4). — Traganthgummi hält nach Buchholz (Taschenb. 1315, 83) 57 Proc. Arabin und 43 Proc. Bassorin, ausserdem (jedoch nicht immer, Flaschhoff, Br. Arch. 21, 222) Stärk-FIG. Ausserdem (Jedoch mehr als das weisse, und bläut sich desshalb mit Iod. Fromherz (May. Pharm. 1826, 15, 169). Planche (J. Pharm. 13, 25). Hält nach Guéain-Varry 53,3 Proc. Arabin, 33,1 Proc. Bassorin, 11,1 Proc. Wasser und 2.5 Proc. Asche, nach Andern weilig oder kein Arabin. Lässt 3,57 Proc. Asche, Löwenthal u. Hausmann (Ann. Pharm. 89, 112), hält im Mittel 16,35 Proc. Wasser. Ludwig (N. Br. Arch. 82, 38). Kochender Weingeist entzieht dem Traganth 1,56 Proc., die Lösung hielt einen Bitterstoff, nur einmal Zucker. — Ueber die microscopischen Bestandtheile des Traganths vel. Mohl. (Bol. Zeit. 1857, 37), Hantig (Entwickl. d. Pflanzenk. 39), MASCHER (J. pr. Chem. 76, 49).

Bei 17,5° getrockneter Traganth hält 40,5 Proc. C, 6,61 H und 52,89 O. Hebrmann. Bei 100 bis 110° getrockneter ausgesuchter Traganth hält 45,25 Proc. C, 6,00 H und 48,75 O, nach Abzug von 1,75 Proc. Asche. Schmidt.

Darstellung. Man erschöpft Traganth- oder Bassoragummi mit kaltem Wasser und trocknet den ungelöst bleibenden Rückstand. GUÉRIN-VARRY. TROMMSDORFF wendet Acajougummi an und wäscht

den Rückstand noch mit Weingeist.

Schmidt lässt reine Traganthstücke mit kaltem Wasser übergossen 24 Stunden stehen, schüttelt die aufgequollene Masse mit salzsäurehaltigem Weingeist, bis sie zusammenballt, giesst den Weingeist von dem Klumpen ab, vertheilt denselben in Wasser, schüttelt wieder mit salzsäurehaltigem Weingeist und so fort, bis das Absliessende keinen Rückstand mehr lässt. Er wäscht die anhängende Säure mit Weingeist fort und trocknet auf Glasplatten. So muss Arabin beigemengt bleiben, falls der Traganth davon enthält. Kn.

Eigenschaften. Farbloses, halbdurchsichtiges, schwer zerreibliches Gummi, aus Traganth dargestellt schmutzigweisse Schuppen. Guérin-Varry. Geruch- und geschmacklos. Luftbeständig. - Vergl. auch Maschke (J. pr. Chem. 76, 48). - Nicht verdaulich. Frenichs (VIII, 577).

			GUÉRIN	-VARRY.	SCHMIDT.	MULDER.
			a.	b.	Mittel, Bei 110°.	Mittel, Bei 130-140°.
12 C	72	44,44	37,28	35,79	44,86	45,30
10, H	10	6,17	6,85	7,11	6,20	5,85
<b>10 0</b>	80	49,39	55,87	57,10	48,94	48,85
C12H10O10	162	100,00	100,00	100,00	100,00	100,00

So nach Schmidt. Sein Bassorin liess noch 0,65 Proc. Asche und verlor beim weiteren Erhitzen auf  $170^{\circ}$  5,22 Proc. Wasser, dann der Formel  $C^{12}H^{9}O^{9}$  entsprechend. — a. aus Bassora-, b. aus Traganthgummi nach Abzug von Asche —  $C^{10}H^{11}O^{11}$ . Guérin-Variy. Isomer mit Arabinsäure und Metagummisäure, aber von belden verschieden. Fremy  $(N.\ J.\ Pharm.\ 37,\ 81)$ . Ist nach Muldr  $C^{24}H^{19}O^{19}$ ; nach ihm war Schmidt's Bassorin unvollständig getrocknet.

Zersetzungen. 1. Bei 100° im Luftstrome getrockneter Traganthschleim wird beim Erhitzen auf 140° gelblich, verliert dabei 1.73 Proc. an Gewicht und zersetzt sich bei 150° unter stärkerer Färbung. MULDER. (Vergl. oben.) — 2. Traganth liefert bei der trockenen Destillation kohlensaures und brennbares Gas, Pyroschleimsäure, die etwas Ammoniak hält und lässt Kohle, kohlensauren und wenig phosphorsauren Kalk. Cruikshank. — 3. Mit Wasser bereiteter Traganthschleim nimmt nach mehrwöchentlichem Stehen Geruch nach saurem Kleister und Buttersäure an. Guérin-Varry. — 4. Beim Erhitzen mit Salpetersäure liefert Bassorin 22,6 Proc. Schleimsäure und etwas Kleesäure, Guérin-Varry, Traganth auch Aepfelsäure (Zuckersäure?) und kleesauren Kalk. Scheele. Laugier (Ann. Chim. 72, 82). Conc. Salpetersaure liefert mit Traganth Xylordir. Braconnot. Sie macht Bassorin in der Kälte aufquellen und bildet beim Erwärmen durch Weingelst fällbare Lösung; schwache Salpetersäure löst es nur beim Erwärmen, die Lösung ist durch Bleiessig fällbar. Trommsdorff. - 5. Bassorin wird durch kaltes Vitriolöl nicht verändert, durch heisses verkohlt. GUÉRIN-VARRY. Traganth verkohlt mit Vitriolöl und liefert Spuren künstlichen Gerbstoff. Hatschett. — Verdünnte Schwefelsäure löst Bassorin beim Kochen und bildet krystallisirbaren, nicht gährungsfähigen Zucker, Guerin-Varry, neben einem Gummi, dessen wässrige Lösung durch Weingeist und Bleiessig gefällt wird. In kaltem Wasser aufgequollener Traganth wird bei längerem Erwärmen oder Eindampfen mit verdünnter Schwefelsäure, Salzsäure oder Kleesäure dünnflüssig, endlich bis auf einige Flocken gelöst; aus dem Filtrat scheidet Weingeist weisses Gummi, während Traubenzucker gelöst bleibt. Das Gummi hält im Mittel 44,26 Proc. C, 6,25 H und 49,49 O. Schmidt. — 6. Bassorin wird durch Kochen mit wässrigen Alkalien in ein lösliches Gummi verwandelt, das dem arab Gummi gleicht, aber sich von diesem durch die Fällbarkeit seiner Lösung durch Bleizucker unterscheidet. Fremy. - 7. Traganthschleim, mit gebranntem Kalk gekocht, wird anfangs gelb, nach 2 Stunden wieder farblos, während der niedergefallene Kalk gelb erscheint; die klare Flüssigkeit hält ein Kalksalz gelöst. Zeise.

Verbindungen. Bassorin löst sich nicht in Wasser, auch nicht in kozhendem, aber quillt darin zur Gallerte auf. Wird Traganth

mit 1000 oder 1200 Th. Wasser eingeweicht und das Aufgelöste von der aufgequollenen schleimigen Masse abgegossen, so wird diese auf Zusatz von viel Wasser und Umrühren zuletzt so dünnflüssig erhalten, dass sie als zähe Flüssigkeit durchs Filter geht, indem jeder Tropfen einen Faden bildet. Berzelius (Lehrb. 3. Aufl. 6, 407). Feuchtes Bassorin vor dem Trocknen 2 Stunden mit Wasser gekocht, bildet eine farblose dünnstüssige Lösung, die sich nach dem Verdunsten nur theil-wels wieder löst. Trommsdorff. Traganth gibt nach einigen Angaben nichts, nach anderen Angaben Arabin an Wasser ab. Vergl. oben.

Bassorin löst sich leicht in Salzsäure, in wässrigem Ammoniak und bleibt beim Verdunsten unverändert zurück. Trommsdorff.

Mit Bleioxyd. - Die mit viel Wasser verdünnte Traganthgallerte gerinnt mit Bleiessig, schwach mit Bleizucker. — Lässt man Traganthpulver mit kaltem Wasser übergossen 24 Stunden stehen, seiht durch Leinwand, wo nur wenig Beimengungen zurückbleiben, fällt mit Ammoniak und Bleizucker, wäscht und trocknet bei 120°, so wird Niederschlag a erhalten. Lässt man unzerkleinerten Traganth 24 Stunden in Wasser liegen, glesst die klare Flüssigkeit ab, stellt aus dem Rückstande noch zwei solcher Auszüge dar und fällt jeden einzeln mit Blelessig, so werden die Niederschläge b, c und d erhalten. MULDER. Da die organische Substanz aller Niederschläge nahezu dieselbe Zusammensetzung hat, so schliesst MULDER, dass Traganth kein Arabin enthalte, sondern nur einen Bestandtheil, der nach ihm Pectinsäure ist.

# MULDER

	a.	b.	C.	đ.
PbO	51,38	53,31	38,84	47,54
C	17,49	20,77	27,22	23,14
H	2,06	2,50	3,12	2,78
0	29,07	23,42	30,82	26,52
	100,00	100.00	100,00	100,00

Die mit Wasser verdünnte Traganthgallerte macht salzsaures Zinnoxyd gerinnen, sie fällt nach Bostock salpetersaures Quecksilberoxydul röthlich, nach Pfaff salpetersaures Quecksilberoxydul und Oxyd weiss. Sie wird durch Weingeist gefällt.

# Pflanzenschleim. C12H10O10 oder C24H20O20.

LEO MRIER. Berl. Jahrb. 27, 2, 75.

GUÉRIN-VARRY. Ann. Chim. Phys. 49, 248; Schw. 65, 220; N. Tr. 26, 2, 155; Ausz. Pogg. 29, 50.

MULDER. J. pr. Chem. 15, 293; ferner 37, 334.
Schmidt. Ann. Pharm. 51, 29.
Nägeli u. Cramer. Pflanzenphys. Untersuchungen. Zürich \*1855; Ausz. Pharm. Centr. 1855, 426.

Gelin. Murilage. Vegetabilische Gallerte. — Hauptsächlich von Schmidt untersucht, von Mulden früher mit Pectinsäure verwechselt. Die hier unter dem Namen Pflanzenschleim zusammengefassten Substanzen zeigen untereinander einige Verschiedenheiten, die vielleicht eine weitere Theilung nöthig machen. Schmidt rechnet auch Traganth, daher vielleicht Bassorin überhaupt, zum Pflanzenschleim. Vergl. VII, 638.

Vorkommen. Ohne Zweifel ein allgemein verbreiteter Pflanzenbestandtheil. Beschrieben und untersucht aus folgenden Pflanzentheilen. Aus den Wurzeln von Althaea officinalis, den Knollen von Orchis-Arten (Salep-

schleim). - Aus den Samen von Plantago Psyllium, Lein, Salvia-Arten und andern Labiaten, Ouitten, - Aus der Rinde und den Blättern der Linde und Ulme. - Aus Knorpeltang (Sphaerococcus crispus), der Pflanzenschlelm bil-

det fast die ganze Alge, und aus Zuckertang (Fucus saccharinus).

Ueber Althäschleim vergl. noch Trommsdorff (N. Tr. 19, 1, 164), über Flohsamenschleim Braconnot (J. chim. méd. 17, 513; Repert. 75, 190), über Leinsamenschleim Vauqurlin (Schw. 9, 142), Leo Mkirk (Berl. Jahrb. 1826, 1, 71), über Ulmen- und Lindenschleim Braconnot (N. Ann. Chim. Phys. 17. 352), über den Schleim kranker Ulmen auch Vauqurlin (Ann. Chim. 21, 43). Ueber Zuckertangschleim Witting jun. (J. pr. Chem. 73, 138).

Darstellung. Man lässt Leinsamen, Flohsamen oder Quittenkörner unzerkleinert mit kaltem Wasser übergossen unter Umschütteln stehen, kolirt, kocht auf, kolirt wieder, engt im Wasserbade ein, bis Weingeist zähe Fäden fällt, versetzt mit Weingeist, presst den Niederschlag stark aus, lässt ihn in etwas Wasser aufquellen und schüttelt mit salzsäurehaltigem Weingeist, so lange dieser noch Kalksalze entzieht. Schmidt. Mulder. So bleibt dem Pflanzenschleim noch etwas Asche beigemengt. — Frühere Angaben über Pflanzenschleim beziehen sich meistens auf den eingedampften, oder mit Weingelst erschöpften, oder noch mit Thierkohle gekochten Absud der Pflanzentheile,

Eigenschaften. Nach dem Trocknen hornartige oder knorpelige, amorphe, meistens gefärbt erhaltene Masse. Zerreiblich. Neutral.

			SCHMIDT.	MULDER.	
				Aus Lein.	Aus Quitten.
			Bel 100-110°.	Bei 150°.	Bei 130150°.
12 C	72	44,44	44,43 bis 44,95	44,83	45,45
10 H	10	6,16	6,12 bis $6,33$	5,92	6,07
10 0	80	49,40		$49,\!25$	48,48
C12H 10O 10	162	100,00		100,00	100,00

NAGELI U.	URAMER.
Aus Lein.	Aus Quitten.
44,90	46,60
$\frac{6,03}{49,07}$	6,11
49,07	47,29

100,00

100.00

Schmidt's und Mulder's Analysen nach Abzug von Asche, die bei Schmidt 0,415 bis 1,39 Proc., bei Mulder 2,04 bis 4,25 Proc. betrug. — Schmidt untersuchte Althä-, Flohsamen-, Knorpeltang-, Leinsamen- und Quittenschleim mit nahezu gleichen Resultaten. Mulder gibt die Formel C<sup>24</sup>H<sup>19</sup>O<sup>19</sup>, und nimmt an, dass Schmidt's Substanzen nicht genügend getrocknet gewesen selen. Vielleicht erklärt der grössere Aschengehalt seiner Substanzen, den von ihm gefundenen kleineren Wassertoffgehalt. Guérin-Varry's Analyse und zum Theil unverständliche Angaben vergl. Ann. Chim. Phys. 40, 248 Phys. 49, 248.

Zersetzungen. 1. Bei 100° im Luftstrome getrockneter Leinsamenschleim verliert bei allmählichem Erhitzen auf 150° 1,28 Proc. an Gewicht und bildet eine Spur Säure, weiter bis auf 170° erhitzt, verlicrt er noch 1,93 Proc., zeigt sich aber zersetzt. Quittenschleim verliert bei 150 0,65, bis 170° dann noch 1,04 Proc. Mulder. Bei 110° getrockneter Flohsamenschleim verliert bei 175° 5,8, Quittenschleim 4,96 Proc. Schmdt. - 2. Bei der trocknen Destillation

entwickelt Althäschleim kohlensaures und Kohlenwasserstoff-Gas, lässt brenzliches Oel und saures (ammoniakhaltiges) Destillat übergeher und lässt Kohle. Leo Meier. — 3. Beim Kochen mit verdünnten Säuren wird Pflanzenschleim dünnflüssig und in Gummi und Zucker zerlegt. Ouittenschleim wird anfangs durch Säure coagulirt, nach einigen Stunden zerlegt, leichter ist Flohsamenschleim u. A. zerlegbar. Lässt man zerkleinerte Salepknollen in Wasser aufquellen, zerquetscht und digerirt längere Zeit mit verdünnter Schwefelsäure, so bleiben Zellenmembranen zurück, während das Filtrat Gumml und Zucker hält, Schmidt. — 4. Beim Kochen von Pflanzenschleim mit Salpetersäure wird Oxalsäure. nach einigen älteren Angaben auch Schleimsäure erhalten. schleim liefert mit Salpetersäure Kleesäure, Meien, Schleimsäure, Tromms-porff. Flohsamenschleim liefert Kleesäure und künstliches Bitter, ohne Schleimsäure. Braconnot. Leinsamenschleim durch Ausziehen des Samens mit Wasser und Abdampfen des Auszuges erhalten, wird durch Wasser in einen unlöslichen und einen löslichen Theil zerlegt, von denen nur letzterer mit Salpetersäure Schleimsäure liefert, Guérin-Varry. Nach Vauouelin und MEIER werden aus Leinsamenschleim Kleesäure, künstliches Bitter und Schleimsäure erhalten, nach Nägkli u. Cramke entsteht hauptsächlich Kleesäure und ein in verdünnter Salpetersäure und Wasser kaum lösliches, in wässrigem Kall ziemlich leicht lösliches krystallisches Pulver. Quittenschleim liefert mit Salpetersäure nur Kleesäure, Nägeli u. Cramen, ebenso Ulmenschleim. Bra-CONNOT. - Mit conc. Salpetersäure liefert Leinsamenschleim wenig Xyloïdin. Mit Salpeterschwefelsäure wird aus Pflanzenschleimen beim Erhitzen verpuffendes Product erhalten, Nägeli u. Cramer.

5. Beim Erwärmen mit Vitriolöl verkohlt Pflanzenschleim unter Entwicklung schwefliger Säure. Meier. Mit Vitriolöl behandelter Quittenschleim färbt sich mit Iod blau, Kützing, Nägeli u. Cramer, mit Zweifach-Iodzink nach einigen Tagen prächtig roth. Nägeli u.

CRAMER.

6. Ulmenschleim wird durch Kalilauge verdickt, beim Kochen dünnflüssig und in Gummi verwandelt. Braconnot. — 7. Beim Digeriren mit Weizenkleber wird Pflanzenschleim wie durch verdünnte Säuren zerlegt. Schmidt. Durch Speichel, Magensaft, Galle oder Pankreassaft wird Pflanzenschleim nicht verändert. Frenchs (VIII, 577).

Mit Wasser übergossen quillt Pfianzenschleim stark auf, nach Nägeli u. Cramer ohne dass eigentliche Lösung entsteht. Die entstehende Gallerte ist undurchdringlich für Weingeist, Aether, fette und flüchtige Ocle. Trockner Leinsamenschleim ist in Wasser nur theilweis löslich. Quittenschleim löst sich auch nach dem Auswaschen weder in kaltem noch heissem Wasser, wenn er durch Säuren aus der wässrigen Lösung gefällt war. Schmidt. Die wässrige Lösung einiger Pflanzenschleime erstartt gallertertig, die anderer nicht. Ueber das Aufquellungsvermögen des Quittenschleims vergl. Nägeli u. Cramer.

Durch verdünnte Säuren wird der wässrige Flohsamenschleim nicht verändert, aber Quittenschleim wird durch Säuren, Alkalien und viele Salze coagulirt. Schmidt. Aus dem Schleim des Zuckertangs scheiden Salpetersäure und verdünnte Schwefelsäure weisse Flocken ab. Witting (J. pr. Chem. 73, 138). — Iod färbt Pflanzenschleim grüngelb.

Witting (J. pr. Chem. 73, 138). — Iod färbt Pflanzenschleim grüngelb.

Barytwasser macht Althäschleim, Trommsdorff, Flohsamenschleim, Braconnot, Ulmenschleim, Berzellus, gerinnen. Aehnlich verhält sich Kalkwasser. Mit schwacher Kalilauge gekochter Salepschleim bildet nach Zusatz von wenig Chlorcalcium klare Gallerte.

Pinit. 655

SCHMIDT. - Durch Borax wird Pflanzenschleim nicht verdickt. Schil-

LER (Berl. Jahrb. 1808, 186) u. A.

Durch Bleizucker wird Pflanzenschleim nicht oder nicht vollständig gefällt, durch Bleiessig vollständig niedergeschlagen. Vergl. Mulder's Analyse der Bleiniederschläge (J. pr. Chem. 15, 293). Der Schleim des Zuckertangs wird durch Bleizucker gefällt. Witting.

Kupfervitriol und schwefelsaures Eisenoxyd verändern Pflan-

zenschleim nicht.

Löst sich nicht in Weingeist und wird durch Gallustinctur aus der wässrigen Lösung nicht gefällt.

# Zuckerartige Stoffe C<sup>12</sup>H<sup>12</sup>O<sup>10</sup>. Pinit.

### C12H12O10 oder C24H24O20.

Berthelot (1855). N. Ann. Chim. Phys. 46, 76; Compt. rend. 41, 392; J. pr. Chem. 67, 233; Chem. Centr. 1855, 699. — Chim. organique, Paris 1860, 2, 213.

JOHNSON. Sill. Am. J. (2) 22, 6; J. pr. Chem. 70, 245; N. Br. Arch. 93, 54; Chem. Centr. 1856, 765.

Fichtenzucker. Pine-sugar. Johnson.

Vorkommen. Im Saft von Pinus lambertina Californiens, Dieser schwitzt aus den Baumstämmen, sammelt sich am Fusse derselben in mittelst Feuers erzeugten Höhlungen und erhärtet zu wudlichen Massen, Berthelot.

Darstellung. Aus dem rohen erhärteten Saft. 1. Durch Auflösen in Wasser, Entfärben der Lösung mit Thierkohle, freiwilliges Verdunsten des Filtrats und Umkrystallisiren aus kaltem Wasser. Die Krystalle schiessen erst nach mehrwöchentlichem Stehen der Lösungen an und wachsen langsam. Berthelot. — 2. Man entfärbt die heisse weingeistige Lösung mit Thierkohle und vermischt mit Aether, bis Trübung entsteht. Nach einigen Stunden erscheinen Krystalle, die man durch Umkrystallisiren reinigt. Johnson.

Eigenschaften. Farblose, harte, strahlige Warzen, aus mikroskopischen, unvollkommen ausgebildeten Krystallen bestehend. Schmilzt erst über 150°. Bildet im Vacuum beim Siedpunkt des Quecksilbers weisse Dämpfe, ohne zu destilltren. Schmeckt fasst so süss wie Kandiszucker. Spec. Gew. 1,52. Rotationsvermögen  $[\alpha]j = 58^{\circ},6$  rechts. Neutral.

BERTHELOT.

12 C 12 H 10 O	72 12 80	$\begin{array}{c} 43,9 \\ 7,2 \\ 48,9 \end{array}$	BERTHELOT. 43,5 7,5 49,0	Johnson, 42,75 7,40 49,85
C12II 12O 10	164	100,0	100,0	100,00

Zersetzungen. 1. Ueber 150° erhitzt, lässt Pinit brenzliches Wasser übergehen, wird bei 250° theilweis zur schwarzen, unlöslichen Masse, aber zersetzt sich erst bei noch höherer Temperatur vollständig mit Caramelgeruch und Entwicklung theerartiger Producte. — 2. Verkohlt auf Platinblech erhitzt und rerbrennt vollständig. — 3. Wird durch heisse Salpetersäure unter Bildung von Nitroverbindungen und wenig Kleesäure zerlegt. — 4. Schwärzt sich

bei raschem Uebergiessen mit Vitriolöl, löst sich aber, wenn allmählich mit Vitriolöl zusammengebracht, bei mässiger Wärme, wie es scheint Pinitschwefelsäure bildend, deren lösliches Kalksalz sich beim Verdunsten seiner Lösung zersetzt. — Wird durch verdünnte Schwefelsäure selbst beim Sieden nicht verändert. — 5. Bildet in verschlossenen Röhren 5 Stunden mit Tartersäure auf 100—120° erhitzt Pinit-Tartersäure; mit Benzoesäure auf 200—250° erhitzt Benzoesäure-Pinitester; mit Stearinsäure auf 200—250° erhitzt Stearinsäure-Pinitester. — 6. Verkohlt in concentriter wässriger Lösung mit Zwei/ach-Iodphosphor zusammengebracht theilweis und liefert flüchtiges, stark lichtbrechendes, gleichzeitig nach Aceton, Carbolsäure und salicyliger Säure riechendes Oel. — 7. Wird bei sehr starkem Erhitzen mit Kalistücken oder Kalk unter Entwicklung scharfer Dämpfe zersetzt. — 8. Reducirt heisses wässriges salpetersaures Silberoxyd-Ammoniak. Pinit ist unveränderlich durch kochende Kalilauge, Ammoniak- oder Barytwasser, weinsaures Kupferoxyd-kali und Anderthalb-Chloreisen. Er gährt nicht mit Hefe.

Verbindungen. Pinit ist sehr leicht in Wasser löslich. Löst sich reichlich in rauchender Salzsäure und krystallisirt beim Abdampfen etwas gefärbt.

Wässriger Pinit löst mehr Kalk als reines Wasser.

Pinit-Bleioxyd. — Aus concentrirtem wässrigen Pinit fällt wässriger ammoniakalischer Bleizucker weissen, käsigen, sehr lockeren, frisch gefällt in vielem kalten Wasser löslichen Niederschlag, der durch siedendes Wasser nur theilweis unter Zersetzung gelöst wird.

Be	i 100° im Vacuu	m.	BERTHELOT.
12 C	144	11,8	12,5
12 H	12	2,0	2,1
10 O	80	13,0	12,6
4 Pb0	$446,\!8$	73,2	72,8
C12H12O10,4PbO	682,8	100,6	100,0

Wässriger Pinit löst Bleizucker.

Pinit löst sich kaum in absolutem, wenig in gewöhnlichem siedenden Weingeist. Berthelot. — Er löst sich in siedendem Weingeist. Johnson. Löst sich nicht in Chloroform. Berthelot.

### Gepaarte Verbindungen des Pinits.

#### Pinit-Tartersäure.

C60H36O70 oder C30H48O35.

Berthelot. (1857.) N. Ann. Chim. Phys. 54, 84; Ausz. Compt. rend. 45, 268; Chem. Gaz. 1857, 441; J. pr. Chem. 73, 159.

Acide pinitartrique.

Wird wie Dulcit-Tartersäure aus 1 At. Pinit und 3 At. Tartersäure erhalten.  $C^6H^6O^5 + 3(C^6H^6O^{12}) - 6H^0 = C^{30}H^{18}O^{35}$ . Bertheldt.

Pinit-tartersaurer Kalk. — Verliert bei 110° = 16,8 Proc. Wasser.

	Bei 100°.		BERTHELOT.
60 C	360	30,5	29,6
42 H	42	3,5	3,6
<b>76 0</b>	608	51,7	51,0
6 Ca0	168	14,3	15,8
C60H30Ca6O70,12HO	1178	100,0	100,0

#### Benzoesäure-Pinitester.

Bebthelot. Chim. organique, Paris 1860, 2, 206. — Compt. rend. 41, 452.

A. Einfach. - Pinite monobenzoique. - C40H20O14.

Man erhitæt Pinit mit Benzoesäure einige Stunden im verschlossenen Rohr auf 200—250°, sättigt überschüssige Benzoesäure mit wässrigem kohlensauren Kali, schliesslich mit einem Stückchen Aetzkali, mischt die Flüssigkeit mit gleichviel Aether, giesst nach ruhigem Stehen die aufschwimmende ätherische Lösung ab und verdampft sie nach der Behandlung mit Beinkohle erst im Wasserbade, darauf im stark erhitzten Sandbade. 2014H604 + C12H12010 = C40H20014 + 4H0. Festes Harz. Neutral. Wird in absolutem Weingeist gelöst durch Salæsäuregas in Benzoevinester und langsam krystallisirenden Pinit zerlegt. Wird durch Kalk bei 100° langsam in benzoesauren Kalk und Pinit zerlegt. – Unlöslich in Wasser. Löslich in absolutem Weingeist und in Aether. Berthelot.

B. Zweifach. — Pinite dibenzoique. — C68H32O22.

Man erhitzt Einfach-Benzocsäure-Pinitester mit Benzoesäure auf 200—250° und reinigt das Product von überschüssiger Benzoesäure wie A. (4C14H604 + C12H12O10 = C65H32O22 + 4HO.) Fest. Neutral. Unlöslich in Wasser. Löslich in Aether. Benthelot.

# Quercit. C<sup>24</sup>H<sup>24</sup>O<sup>20</sup> oder C<sup>12</sup>H<sup>12</sup>O<sup>40</sup>.

Braconnot. (1849.) N. Ann. Chim. Phys. 27, 392; J. pr. Chem. 49, 232; Pharm. Cen'rbl. 1850, 92.

DESSAIGNES. Compt. rend. 33, 308 und 462; Ann. Pharm. 81, 103 und 251; Pharm. Central. 1851, 746 u. 959.

Eichelzucker. — Quercin nannte Scattergood (Repert. 34, 146) Krystalle aus Quercus falcata, Greber (N. Br. Arch. 34, 167) Krystalle aus Eichenrinde, deren Natur nicht festgestellt ist.

Von Braconnot 1859 in den Früchten von Quercus racemosa und Q. sessiliflora (VIII, 77) aufgefunden, von Drssaignes als eigenthümlich er-

kannt und untersucht.

Darstellung. Man fällt aus dem wässrigen Auszug zerstossener Eicheln unter Erwärmen die gelöste Gerbsäure mit Kalk, lässt das Filtrat nach Hefezusatz gähren, um den gährungsfähigen, die Abscheidung des Quercits hindernden Zucker zu zerstören, verdampft das Filtrat zum Syrup, wäscht die daraus nach einiger Zeit sich ausscheidenden Krystalle mit kaltem Weingeist und krystallisirt sie

aus Wasser oder schwachem Weingeist um. Dessaignes (N. J. Pharm. 25, 30).

Eigenschaften. Harte, zwischen den Zähnen krachende, luftbeständige Krystalle, dem 2- und 1-gliedrigen System angehörend. Rhombische Säule u, Fig. 99, die stumpfe Kante abgestumpft durch t (Fig. 97); dazu kommt oben die schiefe Endfläche i und unten die Fläche f, Fig. 94, und dazu kommt open die schiefe Endflache i und unten die Fläche f, Fig. 94, und die schiefe Säule  $\alpha$ . u vertleal gestreift. Die Flächen ungleich ausgedehnt. u:u vorn =  $106^{\circ}$  30'; u:t 143° 15'; t:i =  $111^{\circ}$  3'; t:f =  $122^{\circ}$  40'. i:f nach hluten =  $126^{\circ}$  17' berechnet, =  $126^{\circ}$  33' (ungefähr) beobachtet;  $\alpha$ :  $\alpha$  über i =  $108^{\circ}$  52' berechnet, =  $109^{\circ}$  5' beobachtet;  $\alpha$ :i =  $144^{\circ}$  26' berechnet, =  $144^{\circ}$  28' beobachtet; u:i =  $106^{\circ}$  44' berechnet, =  $106^{\circ}$  15'—50' beobachtet; u:f =  $115^{\circ}$  37' berechnet, =  $115^{\circ}$  15' (ungefähr) beobachtet. Sknammort (Rammelsberg Handbuch 224). — Unveränderlich bei 215°; schmilzt bei 235°, sublimint theilurete während vom Zurüstheibenden ein Eleisen Theil sublimirt theilweis, während vom Zurückbleibenden ein kleiner Theil verkohlt. Dessaignes. — Schmeckt süss. Molecularrotationsvermögen rechts,  $[\alpha]_j = 33.5^{\circ}$ . Berthelot (Chim. organ. 2, 218).

			DES	DESSAIGNES.		
24 C 24 H 20 O	24	43,90 7,31 48,79	43,74 7,53 48,73	43,69 7,71 48,60		
C24H24	1020 328	100,00	100,00	100,00		

a, Aus Nitroquercit. Dessaignes,

Zersetzungen. 1. Wird durch heisse Salpetersäure in Kleesäure, nicht in Schleimsäure verwandelt. Braconnot. Dessaignes. — 2. Bildet mit Vitriolöl zusammengerieben farblose Lösung, welche eine gepaarte Säure enthält, deren Kalksalz nicht krystallisirt. -3. Wird durch Salpeter-Schwefelsäure in Nitroquercit verwandelt. DESSAIGNES. Nitroquercit ist ein weisses amorphes Harz, unlöslich in Wasser, löslich in heissem Weingeist, das in weingeistiger Lösung mit Hydrothion behandelt unter Ausscheidung von Schwefel zu Quercit reducirt wird. Dessaignes (Compt. rend. 33, 462; Ann. Pharm. 81, 251). beim Erhitzen mit Tartersäure Quercit-Tartersäure, Bekthelot (Compt. rend. 45, 268), mit Benzoesäure und Stearinsäure Benzoeund Stearinsäure-Quercitester. Berthelot (Chim. organ, 2, 209).

Unveränderlich durch kochende Kalilauge, essigsaures und Kupferoxyd-kali, nicht gährungsfähig mit Hefe oder Käs Dessaignes.

Löst sich in 8 bis 10 Th. kaltem Wasser. Wäss-Verbindungen. riger Quercit löst wenig Kalk.

Mit Baryt. — Löst man 2 At. Quercit ( $C^{24}H^{24}O^{20} = 1$  At.) mit 4 At. Baryt in Wasser, so krystallisirt beim Erkalten, dann noch auf Zusatz von Weingeist viel Barythydrat, nach dessen Entfernung gummiartige Lösung bleibt, die im Vacuum nicht krystallisirt. -Hält nach dem Trocknen im Vacuum 29,41 Proc. Baryt und verliert bei 150° 5,92 Proc. Wasser, ist also wohl  $C^{24}H^{24}O^{20}$ , 2BaO + 4HO (Rechnung 29,59 Proc. BaO; 6,96 Proc. HO). Dessaignes.

Aus warmem mit Ammoniak versetztem Bleiessig fällt wässriger Quercit starken weissen Niederschlag, der auch beim Erkalten

nicht krystallisch wird. Dessaignes.

Quercit löst sich in heissem schwachen Weingeist.

### Gepaarte Verbindungen des Quercits.

# Ouercit-Tartersäure. C44H32O54 oder C22H16O27.

Berthelot. (1857.) N. Ann. Chim. Phys. 54, 82; Ausz. Compt. rend. 45, 268; N. J. Pharm. 33, 95; Chem. Gaz. 1857, 441; J. pr. Chem. 73, 159. Acide quercitartrique.

Wird wie Dulcit-Tartersäure aus Quercit und Tartersäure er- $C^{12}H^{12}O^{10}+4C^{8}H^{6}O^{12}=C^{44}H^{32}O^{54}+4HO$ .

Quercit-tartersaurer Kalk verliert bei 110° 16,1 Proc. Wasser. BERTHELOT.

	Bei 100°.		Вентнегот.
44 C	264	30,0	31,0
30 H	30	3,4	3,9
520	416	47,4	47,3
6 Ca O	168	19,2	17,8
C44H26Ca6O54,4HO	878	100,0	100,0

#### Benzoesäure-Ouercitester.

BERTHELOT. Chim. organia. Paris, 1860, 2, 220. — Compt. rend. 41, 452. Benzoesäure-Quercit. Quercile benzoique. - C40H20O14?

Wie Einfach-Benzoesäure Pinitester durch mehrstündiges Erhitzen von Quercit mit Benzoesäure gegen 200° im verschlossenen Rohr zu erhalten. - Fest, neutral. - Wird in absolutem Weingeist gelöst durch Salzsäuregas in Benzoevinester und Quercit zerlegt. Wird durch Bleioxyd in Benzoesäure und Quercit zersetzt. — Unlöslich in Wasser, löslich in Aether. Berthelot.

## Milchzucker. C24H22O22, oder C12H11O11.

Lichtenstrin (1772). Abhandl. vom Milchzucker. Braunschw. 1772. Cruikshank. Scher. J. 3, 293. Hermbstädt. Crell. N. Entd. 5, 31.

HERMESTADT. Crett. N. Enta. 5, 51.

BOUILLON LAGRANGE U. VOGEL. J. Phys. 72, 208; Schw. 2, 342; Gilb. 42, 135.

BERZELIUS. Ann. Chim. 95, 67.

BAUMANN. N. Br. Arch. 37, 47.

HAGEN. Pogg. 71, 532; J. pr. Chem. 42, 470.

A. BENSCH. Ann. Pharm. 61, 221.

POGGIALE. Compl. rend. 28, 505; N. J. Pharm. 15, 413; J. pr. Chem. 47, 43. Lehim. mid. 25, 364. 13; J. chim. med. 25, 364.

Brendrcke. N. Br. Arch. 79, 88. Krause u. Städeler. Millh. d. naturf. Gesellsch. in Zürich 1854, 473; Chem. Gaz. 1855, 67; Pharm. Centr. 1854, 936; Lieb. Kopp's Jahresber. 1854, 746.

A. LIBBEN. Wien. Acad. Ber. 18, 180; Chem. Cen/r. 1856, 567; J. pr. Chem. 68, 407.

PASTEUR. Compt. rend. 42, 347; Chem. Centr. 1856, 253; Inst. 1856, 91; J. pr. Chem. 68, 427.

Dubrunfaut. Compt. rend. 42, 228; Chem. Centr. 1856, 233; Inst. 1856, 61; J. pr. Chem. 68, 422.

Luboldt. J. pr. Chem. 77, 282; Ausz. Chim. pure 2, 41; N. J. Pharm. 36, 306.

Lactine, Pasteur. Lactose, Dumas, aber verschieden von der Lactose Pasteur's (vergl. unten). — Bereits 1619 von Fabrizio Bartholetti aus Molken dargestellt, daher Manna oder Nitrum seri lactis und später Galacticum Bartholetti von Bergmann. Von Ludovico Testi 1698 als Arznel empfohlen.

Vorkommen. In der Milch der Säugethiere. Nach Dumas (Compt. rend. 21, 707) bei Flelschfressern nur nach stärkmehl- oder zuckerhaltiger Nahrung, was Bensch widerlegte. — Rahm hält weniger Milchzucker als die Milch, aus der er gewonnen ist. Hoppe (Virchow's Arch. 17, 417). Ueber den Gehalt der Milch an Milchzucker vergl. VIII, 260, über Bestimmung von Milchzucker VIII, 253, und unten; über optische Bestimmungen mit Hülfe des Rotationsvermögens auch Poggiale (Compt. rend. 28, 584; Ann. Pharm. 52, 116).

Im Eiweiss bedrüteter Hühnereier findet sich Milchzucker nach Winck-

Im Eiweiss Lebrüteter Hühnereier findet sich Milchzucker nach Winck-Ler (Repert. 92, 46; Chem. Gaz. 90, 280), nicht nach Lehmann (VIII, 285). Im Chylus glaubt Brande Milchzucker gefunden zu haben. Vergl. VIII, 221. Braconnot's Milchzucker der Eicheln ist Quercit (VII, 657). — Nach Simon (Die Frauenmilch, Berlin 1838; Ausz. Berzelius' Jahrb. 19, 714) schmeckt Milchzucker der Frauenmilch süsser als gemeiner Milchzucker, ist weniger schmelzbar und liefert mit Salpetersäure weniger Schleimsäure, bei übrigens gleichen Eigenschaften.

Darstellung. Wird Milch behufs Bereitung von Käse mit Lab in Berührung erhalten, so gerinnt sie unter Abscheidung von Quarkkäse. Die von diesem getrennte Flüssigkeit, die Molken, zur Honigdicke verdunstet, lassen nach längerer Ruhe an einem kühlen Ort Milchzucker anschliessen, der durch wiederholtes Auflösen in Wasser, Klären und Krystallisiren (zuletzt durch wiederholtes Fällen seiner wässrigen Lösung mit Weingeist, Städeler u. Krause), rein erhalten wird.

Zum Nachweis von Milchzucker erhitzt man mit 3 Th. Wasser verdünnte Milch mit wenigen Tropfen Essigsäure zum Sieden, filtrirt, dampft das Filtrat mit kohlensaurer Magnesia ein, entzieht dem trocknen Rückstand durch Weingeist das darin Lösliche und erschöpft das ungelöst Gebliebene mit heissem Wasser, worauf nach dem Verdunsten der letzteren Lösung zum Syrup Milchzucker krystallisirt. Bensch.

Eigenschaften. Vergl. gewässerten Milchzucker. Der krystallisite Milchzucker anhaltend auf  $140-145^{\circ}$  erhitzt, verwandelt sich unter Verlust von 1 At. Wasser in wasserfreien Milchzucker. Städeler u. Krause. Rotationsvermögen rechts  $[\alpha]j = 59,3$ , Berthelot, = 60,28. Biot (Compt. rend. 42, 349).

12 C 11 H 11 O	Bei 140 72 11 88	) bis 150°. 42,11 6,43 51,46	STÄDRLER U. KRAUSE. 41,95 6,51 51,54	LIEBEN. 41,87 6,53 51,60	
C12H11O11	171	100,00	100,00	100,00	_

So nach Städelbe u. Krause. Frühere Formeln für (krystallisirten) Milchzucker C¹ºH⁵0⁶,2HO, Berzelius, C¹²H¹²O¹², Liebig, C²⁴H¹⁰O¹⁰,5HO oder C¹²H¹0O¹⁰,2HO nach Anderen. Berzelius betrachtete den unter Verlust von 12 Proc. geschmolzenen Milchzucker als wasserfrei.

Zersetzungen. 1. Bei 150° getrockneter Milchzucker färbt sich beim Erhitzen auf 160° gelb, entwickelt Geruch nach Caramel, Stx-

DELER U. KRAUSE, und verliert wenig an Gewicht. Auf 175° oder darüber erhitzt, verwandelt sich Milchzucker unter Gewichtsverlust (13 Proc. vom krystallisirten betragend) theilweis in ein Gemenge von Lactocaramel und einer in Wasser unlöslichen Substanz, welches dann bei 203°,5 schmilzt. Lieben. Krystallisirter Milchzucker schmilzt bei vorsichtigem Erhitzen, verliert 12 Proc. Wasser und erstarrt beim Erkalten zur Krystallmasse, die in Wasser gelöst das verlorene Wasser wieder aufuimmt, Berzelius. Beim Schmelzen wird unter Verlust von 13,3 Proc. Wasser eine braune Masse erhalten. VAUQUELIN (Bull. Pharm. 3, 49). Beim Rösten wird Michzucker braun und zähe und in ein Gemenge von ½ Schleimzucker und ¾ Gummi, Schill (Ann. Pharm. 31, 152), in Caramel verwandelt, VAUQUELIN. Das durch Erhitzen von Milchzucker entstehende braune Product liefert mit Salpetersäure noch Schleimsäure, wie unveränderter Milchzucker. Gklis (N. Ann. Chim. Phys. 52, 355). — Erhitzt man im verschlossenen Rohr ein Gemenge von 1 At. Milchzucker, 4 At. Brom und Wasser auf 100°, so entweichen beim Oeffnen aus der farblos gewordenen Flüssigkeit Kohlensäure und Hydrobrom mit Geruch nach Bromvinafer. rückbleibende bromhaltige Product ist sehr sauer, in der Hitze unter Freiwerden von Brom zerlegbar und nicht rein zu erhalten. Trägt man in dasselbe frisch gefälltes Silberoxyd, bis die saure Reaction verschwunden, und filtrirt, so wird die bromfreie Lösung eines Silbersalzes erhalten, die mit Hydrothion von Silber befreit und verdunstel einen sauren Syrup zurücklässt. Diese Säure bildet mit Ammoniak ein gut krystallisirendes, durch Bleiessig fällbares, mit den übrigen Basen unkrystallisirbares Salz. Hlasi-WETZ (Ann. Pharm. 119, 281). 2. Bei der trocknen Destillation von Milchzucker werden kohlensaures und brennbares Gas, wässrige Essigsäure, brenzliches Oel und Kohle erhalten. Cruikshank. Das saure wässrige Destillat beträgt 61 Proc., ist weniger flüssig als das vom Rohr-zucker erhaltene und reichlicher durch Weingeist fällbar. VAUQUELIN. — 3. Im offenen Feuer erhitzt, bläht sich Milchzucker auf, wird braun, zähe, entwickelt Geruch nach gebranntem Zucker und verbrennt mit weisser Flamme, viel Kohle lassend. Bouillon u. Vogel.

- 4. Leitet man über mit Platinschwamm gemischten Milchzucker Sauerstoffgas, 50 wird er bei 250° völlig in Kohlensäure und Wasser zerlegt. Reiset u. Millon (N. Ann. Chim. Phys. 8, 285). Durch Ozon wird Milchzucker nicht verändert. Gorup-Besanez (Ann. Pharm. 110, 86).
- 5. Färbt sich beim Erhitzen seiner wässrigen Lösung im zugeschmolzenen Rohr gelb, endlich dunkelbraun und lässt beim Verdunsten sauren zerfliesslichen Syrup, der auch nach Monaten nicht krystallisirt. Die Zersetzung erfolgt langsam bei 100°, rascher bei 130°; bei 105–110° erfolgt sie auch dann, wenn die Luft völlig ausgeschlossen und durch Wasserstoff ersetzt ist. Hat dabei die Luft Zutritt, so wird Sauerstoff verschluckt und (ein kleineres Maass) Kohlensäure entwickelt. F. Hoppe (Chem. Centr. 1860, 54). Als Vohl. (Ann. Pharm. 105, 334) concentrirte Milchzuckerlösung im zugeschmolzenen Rohr auf fast 200° erhitzte, fällte Weingelst aus der erkalteten braunen Flüssigkeit keinen Milchzucker mehr, aber schied in grosser Menge hinzugesetzt Krystalle von Traubenzucker (Lactose?) aus. Bei Mittelwärme bleibt concentrirte Milchzuckerlösung unverändert bei Luftabschluss, aber säuert sich bei Luftzutritt in einem Jahre und erzeugt Traubenzucker. Lieben.
- 6. Liefert beim Destilliren mit 2 fach-chromsaurem Kali und Schwefelsäure Aldehyd. Guckelberger (Ann. Pharm. 64, 98).

7. Beim Destilliren von wässrigem Milchzucker mit *Iod* und 2fach-kohlensaurem Kali wird Iodoform erhalten. Millon (*Compt. rend.* 21, 828; *J. pr. Chem.* 37, 53). — Im *Chlorgase* färbt sich Milchzucker unter Bildung von Salzsäure und Kohlensäure roth, dann schwarz. Aus der wässrigen Lösung des Rückstanles fällt Weingelst unveränderten Milchzucker. Beim Durchleiten von Chlorgas durch warmen couc. wässrigen Milchzucker wird eine salzsäurehaltige Flüssigkeit erhalten, aus der dem Milchzucker ähnliche, aber saure Krystalle anschiessen. Bouillon u. Vogel.

8. Mit concentrirter Salpetersäure bildet Milchzucker kein Xylordin, aber eine sehr bittere Materie. Braconnot. — Beim Erhitzen mit dem mehrfachen Gewicht mässig verdünnter Salpetersäure wird Milchzucker zerlegt unter Bildung von Schleimsäure, Zuckersäure, Weinsäure, Oxalsäure, Kohlensäure und den Zersetzungsproducten

der Salpetersäure.

Erwärmt man 1 Th. Milchzucker mit  $2\frac{1}{2}$  Th. Salpetersäure von 1,32 spec. Gew. und  $2\frac{1}{2}$  Th. Wasser bis zur Lösung, so erfolgt bald lebhafte Entwicklung von Kohlensäure und den Zersetzungsproducten der Salpetersäure, dann bei fortgesetztem Erwärmen Abscheidung von Schleimsäure. Aus der Mutterlauge wird nach Zusatz von  $^{1}$ /4 der früher angewandten Salpetersäure, sehwachem Sieden und Einengen noch mehr Schleimsäure, im Ganzen  $^{1}$ /3 vom Gewicht des Milchzuckers betragend, erhalten. Die jetzt bleibenden Mutterlaugen und Waschwasser unter öfterem Zusatz von Salpetersäure gekocht, so lange sich herausgenommene Proben beim Uebersättigen mit Kalllauge noch bräunen, halten Weinsteinsäure (wohl durch Zersetzung der Zuckersäure gebildet, Lirbig), Oxalsäure und wenig Zuckersäure, welche letztere sich in grösster Menge unmittelbar nach Abscheidung der Schleimsäure vorfindet. Lirbig (Ann. Pharm. 113, 1). Die Welnsteinsäure scheint in der salpetersauren Lösung als Metatartersäure (V, 431) vorhanden zu sein und erst später in krystallisirbare Weinsteinsäure überzugehen. Erdmann (J. pr. Chem. 79, 135). Schleimsäure wird besonders bei verdünnter Salpetersäure und nicht zu starkem Erhitzen erhalten, während Kohlensäure und Kleesäure in dem Masse auftreten, als erstere abnimmt. Liebig (Pogg. 31, 349). — Bei Anwendung von salzsäurehaltiger Salpetersäure entweicht beim Erhitzen mit Milchzucker eine flüchtige Cyanverbindung. Liebig.

Die Salpetersäure wirkt auf Milchzucker in zweierlei Weisen. a. Sie verwandelt die Hauptmenge des Milchzuckers in Schleimsäure, die dann selbst weiter unter Bildung von Weinstelnsäure zerlegt wird. — b. Der kleinere Theil des Milchzuckers wird durch Salpetersäure wie durch andere Säuren in Traubenzucker verwandelt und liefert alsdann (wie dieser) Zuckersäure, die ebenfalls bei anhaltender Einwirkung der Salpetersäure in Weinsteinsäure übergehen kann. Hkintz (Berl. Acad. Ber. 1860, 283; Chem. Centr. 1860, 726). Aber verdünnte Säuren verwandeln Milchzucker nicht in Traubenzucker, sondern in Lactose und diese liefert mit Salpetersäure keine Zuckersäure, sondern noch 1 Mal so viel Schleimsäure wie Milchzucker. Kr.

Behandelt man Milchzucker wie zur Darstellung von Schleimsäure mit Salpetersäure, so wird das Rotationsvermögen der Lösung nach rechts anfangs auf <sup>13</sup>/<sub>10</sub> des ursprünglichen gesteigert, ninmt dann ab und verschwindet völlig, worauf die Flüssigkeit nach einiger Zeit aufs Neue ein Rotationsvermögen nach rechts erlangt, das <sup>1</sup>/<sub>4</sub> von dem des ursprünglichen beträgt. Auch dieses verschwindet bei fortgesetztem Einwirken der Salpetersäure, ohne wieder zu erscheinen. Dubrunfaut.

Erhitzt man Milchzucker mit 1 Th. Wasser und  $\psi_6$  Salpetersäure von 30° B., so lässt die unter Freiwerden von Kohlensäure und Salpetergas entstehende Lösung beim Verdunsten eine gelhe Masse (in heissem, nicht in kaltem Weingeist löslich, aus der heissen Lösung als gelbes Pulver niederfallend), die weder Kleesäure noch Aepfelsäure hält und Baryt-, Kalkwasser und Bleizucker nicht fällt. Bouillon u. Vogel.

Heintz' Ansicht, dass die Weinsteinsäure des Milchzuckers aus der Schleimsäure stamme, ist unrichtig, denn die optisch inactive Schleimsäure liefert mit Salpetersäure Traubensäure, während Milchzucker Rechtsweinsteinsäure liefert, welcher nur sehr wenig Traubensäure belgemengt ist. Carlen (Compt. rend. 53, 343).

- 8. Mit Vitriolöl übergossen färbt sich Milchzucker braun und verkohlt bei 100°. Verdämnte Schwefelsäure lässt ihn in der Kälte auch nach Wochen unverändert, Bensch, aber verwandelt ihn beim Erhitzen unter Vermehrung des Rotationsvermögens um  $^{3}/_{10}$  theilweis in einen eigenthümlichen gährungsfählgen Zucker (Pasteur's Lactose) und theilweis in eine rechtsdrehende, nicht gährungsfählge Substanz. Dubrufaut. Die entstehende Lactose wurde früher für Traubenzucker gehalten. Bouchardat erkannte zuerst ihre Verschiedenheit. (Berthelot's Chim. organ. 2, 249). Zu dem Zeitpunkte in Gährung versetzt, wo das Rotationsvermögen auf  $^{13}/_{10}$  des ursprünglichen gestlegen ist, kann die Flüssigkeit 37 Proc. vom kryst. Milchzucker an Weingeist liefern, bei längerem Erhitzen mit verdünnter Schwefelsäure tritt keine Aenderung des Rotationsvermögens, aber Zersetzung des Zuckers ein. Dubrufaufaut. Nach Persoz (J. chim. méd. 9, 419; Berz. Jahresber. 14, 380) wird das Rotationsvermögen des Milchzuckers durch Zusatz von Säuren vermehrt, durch Aufkochen vermindert und ist dann am kleinsten, wenn der Milchzucker gährungsfählg geworden.
- 9. Durch Uebergiessen mit Salpeterschwefelsäure und Fällen der Lösung mit Wasser wird aus Milchzucker eine bei 75°, Reinsch, noch nicht bei 100°, Vohl, verpuffende Verbindung (Nitrolactid) erhalten, die aus Weingeist in perlglänzenden Blättchen krystallisirt, bei 100° ihr Krystallwasser nicht verliert und bei anhaltendem Kochen ihrer weingeistigen Lösung unter Verlust von Wasser und Aufnahme von Weingeist amorph wird. Vohl. (Ann. Pharm. 70, 368) Reinsch (Jahrb. pr. Pharm. 18, 102). Die aus Milchzucker entstehenden Nitroverbindungen verhalten sich beim Erhitzen wie Trinitrodulcit. Bechamp (Compl. rend. 51, 258).
- 10. Färbt sich mit conc. Salzeäure braun und schwarz, und wird durch Kochen mit verdünnter in Zucker verwandelt. A. Vogel. 11. Färbt sich mit Phosphorglas zusammengerieben roth, ohne Verkohlung, A. Vogel (J. Pharm. 1, 199), mit feuchter Arsensäure braun. Elsner. Verhält sich gegen arsenige Säure wie Rohtzucker. Baumann. 12. Wird durch Kochen mit wässriger Iodsäure langsam oxydirt. Millon (Compt. rend. 19, 271). 13. Mit 2 Th. chlorsaurem Kali zusammengerieben, wird er durch Vitriolöl entzündet. Boullon u. Vogel.
- 14. Essigsäure vermag auch beim Erhitzen den wässrigen Milchzucker nicht in Traubenzucker (Lactose) zu verwandeln. A. Vogel. Struckmann u. Bödeker (Ann. Pharm. 97, 152). 15. Bei 50—60-stündigem Erhitzen von Milchzucker mit Eisessig, Buttersäure oder Weinsteinsäure auf 100—120° werden unter Austritt von Wasser Verbindungen erhalten, denjenigen entsprechend, die Traubenzucker unter denselben Umständen liefert. Berthelot (N. Ann. Chim. Phys. 54, 82 und 60, 98).
  Erhitzt man Tartersäure mit Milchzucker und behandelt das Pro-

Erhitzt man Tartersäure mit Milchzucker und behandelt das Product, wie beim Dulcit angegeben, so werden unter wenig verschie-

denen Umständen zwei Verbindungen erhalten. a. Acide galactosotetratartrique,  $C^{44}H^{30}O^{54}$ , ist durch Austritt von 3 At. Wasser aus 1 At. Milchzucker und 4 At. Tartersäure entstanden.  $C^{42}H^{41}O^{14}+4C^{8}H^{6}O^{42}-3HO$ . Ihr Kalksalz verliert bei 110° 19,2 Proc. Wasser und hält dann 27,3 Proc. C, 5,2 H und 17,2 Proc. Kalk, der Formel  $C^{44}H^{24}Ca^{6}O^{54}+10$  Aq. (Rechn. 28,3 C, 3,6 H, 18,0 CaO) entsprechend. — b. Acide trigalacto-tetratartrique,  $C^{68}H^{46}O^{70}$ , durch Austritt von 7 At. HO aus 3 At. Milchzucker und 4 At. Tartersäure.  $3C^{12}H^{41}O^{14}+4C^{8}H^{6}O^{12}-7HO$ . Hält in dem bei 110° getrockneten Kalksalz (das weinsteinsaures Kupferoxyd-Kali reducirt, mit Salpetersäure viel Schleimsäure liefert) 34,1 Proc. C, 4,5 H und 9,2 Kalk ( $C^{68}H^{42}Ca^{4}O^{70}+10$  Aq. = 34,6 C, 4,4 H, 9,5 CaO). Berthelot (N. Ann. Chim. Phys. 54, 82; Ausz. Compt. rend. 45, 268; J. pr. Chem. 73, 159; Chem. Gaz. 1857, 441. Chim. organ. 2, 296).

- 14 a. Beim Erhitzen von Milchzucker mit wässrigem Ammoniak im zugeschmolzenen Rohr wird braunes stickstoffhaltiges Product erhalten, dem des Rohrzuckers entsprechend. P. Thenard. (Par. Soc. Bull. 1861, 42).
- 15. Mit Kalium oder Natrium erhitzt, verkohlt Milchzucker unter schwacher Lichtentwicklung Alkali bildend. Gay-Lussac u. Thenard. 16. Beim Zusammenreiben mit gleichviel Kalihydrat bleibt kryst. Milchzucker unverändert, aber auf Zusatz von ½ Th. Wasser erhitzt sich die Masse auf 115° und bildet eine braune Lösung. Diese enthält Kohlensäure, Essigsäure und eine braune, fade und bitter schmeckende, in Weingeist und Aether unlösliche Materie, die an der Luft zerfliesst, durch Chlor entfärbt wird und mit Zinn-, Blei-, Quecksilber- und Silbersalzen Niederschläge erzeugt. Bouillon u. Vogel. Erhitzt man Milchzucker mit überschüssigem Alkali auf 100°, so werden 1½ At. des Alkali's durch 1 At. Milchzucker (C12) gesättigt. Dubbunfaust. Wird bei stärkerem Erhitzen mit 4 bis 5 Th. Kalihydrat und wenig Wasser unter Entweichen von Wassertoffgas und Bildung von Kleesäure zerlegt. Gay-Lussac (Ann. Chim. Phys. 41, 398).
- 16. Mit Kalkhydrat und Wasser zusammengerieben, bildet Milchzucker unter Wärmeentwicklung eine braune Flüssigkeit, aus der Weingeist braunen, dicken Syrup fällt, während essigsaurer Kalk gelöst bleibt. Vergl. auch Verbind.
- 17. Durch *übermangansauves Kali* wird Milchzucker nicht verändert. Monier (*Compt. rend.* 46, 425; *J. pr. Chem.* 73, 478).
- 18. Versetzt man wässrigen Milchzucker mit Kupfervitriol [Kupferoxydhydrat, Becquerel (Ann. Chim. Phys. 47, 17; Berz. Jahresber. 12, 321), Chlorkupfer oder essigsaurem Kupferoxyd, Baumann], dann mit überschüssigem Kalihydrat, so entsteht [wenn auf 5 At. Kupferoxyd mindestens 2 At. Milchzucker (C¹²H¹¹0¹¹,H0) vorhanden sind, Städeler u. Krause], eine tief blaue, klare Lösung, die beim Erhitzen Kupferoxydul abscheidet, Trommer (Ann. Pharm. 39, 360), während der Milchzucker bei überschüssigem Kupferoxyd in Gallactinsäure, bei ungenügendem Kupferoxyd auch in Pectolac-

tinsäure verwandelt wird. Bödeker u. Struckmann (Ann. Pharm. 100, 264; J. pr. Chem. 70, 420).

Auch ohne Zusatz von Kali werden essigsaures (nicht nach Baumann) und salpetersaures Kupferoxyd bei Siedhitze durch Milchzucker reducirt. A. Vogel. Buchner. Mit letzterem Salze entsteht nach A. Vogel und Buchner, mit Kupferoxydhydrat und Kali nach Becquerel neben Kupferoxydul auch Metall. — Aus Cyankupferkalium scheidet Milchzucker kein Oxydul. Baumann.

Fügt man zu der Lösung des Kupfervitriols soviel Weinsteinsäure, dass beim Uebersättigen mit Kalihydrat alles gelöst und auch beim Kochen kein Kupferoxyd oder Kupferoxydul abgeschieden wird (wozu nach Städeler u. Krause auf 1 At. Kupferoxyd 3 At. Weinsteinsäure erforderlich sind), dann noch 8 At. Kalihydrat, so wird aus der neutralen Lösung durch Milchzucker bei Siedhitze kein Oxydul ausgeschieden. Fügt man auf je 1 At. Kupferoxyd noch 1 At. Kalihydrat hinzu, so erfolgt beim Erwärmen der milchzuckerhaltigen Lösung auf 60° Trübung, dann Ausscheidung eines gelblichen Niederschlages, der beim Kochen schmutzig orangefarben wird; erst bei Gehalt der Lösung von 3 At. freiem Alkali auf 1 At. Kupferoxyd wird beim Erhitzen mit Milchzucker schweres, leicht zu Boden fallendes Kupferoxydul abgeschieden. Städeler u. Krause.

Aus diesen oder ähnlich bereiteten (vergl. beim Traubenzucker) Lösungen werden durch 1 At. Milchzucker (C¹2H¹¹0¹¹,H0) 7 At. Kupferoxyd reducirt. RIGAUD (Ann. Pharm. 90, 297). STÄDELER U. KRAUSE. SCHIFF (Ann. Pharm. 104, 330). Nach Bödeker's früheren Bestimmungen (N. Zeitschr. f. rat. Med. 6, 201; Lieb. Kopp Jahresber. 1855, 818) reducirt 1 At. Milchzucker 7,5, nach seinen späteren Bestimmungen 66/7 At. Kupferoxyd (Ann. Pharm. 100, 264). Die Menge des reducirten Kupferoxyds ist beeinflusst durch die Dauer des Kochens und schwankt zwischen 7,62 und 7,96 At., daher man ihn behufs seiner Bestimmung mit weinsteinsaurem Kupferoxydkali in Traubenzucker (Lactose) umwandelt. Fehling (Ann. Pharm. 104, 79). Vergl. über Milchzuckerbestimmungen mittelst weinsteinsauren Kupferoxydkalls ausser den angegebenen Quellen: Poggialik (Compt. rend. 28, 505; J. pr. Chem. 47, 13). Neubauer (N. Br. Arch. 72, 277).

- 19. Erhitzt man wässrigen Milchzucker mit Bleioxyd über 60°, so wird er braun und brenzlich. Berzelius. 20. Wässriger Milchzucker reducirt Quecksilberoxyd beim Kochen nur theilweis zu Oxydul, A. Vogel, aber nach dem Hinzufügen von Kalihydrat zu Metall. Becquerel. Er verändert salpetersaures Quecksilberoxydul nicht. Baumann. 21. Salpetersaures Silberoxyd und salpetersaures Silberoxyd-Ammoniak werden durch Erhitzen mit wässrigem Milchzucker reducirt, aus Zweifach-Chlorplatin wird auf Zusatz von Ammoniak ein hochrother Niederschlag erhalten. Baumann.
- 22. Durch kleine Mengen *Hefe* wird wässriger Milchzucker nicht in Weingährung versetzt, aber mit grösseren Mengen gährt er bei 30° langsamer als Traubenzucker und liefert Weingelst und Kohlensäure. Hefe versetzt Milchzucker nicht in Gährung. Fourcroy u. Vauque-

L. Gmelin, Handb. VII. Org. Chem. IV.

LIN (N. Gehl 2, 646). BUCHHOLZ (Schw. 4, 350). BOUILLON-LAGRANGE U. VOGEL. Aus einem Gemenge von Milchzucker und Traubenzucker zerstött Hefe letzteren, während der Milchzucker unverändert bleibt. Berthelot (N. Ann. Chim. Phys. 50, 363). Mit seinem Gewicht Hefe in Wasser gelöst, gährt Milchzucker bei 30°, Cagniard de la Tour (Inst. 237, 224), mit 18,8 Proc. seines Gewichts gewaschener Oberhefe liefert er bei 12 bis 25° Weingeist und Schleimzucker. Schill (Ann. Pharm. 31, 152).

Beim Aufbewahren von Molken erfolgt eine Gährung des Milchzuckers, die auch durch Zusatz von Küsstoff eingeleitet werden kann, und bei welcher Milchsäure, Weingeist und Kohlensäure gebildet werden. Vergl. über Milchsäuregährung das Specielle beim Rohrzucker und auch V, 853.

Auch ohne Hefezulatz geräth Milch in freiwillige Gährung und liefert Weingeist, Kowsky (Alm. 1783, 65), Cagniabd dr la Tour, mehr noch bei Zusatz von Milchzucker. Hess (Pogg. 41, 194; Ann. Pharm. 21, 158). Der durch freiwillige Gährung von Stutenmilch in Beuteln von Schaffellen bereitete und durch Abdestilliren gewonnene Weingelst ist der Kumis der Kalmücken. Vergl. G. Rosk (Pogg. 32, 210). Bel dieser Gährung nehmen Poggendorf (Pogg. 32, 209), Boutron u. Frry (N. Ann. Chim. Phys. 2, 257) u. A. vorgängige Umwandlung des Milchzuckers in Traubenzucker an. — Das Ferment, welches die freiwillige Gährung der Milch einleitet, findet sich auch in der bei Luftabschluss gemolkenen Milch, ist es durch Erhitzen auf 130° zerstört, so bildet es sich bei Luftzutritt aufs Neue. Hoppk.

Der mit Käs, faulem Kässtoff oder Kleber bei 15 bis 20° in Gährung versetzte Milchzucker liefert Weingeist. Schill. Mit Milchzucker, Käs und Kreide, oder mit dem Gewebe der Pankreas und Milchzucker werden Weingeist und Milchsäure, auch eine eigenthümliche Gallerte erhalten, aber kein Mannit. Berthelot. Sowohl bei der freiwilligen, als auch bei der durch Hefe, Käs, oder Käs und Kreide eingeleiteten Milchsäuregährung werden aus Molken neben Milchsäure wechselnde Mengen Weingeist erhalten, aber weniger, wenn man die entstehende Säure sogleich neutralisirt. Je verdünnter die Molken sind, desto mehr herrscht die Weingeistbildung vor; sie wird durch Reste von Kässtoff eingeleitet, die in Hefe übergehen, aber bald wirkungslos werden. Luboldt. Dabei wird der Milchzucker nicht in Traubenzucker (oder Lactose) umgewandelt, sondern befindet sich zu allen Zeiten als solcher in der gährenden Flüssigkeit. Berthtlot. Luboldt (J. pr. Chem. 77, 282). Fällt man Milch nach 11tägigem Stehen mit viel Weingeist, so scheldet Weingeist aus dem zum Syrup verdunsteten Filtrat unveränderten Milchzucker, der daher bei der Milchsäuregährung nicht vorher in einen anderen Zucker verwandelt wird. HOPPE (Arch. pathol. Anat. 17, 417; Ausz. Lieb. Kopp 1859, 627). Bei der durch Käs, Hefe oder Kleber eingeleiteten Gäbrung des Milchzuckers fand Schill früher Traubenzucker in der gährenden Flüssigkeit,

Gewaschener Kalbsmagen erzeugt bei 40° mit wässrigem Milchzucker in Berührung Milchsäure ohne Gasentwicklung, Fremy (J. Pharm. 25, 599; Ann. Pharm. 31, 188), auch der ausgepresste Saft von braunem Kohl oder frischen Geranienblättern nach Zusatz von Kreide. Wackenboder. Eiweiss verändert mit Kreide versetzte Milchzuckerlösung in 7 Wochen kaum, aber geronnen und unter Wasser sauer geworden erzeugt es Milchsäure. Wackenboder (N. Br. Arch. 46, 257).

24. In Berührung mit dem im Krapp sich findenden Erythrozym Schunck's geht Milchzucker in Gährung über, bei welcher Kohlen-

säure, Wasserstoff, Weingeist, Ameisensäure, Essigsäure und Bernsteinsäure, überhaupt dieselben Producte wie aus Rohrzucker erhalten werden. Schunck (N. Phil. Mag. J. (4) 8, 161; J. pr. Chem. 63, 222). Vergleiche das Nähere beim Rohrzucker. — 25. Durch Magensaft wird Milchzucker nicht verändert. Hoppe. Ueber die Zersetzungen im Darm, Blut und pankreatischen Saft vergl. VIII, 553 und 589.

Verbindungen. - A. Mit Wasser. a. Krystallisirter Milchzucker. - Farblose oder weisse Krystalle des zweigliedrigen Svstems. Härte zwischen Steinsalz und Kalkspath. Zwischen den Zähnen krachend. Spec. Gew. 1,534, Schabus (bei 13,9°, Joule u. Play-FAIR), 1,543. Schmeckt schwach, sandig süss. Rotationsvermögen rechts  $[\alpha]j = 56^{\circ}$ , 4. Vergl. auch unten. Ausdehnung vergl. Joulk u. Playfair (Chem. Soc. Qu. J. 1, 121; Lieb. Kopp Jahresber. 1847—1848, 57). - Die Krystalle sind hemiedrisch und hemimorph. Von dem Rhombenoctaeder a, Fig. 41, fehlt die obere Hälfte gauz; aus der untern Hälfte sind nur die Fläche a" und die hinten rechts für gegenüber liegende vorhanden, dazu kommen die Flächenpaare t und m, Fig. 53, und die horizontale Seite ii aus Fig. 52. Bei diesen sind die Flächen der oberen Hälfte stärker ausgedehnt als die der unteren, während bei t das Umgekehrte stattfindet. Fläche t meist gekrümmt, bei grösseren Krystallen parallel der Combinationskante mit ii gestreift, il ebenfalls parallel der Combinationskante mit m gestrelft, daher die Messungen nur annähernd:  $\alpha$ :a über  $t=23^{\circ}22'$ ,  $\alpha$ :m = 109° 1';  $\alpha$ :t = 101° 41'. ii:ii über  $t=39^{\circ}$  18' beobachtet, 38° 6' berechnet, ii:t=  $109^{\circ} 39'$ ; ii: m =  $160^{\circ} 21'$  beobachtet, =  $160^{\circ} 57'$  berechnet. abweichenden Winkelangaben bei RAMMELSBERG rühren davon her, dass derselbe der Fläche il andere Parameter als Schabus zu Grunde legt. - Spaltbar nach m. Flächen t, il-und in bei grösseren Krystallen von ausgezeichnetem Perlmutterglanz, der bei kleineren Krystallen stark in Glasglanz neigt; a mit fett- oder perlmuttera. tigem Glasglanz. Schabus (Bestimmung. 49; Rammelsberg Nachtrag 219).

Unveränderlich bei Mittelwärme und bei 100°, verliert langsam bei 130°, rascher bei 140 bis 145° im Mittel 5,08 Proc. Wasser (1 At. = 5.00 Proc.), sich in wasserfreien Milchzucker verwandelnd.

Bei Mitt	elwärme oder	bei 100°.	Liebig.	BE	ZELIUS.
12 C	72	40,00	39,36		38,73
12 H	12	6,66	6,67		7,16
120	96	$53,\!34$	53,11		53,11
C12H11O11,H	0 180	100,00	100,00	1	00,00
GAY-LUSSAC U.	BERTHOLLET.	PROUT.	STÄDELER U.	KRAUSE.	DUBRUNFAUT.
THENARD.			a.	b.	
38,02	41.13	39,15	$39,\!68$	40,07	39,70
7,34	6,76	6,67	6,77	6,70	6,67
54,64	52,11	54,18	53,63	53,23	53,63
100,00	100,00	100,00	100,00	100,00	100,00

a. lufttrockner, b. bei 100° getrockneter Milchzucker. Städeler u. Krause.

b. Wässriger Milchzucker. — Krystallisirter Milchzucker ist wenig hygroscopisch. Er löst sich in 5 bis 6 Th. kaltem, in 2,5 Th. kochendem Wasser; nach Guerin-Varry in 9 Th. Wasser von 20° und 1 Th. kochendem Wasser. Die durch längere Berührung von Wasser mit überschüssigem Milchzucker bei 10° entstehende 43\*

gesättigte Lösung hat 1.055 spec. Gew. und hält 14.55 Proc. krystallisirten Milchzucker. Der freiwilligen Verdunstung überlassen, beginnt sie erst dann Krystalle abzuscheiden, wenn sie 1,063 spec. Gew. erreicht hat und 21,64 Proc. Milchzucker hält. Dubrunfaut. Beim Auflösen von krystallisirtem Milchzucker wird nach Dubrunfaut Wärme frei, nach Pohl (J. pr. Chem. 82, 154) machen 175,2 Gr. Milchzucker in 1,051 Kilogr. Wasser von 16°,5 gelöst, die Temperatur auf 15,62° sinken. — Die wässrige Lösung des Milchzuckers besitzt frisch bereitet ein um 8/2 stärkeres Rotationsvermögen nach rechts, als sie nach einigem Stehen oder nach dem Erwärmen bewahrt. Sie vermindert ihr Rotationsvermögen langsam bei 0°, rascher beim Erwärmen und innerhalb 2 Minuten beim Kochen auf das von [α]i = 56°4 für krystallisirten Milchzucker. E. O. Erdmann (Lieb. Kopp. 1855, 671). Dubrunfaut. Warm gesättigte Milchzuckerlösung im zugeschmolzenen Glasrohr 10 Minuten aufbewahrt, krystallisirt erst beim Oeffnen des Glasrohrs und theilweis beim Erwärmen von -10° auf 18°. Lieben.

- B. Mit Säuren. Gepulverter Milchzucker verschluckt Salzsäuregas, wird wenig grau und entwickelt dann mit Vitriolöl übergossen unter heftigem Aufschäumen Salzsäuregas. Wässrige Salzsäure löst mehr Milchzucker als reines Wasser. Bounlon u. Vogel.
- C. Mit Basen. Milchzucker verbindet sich mit den Basen unter Austritt von Wasser. Berzelius. Brendecke. Mit wässrigen Alkalien oder alkalischen Erden können bei niedriger Temperatur und nicht zu langer Einwirkung des Alkalis Verbindungen des Milchzuckers erhalten werden, die geringeres Rotationsvermögen als der in ihnen enthaltene Milchzucker besitzen, bei der Zersetzung unveränderten Milchzucker liefern und auf 1 At. desselben (C¹²H¹¹O¹¹) 3 At. Kali oder Natron halten. Dubrunfaut. Vergl. unten.

Milchzucker verschluckt 12,4 Proc. Ammoniakgas, von dem sich bei 2stündigem Liegen an der Luft 5,8 Proc. verflüchtigen, der Rest fester gebunden bleibt. Berzelius.

Milchzucker-Kali. — Die Lösung von 1 Th. Kalihydrat in 3 Th. Wasser löst 7 Th. Milchzucker und ist nach dem Verdünnen mit wenig Wasser durch Weingeist fällbar. Der flockige, stark alkalische, in Wasser leicht lösliche Niederschlag wird durch Kohlensäure und andere Säuren unter Ausscheidung von Milchzucker zerlegt. Brendecke.

Milchzucker-Natron. — Die Lösung von 1 Th. Natronhydrat in 3 Th. Wasser löst 20 bis 21 Th. Milchzucker auf und ist durch Weingeist fällbar. Brendecke.

			BRENDECKE.
NaO C <sup>24</sup> H <sup>23</sup> O <sup>23</sup>	31 351	8,12 91,88	8,3
C24H22O22,NaO,HO	382	100,00	

Milchzucker-Baryt. — Man reibt Milchzucker mit Barytwasser zusammen und fällt das Filtrat mit Weingeist. Hält 40,00 Proc. Baryt, ist also C<sup>24</sup>H<sup>22</sup>O<sup>22</sup>,3BaO (Rechn. 40,15 BaO). Brendecke.

Milchzucker-Kalk. — Milchzucker bildet mit Kalk eine lösliche Verbindung, gleiche Atome Kalk und Milchzucker (C¹²H¹¹0¹¹) haltend und eine unlösliche basische, die durch Behandeln der Milchzuckerlösung mit viel trocknem Kalkhydrat erhalten wird. Dubrunfaut. — Fügt man zu Kalkmilch wässrigen Milchzucker fast bis zur Lösung, so fällt Weingeist aus dem Filtrat einen Niederschlag, der 11,2 Proc. Kalk hält. — Schüttelt man gleiche Theile Milchzucker und gebrannten Kalk mit 4 Th. Wasser und fällt das Filtrat mit Weingeist, so hält der Niederschlag 15,7 Proc. Kalk. Brendecke. Die Lösung des Kalks in Milchzucker setzt an der Luft Krystalle von 5fach-gewässertem kohlensauren Kalk ab. Pelouze (Ann. Chim. Phys. 48, 307).

Milchzucker-Bleioxyd. — Digerirt man Milchzucker mit Bleioxyd und Wasser bei 50°, so wird eine lösliche Verbindung und eine zweite, in der Flüssigkeit aufgeschlämmte erhalten. Letztere durch Abfiltriren in kohlensäurefreier Luft gewonnen, ist schleimig, wird beim Trocknen durchscheinend grau, bei 100° unter Wasserverlust gelb und hält dann 63,52 Proc. PbO. — Die süss, alkalisch und zusammenziehend schmeckende Lösung lässt beim Verdunsten im Vacuum gelbes, im Wasser lösliches Gummi, 18,12 Proc. PbO haltend. Aus ihrer Lösung fällt Ammoniak die unlösliche Verbindung. Berzelus (Lehrb. 3. Aus. 9, 690). Dubrunfaut bezweifelt, dass diese Verbindungen noch unveränderten Milchzucker enthalten.

Milchzucker verhindert die Fällung der *Eisenoxydsalze* durch Alkalien. H. Rose. Ueber die Verbindung mit Kupferoxyd vergl. oben.

Milchzucker löst sich leicht in destillirtem Essig und krystallisirt beim Verdunsten unverändert. Boullon u. Vogel. — Unlöslich in Weingeist und Aether.

#### Anhang zu Milchzucker.

# 1. Lactose.

C12H12O12.

Pastrua (1856). Compt. rend. 42, 347; Inst. 1856, 91; J. pr. Chem. 68, 427; Chem. Centr. 1856, 253.

Gallactose. Brrthklot. Mucoglucose. — Nach Brrthklot unterschied Bouchardat zuerst die Lactose vom Traubenzucker. — Vielleicht einerlei mit dem durch Kochen von Gummi mit verdünnten Säuren entstehenden Zucker. (VII, 643). Brrthklot (Chim. organ. 2, 249.) — Auch E. O. Erdmann (Lieb. Kopp. 1855, 673) erkannte vor Pastkur die Eigenthümlichkeiten der Lactose. Vergl. VII, 662.

Man kocht Milchzucker mit 4 Th. Wasser und 2 Proc. Vitriolöl mehrere Stunden, neutralisirt mit Kreide, verdunstet das Filtrat zum Syrup und lässt krystallisiren. Krystallisirt leichter als Traubenzucker in Warzen, die aus microscopischen, wasserhellen, graden, an den Enden zugespitzten Säulen, meistens aus 6seitigen, rundkantigen, in der Mitte linsenförmig erhabenen Blättchen bestehen. Molecularrotationsvermögen rechts,  $[\alpha]j=83,22^\circ$  bei  $15^\circ$ , in der frisch bereiteten Lösung stärker  $[\alpha]j=139,66^\circ$ , aber sinkt bei gewöhnlicher Temperatur langsam, beim Aufkochen sogleich auf jene erste Grösse.

Liefert mit Salpetersäure die doppelte Menge Schleimsäure wie Milchzucker. — Reducirt aus alkalischer Lösung ebensoviel Kupferoxyd wie Traubenzucker. — Geht mit Hefe in Weingährung über. Unterbricht man die Gährung vor ihrer Vollendung, so findet man in der Flüssigkeit unveränderte Lactose, die demnach bei der Gährung keine Spaltung oder vorgängige Veränderung erleidet. Dabei werden dieselben Producte wie bei der Gährung des Rohrzuckers gebildet. Pasteur (N. Ann. Chim. Phys. 58, 356).

Lactose löst sich in *Wasser*. Sie verbindet sich nicht mit *Kochsal*z und löst sich sehr wenig in kaltem *Weingeist*.

#### 2. Lactocaramel.

#### C24H20O20 oder C12H10O10.

A. LIEBEN (1850). Wien. Acad. Ber. 18, 180; J. pr. Chem. 68, 407; Chem. Centr. 1856, 548.

Wasserfreier Milchzucker. Berzelius (Lehrb. 3. Aufl. 9, 690).

Bildet sich beim Erhitzen von Milchzucker auf 170 und  $180^\circ$ neben wechselnden Mengen einer in Wasser unlöslichen Substanz und wasserfreiem Milchzucker.

Man erhitzt Milchzucker mehrere Stunden auf 180°, erschöpft den gepulverten Rückstand mit kochendem Weingeist, löst den ungelöst gebliebenen, zum Syrup zerflossenen Antheil in Wasser und verdunstet das Filtrat.

Dunkelbraune, spröde, glänzende Masse, nach dem Zerreiben von hellerem Braun als Caramel.

	Bei 100°.		LIEBEN.	
24 C 20 H 20 O	144 20 160	44,14 $6,17$ $49,39$	34,36 6,26 49,38	
C24H20O20	324	100,00	100,00	

Verwandelt sich bei längerem Erhitzen auf 170° alimählich, rascher beim Erhitzen auf mehr als 200° in eine in Wasser unlösliche Substanz. Diese wird auch bei Darstellung von Lactocaramel erhalten. Sie löst sich in Salpetersäure, theilweis in Kalilauge, und ist durch Salzsäure als rothbraunes Pulver fällbar. — Wird durch verdünnte Schwefelsäure und 2fach-chromsaures Kali rasch unter Bildung von Chromoxyd zersetzt.

Löst sich leicht in Wasser und wird durch Weingeist als braunes Gummi gefällt.

Wässriges Lactocaramel fällt Barytwasser nicht.

Lactocaramel-Bleioxyd. -- Wässriges Lactocaramel fällt aus ammoniakalischem Bleizucker kaffeebraunes Pulver, das mit essigsaurem Kupferoxyd behandelt Lactocaramel-Kupferoxyd bildet. Löst sich leicht in Säuren, nicht in Wasser und Weingeist.

Lactocaramel-Kupferoxyd. — Man versetzt wässriges Einfach-Chlorkupfer in der Kälte mit viel überschüssiger concentrirter Natronlauge und fällt mit wässrigem Lactocaramel. — Entsteht auch beim Uebergiessen von Lactocaramel-Bleioxyd mit wässrigem essigsauren Kupferoxyd. — Olivengrünes Pulver, das beim Erhitzen auf 100° 3,55 Proc., auf 150° 7,85 Proc. Wasser unter dunklerer Färbung verliert und sich in höherer Temperatur schwärzt. — Löst sich kaum in Wasser. Bei anhaltendem Kochen mit Wasser wird eine Lösung erhalten, die beim Verdunsten die Verbindung nicht wieder abscheidet, aber auf Weingelstzusatz grüne, in Wasser leicht lösliche Flocken.

Im Vacuum.		LIEBEN.	Bei 150°.			LIEBEN.	
24 C 22 H 22 O 2 CuO	144 22 176 79,4	34,17 5,22 41,77 18,84	34,26 5,19 42,68 17,87	24 C 18 H 18 O 2 CuO	144 18 144 79,4	37,36 4,67 37,37 <b>20,</b> 60	36,74 4,69 38,79 19,78
C24H22CH2O24	421.4	100.00	100,00	C24H18Cu2O20	385.4	100.06	100,00

#### 3. Gallactinsäure.

# $C^{14}H^50^9$ oder $C^{28}H^{10}O^{48}$ ?

BÖDEKER U. STRUCKMANN. Ann. Pharm. 100, 264; J. pr. Chem. 70, 414.

Entsteht bei Oxydation von Milchzucker durch Kupferoxyd in alkalischer Lösung.

Man löst 200 Gr. Milchzucker mit 1200 Gr. Kupfervitriol in warmem Wasser, versetzt mit Natronlauge, bis der anfangs entstandene Niederschlag sich wieder gelöst hat, erhitzt zum Kochen, trennt vom ausgeschiedenen Kupferoxydul und Kupferoxyd und verdunstet das Filtrat zum möglichsten Herauskrystallisiren des schwefelsauren Natrons. Die Mutterlauge wird mit essigsaurem Baryt ausgefällt, durch Zusatz von wenig Bleizucker von Huminstoffen befreit und nach dem Abfiltriren mit überschüssigem Bleizucker vermischt, wodurch gallactinsaures Bleioxyd niederfällt, während bei Anwendung von zur vollständigen Oxydation unzureichenden Mengen Kupfervitriol durch Bleiessig fällbare Pectolactinsäure gelöst bleibt. Aus dem gewaschenen gallactinsauren Bleioxyd scheidet man die Säure durch Zerlegen mit Hydrothion unter Wasser, Verdunsten des Filtrats, Wiederaufnehmen mit Weingeist und nochmaliges Verdunsten. Bleiben so noch Reste von Natron, Baryt oder Pectolactinsäure beigemengt, so fällt man wieder mit Bleizucker und zerlegt den Niederschlag wie oben.

Blassgelber, geruchloser, stark saurer Syrup.

Riecht beim *Erhitzen* auf Platinblech nach verbrennender Aepfelsäure, entzündet sich und lässt Kohle. — Wird durch *weinsteinsaures Kupferoxydkali* nicht verändert.

Löst sich in Wasser nach allen Verhältnissen.

Bildet mit den Basen die gallactinsauren Salze. Diese sind nach Bödeker u. Struckmann halbsauer, C¹⁴H³M²O³, amorph und meistens zerfliesslich. Die wässrige Säure fällt nicht: Barytwasser, die salzsauren Salze von Kalk, Baryt, Zink, Eisen- und Quecksilberoxyd, nicht Kupfervitriol und salpetersaures Silber, aber aus essigsaurem Eisenoxyd fällt sie rothbraunen, aus salpetersaurem Quecksilberoxyd und Oxydul weissen Niederschlag.

Gallactinsaures Ammoniak, Kali, Natron, Baryt sind zerfliesslich, sie bleiben beim Verdunsten ihrer wässrigen Lösungen als bernsteingelbe, amorphe Massen zurück und werden aus der wässrigen Lösung durch Weingeist in weissen, beim Stehen zerfliessen-

den Flocken gefällt.

Gallactinsaurer Kalk. — Man digerirt wässrige Gallactinsäure mit Marmorpulver oder neutralisirt sie mit Kalkmilch und fällt die filtrirten Lösungen mit überschüssigem Kalkwasser. — Weisse Flocken, nach dem Trocknen blassgelbes Pulver. Hält über Vitriolöl getrocknet 24,5 Proc. Kalk ( $^{14}$ H $^{30}$ 7,2Ca $^{0}$ +  $^{3}$ Aq = 24,78 Proc. Ca $^{0}$ ), verliert bei 110° 13,28 Proc. Wasser (Rechnung 11,95) und hält dann 28,26 Proc. Ca $^{0}$ ( $^{14}$ H $^{30}$ 7,2Ca $^{0}$ = 28,14 Proc.).

Gallactinsaures Bleioxyd. — Schweres weisses Pulver.

Ueber '	Vitriolöl.	BÖDEKER U. STRUCKMANN.		
14 C	84 19,98		19,83	
9 H	9	2,14		2,11
13 0	104	24,74		24,10
2 Pb0	223,4	53,14		53,96
C14H3O7,2PbO+6Aq.	420,4 100,00		100,00	
	Bel 12	0°.		BÖDEKER U. STRUCKMANN.
14 C	84		21,35	21,22
6 H	6	1	1,53	1,48
<b>1</b> 0 <b>0</b>	80		20,33	19,58
2 Pb0	223	,4	56,79	57,72
C14H3O7,2PbO+3Aq. 39		,4	100,00	100,00

So nach Bödekeb u. Struckmann.

Gallactinsaures Kupferoxyd. — Wird durch doppelte Zersetzung als hellblauer schleimiger Niederschlag erhalten.

Gallactinsaures Quecksilberoxydul. — Aus salpetersaurem Quecksilberoxydul und der wässrigen Säure. Schwer löslich in verdünnter Salpetersäure.

Gallactinsaures Quecksilberoxyd. — Aus der wässrigen Säure durch salpetersaures Quecksilberoxyd gefällt, weisser amorpher Niederschlag, nach dem Trocknen blassgelb. Hält über Vitriolöl getrocknet 55,03 Proc. Hg0, verliert bei 110° 7,92 Proc. Wasser und hält dann 59,77 Proc. Quecksilberoxyd. (C¹¹H³07, 2 Hg0 + 3 Aq. = 55,96 Proc. Hg0, 7,00 H0, und 60,17 Proc. Hg0 im getrockneten Salze.)

Gallactinsäure löst sich in Weingeist, nicht in Aether.

# 4. Pectolactinsäure. C<sup>16</sup>H<sup>8</sup>O<sup>12</sup>?

BÖDEKER U. STRUCKMANN. Ann. Pharm. 100, 264; Ausz. J. pr. Chem. 70, 414.

Wird bei Darstellung von Gallactinsäure, namentlich dann erhalten, wenn man Milchzucker mit ungenügendem freien Alkali und weniger Kupferoxyd erhitzte, als zur vollständigen Umwandlung in Gallactinsäure nöthig. — Bleibt nach dem Ausfällen der Gallactinsäure mit Bleizucker in Lösung, wird durch Bleiessig gefällt und durch Zerlegen des gewaschenen Niederschlages mit Hydrothion wie Gallactinsäure erhalten.

Geruchloser, brauner, saurer Syrup. Hält über Vitriolöl 5 At., bei 100  $^{\circ}$  2 At. Wasser zurück.

Ue	ber Vitrio	BÖDEKER U. STRUCKMANN		
16 C	96	39,18	39,10	
13 H	13	5,31	6,10	
17 0	136	55,51	<b>54,</b> 80	
C16H8O12+5Aq.	245	100,00	100,00	
1	Bei 100°.		BÖDEKER U. STRUCKMANN.	
16 C	96	44.04	43,48	
10 H	10	4,59	5,48	
14 0	112	51,37	51,04	
C16H8O12+2Aq.	218	100.00	100,00	

Reducirt aus weinsteinsaurem Kupferoxydkali bei Siedhitze Oxydul. — Verändert wässriges salpetersaures Silberoxyd nicht in der Kälte, färbt es beim Kochen gelb, nach Zusatz von Ammoniak purpurroth und scheidet einen Metallspiegel aus. Hält die Säure nicht etwa Milchzucker? Kr.

Die pectolactinsauren Salze sind halbsauer, C¹6H6M²O¹² nach Bödeker u. Struckmann, die der Alkalien und alkalischen Erden leicht löslich in Wasser, aber mit Ausnahme des Kalksalzes durch Weingeist fällbar. Nur das basische Eisenoxydsalz ist wasserfrei erhalten.

Pectolactinsaurer Baryt. — Durch Neutralisiren der Säure mit Barytwasser und Fällen mit Weingeist. Klebrige Masse, die durch Uebergiessen mit absolutem Weingeist zum weissen Pulver wird. Verliert nach dem Trocknen über Vitriolöl bei 100° 5,75 Proc. Wasser. Hält im Mittel über Vitriolöl getrocknet 21,77 Proc. C, 3,61 H und 36,89 Ba0; bei 100° getrocknet 23,00 C, 3,00 H u. 39,08 Ba0. Bödeker u. Struckmann geben ersterem Salz die Formel C<sup>16</sup>H<sup>6</sup>O<sup>10</sup>, 2 BaO + 9 Aq., letzterem C<sup>16</sup>H<sup>6</sup>O<sup>10</sup>, 2 BaO + 6 Aq. Die Rechnung stimmt für den Gehalt an Baryt und Wasserstoff, nicht an Kohle, nach B. u. St., weil Kohle uuverbrannt blieb.

Pectolactinsaures Eisenoxyd. — Wird durch Ausfällen von wässrigem essigsauren Eisenoxyd mit pectolactinsaurem Ammoniak als rostfarbener Niederschlag erhalten, der sich in Natronlauge auflöst. — a. Ueber Vitriolöl getrocknet. Hält 60,8 Proc. Fe²0³, verliert bei 120° 15,43 Proc. Wasser, ist also C²601°0 10, 6 Fe²0³ + 14 Aq. (Rechnung 60,91 Fe²0³, 15,81 Aq). — b. Bei 100° getrocknet. Hält 65,41 Proc. Fe²0³,

verliert bei 120° 9,1 Proc. Wasser, ist also  $C^{16}H^{6}O^{10}$ , 6 Fe<sup>2</sup>O<sup>3</sup> + 8 Aq. (Rechnung 65,39 Fe<sup>2</sup>O<sup>3</sup>, 9,81 Aq). — c. Bei 120°. Hält 71,4 bis 72,4 Proc. Fe<sup>2</sup>O<sup>3</sup>, also  $C^{16}H^{6}O^{10}$ , 6 Fe<sup>2</sup>O<sup>3</sup> (Rechnung 72,51 Fe<sup>2</sup>O<sup>3</sup>). BÖDEKER U. STRUCK-MANN.

Pectolactinsäure löst sich in Weingeist, nicht in Aether.

# Rohrzucker oder gemeiner Zucker.

C24H22O22 oder C12H11O11.

SCHRICKEL. Diss. de Salib. saccharinis ectr. Giessae, 1776. CRUIKSHANK. Scher. J. 1, 637; 3, 289.

BOUILLON-LAGRANGE. Ann. Chim. 71, 91.

BERZELIUS. Ann. Chim. 95, 59.

Berzelius. Ann. Chim. 95, 59.

Kuhlmann. Ann. Chim. Phys. 54, 323; Ann. Pharm. 9, 213; J. pr. Chem. 2, 235 (Darstellung). — Compt. rend. 30, 341; Dingl. 116, 61 (Desgl.).

Prigot. Ann. Chim. Phys. 67, 113; J. pr. Chem. 15, 65; N. Br. Arch. 15, 227; Ausz. Ann. Pharm. 30, 69 (Zusammensetzung, Zers. in der Hitze, Verb. mit Basen). — Ann. Chim. Phys. 73, 103; J. pr. Chem. 17, 183; Ann. Pharm. 30, 91; Compt. rend. 8, 530 (Rohrzucker - Bleloxyd) — N. J. Pharm. 2, 103. (Desgl.). — Compt. rend. 32, 333; N. J. Pharm. 19, 324; Ann. Pharm. 80, 342; J. pr. Chem. 52, 405; Ausführl. N. Ann. Chim. Phys. 54, 377 (Zuckerkalk). — Compt. rend. 32, 421 (Analyse von Rohzuckern). lyse von Rohzuckern).

IYSE VOI ROIZUCKERI).

VENTZKE. J. pr. Chem. 25, 64; 28, 101. (Polarisat.)

HOCHSTETTER. J. pr. Chem. 29, 1 (Zersetzungen).

DUBRUNFAUT. Ann. Pharm. 17, 283 (Fabrikation). — Inversion: 1. Compt. rend. 23, 38; Ausführl. N. Ann. Chim. Phys. 18, 99, — 2. N. Ann. Chim. Phys 21, 169; J. pr. Chem. 42, 418; Pharm. Centr. 1847, 889. — 3. Compt. rend. 29, 51; Pharm. Centr. 1849, 643. — 1 bis 3 im Zusammenh. Compt. rend. 42, 901; J. pr. Chem. 69, 438. — Verbind. mit Kalk: Compt. rend. 32, 408. — Restimmung. Compt. rend. 32, 249; Pharm. Compt. rend. 32, 498. — Bestimmung: Compt. rend. 32, 249; Pharm. Centr. 1851, 278; Dingt. 121, 299. — Compt. rend. 32, 857; J. pr. Chem. 53, 508; Dingt. 121, 305.

Centr. 1851, 278; Dingl. 121, 299. — Compt. rend. 32, 857; J. pr. Chem. 53, 508; Dingl. 121, 305.

SOUBEIRAN. N. J. Pharm. 1, 1 und 89; J. pr. Chem. 27, 231 (Umwandl. von Z. durch Wasser und Wärme). — N. J. Pharm. 1, 469; Ann. Pharm. 43, 223; J. pr. Chem. 26, 498 (Verb. mit Kalk, Baryt und Blel). — Compt. rend. 28, 774; Ausf. N. J. Pharm. 16, 252; J. pr. Chem. 49, 65 (Zucker in Honig). — N. J. Pharm. 19, 329 (Zuckerkalk).

MAUWENÉ. Compt. rend. 30, 314 und 447; Pharm. Centr. 1850, 349. — Compt. rend. 39, 422; J. pr. Chem. 63, 75; Chem. Centr. 1854, 735; Chem. Gaz. 1854, 413. (Caramelin). — Compt. rend. 39, 914; J. pr. Chem. 64, 147; Chem. Centr. 1854, 920 (Einwirk. von Wasser). — Compt. rend. 42, 645; J. pr. Chem. 69, 256; Ausführl. N. Ann. Chim. Phys. 48, 23 (Fabrikmässige Darstell.). — Compt. rend. 45, 1021; J. pr. Chem. 74, 232 (Bild. von Alkoholen bei der Gährung).

Weingährung: Pasteur. 1. Compt. rend. 45, 1032; J. pr. Chem. 73, 451; Chem. Gaz. 1858, 61; Lieb. Kopp. 1857, 508. — 2. Compt. rend. 46, 857; J. pr. Chem. 73, 457; Ann. Pharm. 105, 264. — 3. Compt. rend. 46, 857; J. pr. Chem. 73, 506; Ann. Pharm. 106, 338. — 4. Compt. rend. 47, 224; J. pr. Chem. 74, 512; Chem. Centr. 1858, 685. — 5. Compt. rend. 47, 224; J. pr. Chem. 74, 512; Chem. Centr. 1858, 685. — 5. Compt. rend. 47, 1011; J. pr. Chem. 76, 369; Chem. Centr. 1859, 671. — 9. Compt. rend. 48, 737. — 8. Compt. rend. 48, 735; Chim. pure 1, 355; Chem. Centr. 1859, 671. — 9. Compt. rend. 48, 1149; Chim. pure 1, 519; Phil. Mag. (4) 18, 239. 6 bis 9 auch Lieb. Kopp 1859, 549. Sämmtliche Angaben aus 1 bis 9 N. Ann. Chim. Phys. 58, 323.

Milchsäuregährung: PASTEUR. Compt. rend. 45, 913; J. pr. Chem. 73, 447; Ausführl. N. Ann. Chim. Phys. 52, 404; Ausz. Lieb. Kopp 1857, 510.

— Compt. rend. 47, 224; Lieb. Kopp 1858, 484. — Compt. rend. 48, 337; J. pr. Chem. 77, 27; Lieb. Kopp 1859, 553.

M. Вектнелот. Umwandlung durch Salze: Compt. rend. 34, 800; N. J. Pharm. 22, 37; Ann. Pharm. 83, 104; Ausführl. N. Ann. Chim. Phys. rnarm. 22, 51; Ann. Pharm. 83, 104; Ausführl. N. Ann. Chim. Phys. 38, 57. — Löslichkeit von Kalk in Zuckerw: N. Ann. Chim. Phys. 46, 123. — Verbindungen mit Säuren: Compt. rend. 41, 452; J. pr. Chem. 67, 235. — Compt. rend. 45, 268; N. J. Pharm. 33, 95; J. pr. Chem. 73, 157: Chem. Gaz. 1857, 441; Ausführl. N. Ann. Chim. Phys. 54, 74. — Gährung: Compt. rend. 43, 238; N. J. Pharm. 30, 269; J. pr. Chem. 69, 454. — Compt. rend. 44, 702: J. pr. Chem. 71, 321; Ausführl. N. Ann. Chim. Phys. 50, 322. — Vorkommen: Compt. rend. 46. 1376; Ausführl. N. Ann. Chim. Phys. 55, 286. — Chimie organique fondée sur la synthèse Paris 1860. sunthèse. Paris 1860.

BÉCHAMP. Zersetzung durch Wasser und Salze: Compt. rend. 40, 436: N. J. Pharm. 27, 274, — Compt. rend. 46, 44; J. pr. Chem. 74, 495; Ausführl. N. Ann. Chim. Phys. 54, 28.

BUIGNET. N. Ann. Chim. Phys. 61, 243.

Gemeiner Zucker. Krystallisirbarer Zucker. Sucre de canne. Saccharose. Berthelot. - Schon lange in Indien und China, selt Alexander dem Grossen in Europa bekannt. Der Anhau des Zuckerrohrs ging von Nublen, Arabien und Egypten nach Sicilien und Portugal, im 14. und 15. Jahrhundert nach den canarischen Inseln, später nach Amerika über. Erst seit dieser Zeit im allgemeineren Gebrauch, wurde der Rohrzucker 1747 von Marggraf in den Runkelrühen und anderen einheimischen Gewächsen nachgewlesen, aus ersteren von Achand zuerst im Grossen dargestellt. — Für das erfolgreiche Studium der Zuckerarten wurden die von Bior entdeckten Erscheinungen der Circularpolarisation ein wichtiges Hülfsmittel.

Vorkommen. Im Pflanzenreiche allgemein verbreitet, wie es scheint auch in vielen der Pflanzen, aus welchen bislang in Fo'ge des eingehaltenen Verfahrens nur Fruchtzucker oder Traubenzucker erhalten wurde. In den Stengeln vieler Gramineen: des Zuckerrohrs, Saccharum officinarum; des astatischen Zuckerrohrs, Sorghum saccharatum; des Mais und wohl auch der anderen Getreidearten. Der Saft des Zuckerrohrs hält über 20 Proc. Rohrzucker, keine andere Zuckerart. AVRQUIN. PLAGNE (J. Pharm. 26, 248). CLERGET. Die Stengel des Sorghum saccharatum halten bei vollständiger Reife 9 bis 9½ Proc. Rohrzucker, aber keinen Fruchtzucker. Gössmann (Ann. Pharm. 104, 335. — Henneb. landw. Journal 6, 294). Bergemann fand nur Fruchtzucker, LÜDEBSDORFF und FEHLING fanden Rohrzucker und Fruchtzucker (Henneb. landw. Jahresb. 1854, 245). Die unreifen Stengel halten nur Fruchtzucker und Stärkmehl, welches letztere bei der Reife in dem Maasse verschwindet als Rohrzucker auftritt. Jackson (Compt. rend. 46, 55). LEPLAY (Compt. rend. 46, 444). - Der Saft der zur Reifezeit geschnittenen Maisstengel ist namentlich dann reich an Robrzucker, wenn man während der Blüthezeit die weiblichen Blüthen entfernte, er scheint neben Rohrzucker etwas Krümelzucker zu enthalten. Soubbiban u. Biot (Compt. rend. 15, 523). Pelovze (Compt. rend. 15, 580). Kurz nach dem Blühen der Pflanze geschnitten, halten die Maisstengel 7,4 bis 9 Proc. ihres Saftes Zucker, etwa zur Hälfte aus Rohrzucker bestehend. Lüdersdorff.

In fleischigen Wurzeln: von Angelica archangelica, A. Buchner, Bela vulgaris, Chaerophyllum bulbosum, PAYEN, Cichorium Intybus, Daucus Caro'a, Helianthus luberosus, Leonfodon turaxacum. Pastinaca saliva, Sium Sisarum u. A. - Runkelrüben halten im Durchschnitt 7 bis 11, in einzelnen Fällen bis 14 Proc. Rohrzucker, wechselnd nach Düngung, Standort, Art und Grösse der Rüben, am meisten die weissen schlesischen Zuckerrüben. Kleinere Rüben sind melstens zuckerreicher als sehr grosse. Bei ein und derselben Rübe hält der Blattkopf am wenigsten, das mittlere Kernstück am meisten Zucker. Ausser Rohrzucker hält die Runkelrübe keinen andern Zucker, Payen (Compt. rend. 15, 618), aber noch eine andere optisch wirksame Substanz, die durch Säuren nicht verändert wird. Clerget (N. Ann. Chim. Phys. 26, 175). Vgl. über die Veränderungen des Zuckergehalts unter verschiedenen Einflüssen: Henneb. landw. Jahresb. 2. Abth. 1853, 27; 1854, 23; 1855 u. 1856, 31. — In den knolligen Wurzeln von Lathyrus tuberosus, Braconnot; in den süssen Bataten von St. Domlngo (von Convolvulus Batatas). Avequin (J. Pharm. 24, 548).

Im Stamm von Acer saccharinum, Pseudoplatanus u. a. Arten, Cadrl (Thoms. Ann. 10, 234); von Belula-Arten, Schleiden; Im Frühlingssaft von Juglans alba, Bigelow (Scher. Ann. 8, 118), von Tita europaea Riegel (Jahrb. pr. Pharm. 14, 155). In verschiedenen Palmen, namenlich Saguerus Rumphii von Java. Berthelot (N. Ann. Chim. Phys. 55, 286). Vergl. Prheiba (N. J. Pharm. 9, 345).

In Früchten. Der in Früchten bei der Reife sich bildende Zucker ist stets Rohrzucker, er kann unter dem Einflusse eines eigenthümlichen Ferments (vergl. unten) ganz oder theilweis in Invertzucker zerfallen, so dass sich in der reifen Frucht bald nur Invertzucker, bald beide Zuckerarten finden. Feigen, Weintrauben, Kirschen, spanische Kirschen, Erdbeeren der Art Princesse royale und Stachelbeeren halten keinen Rohrzucker, sondern nur Invertzucker, andere Früchte halten beide Zuckerarten nach wechselnden Verhältnissen. Buignet. Der linksdrehende (Invert-) Zucker der Weintrauben setzt beim Stehen Rechtstraubenzucker ab und behält sein Rotationsvermögen nach links auch in der getrockneten Welnbeere mit flüssigem oder körnigem Inhalt. Wenn Weinbeeren-Syrup rechts dreht, so ist dieses eine Folge von Veränderungen, die den Linksfruchtzucker allein ergriffen haben. So fressen Acarus farinae und Ameisen allein den Linksfruchtzucker und lassen Rechtstraubenzucker übrig. Dubrunfaut (Compt. rend. 29, 54). Orangen halten im reifen und unreifen Zustande beide Zuckerarten, deren relatives Verhältniss sich beim Reifen ändert. Die Menge des Invertzuckers bleibt ziemlich unverändert, die des Rohrzuckers stelgt, im Verhältniss zum Gesammtgewicht der festen Stoffe sowohl wie zum Invertzucker. Berthrlot u. Buignet (Compt. rend. 51, 1094). Aepfel und Birnen halten Rohrzucker und entweder einen besonderen linksdrehenden Zucker, oder wahrscheinlicher Invertzucker, der vor der Beobachtung eine ungleichmässige Zersetzung erleidet, die (wie bei Dubrunfaut's Gährungsversuch) zuerst den Rechtstraubenzucker ergreift und dadurch dem Drehungsvermögen des Linksfruchtzuckers (aus dem Invertzucker) das Uebergewicht verschafft. Buigner. Die unreifen Bananen halten einen eigenthümlichen Gerbstoff, Stärkmehl und Rohrzucker, dessen Menge beim Reifen am Baume in dem Maasse zunimmt, als die ersteren verschwinden. In den künstlich erst nach dem Abnehmen vom Baume gezeltigten Bananen ist Gerbstoff und Stärkmehl ebenfalls verschwunden, dagegen halten sie 15 Proc. Zucker, der zu 1 Drittheil aus Rohrzucker, zu 2 Dritthellen aus Invertzucker besteht, welcher letztere demnach im Vegetationsprocess aus Stärkmehl gebildet zu sein scheint und bei künst-lichem Reifen statt des Rohrzuckers auftritt. Die Bildung von Rohrzucker in Früchten wird nicht verhludert durch gleichzeitig vorhandene Säure, Buig-NET. Der Zucker der Früchte wurde früher meistens für verschieden vom Rohrzucker gehalten, doch wiesen schon PAYEN in den Melonen, AVEQUIN (J. Pharm. 24, 556) in den Bananen, Bonaster (J. Pharm. 18, 725) in den Datteln Rohrzucker nach. Vergl. über den Zuckergehalt der Obstarten Fresknius (Ann. Pharm. 101, 219). Buigner (N. Ann. Chim. Phys. 61, 243).

Wallnüsse, Haselnüsse, bittere und süsse Mandeln halten nur Rohrzucker. Pelouze (Compt. rend. 40, 608). Ebenso die Früchte des Johannisbrodbaums, Berthelot, die Kaffeebohnen, Stenhouse, Graham u. Campbell (Chem. Soc. Qu. J. 9, 33; Chem. Centr. 1857, 54).

Der Nectar der Blüthen von Rhododendron ponticum hält Rohrzucker, G. JÄGER (Tiedemann's Zeitschr. f. Physiol. 2, 173), der sich auch in den Blüthen dieser Pflanze in Krystallen findet. STHAMER (N. Br. Arch. 59, 151).

Der Nectar der Cactusarten hält fast nur Rohrzucker, der anderer Blüthen daneben auch Fruchtzucker. Braconnot (J. Chim. méd. 19, 3; J. pr. Chem. 30, 363). Vergl. Ludwig (N. Br. Arch. 107, 10). — Der Honig von Polybia apicipennis, einer amerikanischen Wespe, scheidet Rohrzuckerkrystalle aus. Kabstrn (Pogg. 100, 550; J. pr. Chem. 71, 315). Gemeiner Bienenhonig hält Linksfruchtzucker (überschüssigen, Dubnunfaut), Rechtstraubenzucker und Rohrzucker; letzterer findet sich häufiger im flüssigen Honig, wie er in den Zellen vorkommt, und verschwindet beim Aufbewahren des Honigs allmählich ganz. Soubrian (N. J. Pharm. 16, 253; J. pr. Chem. 49, 65; Ausz. Compt. rend. 28, 775; Lieb. Kopp 1849, 465). Der Rohrzucker des frischen Honigs wird durch Wirkung des anhaftenden Ferments beim Aufbewahren invertirt und kann dann 20 bis 30 Proc. Rechtstraubenzucker absetzen, während Linksfruchtzucker bleibt. Dubrunfaut (Compt. rend. 29, 51).

Vom Panochezucker ist zweifelhaft, ob er zum Rohrzucker zu rechnen Derselbe findet sich auf der Oberfläche der Blätter eines callfornischen Rohrs, und scheint der in Folge von Insectenstichen ausgeflossene und eingetrocknete Saft zu sein. Johnson (Sill. Am. J. (2) 22, 6; Chem. Centr. 1856, 764; N. Br. Arch. 93, 54; J. pr. Chem. 70, 245).

In der Rinde von Pinus sylvestris findet sich ein Zucker, der bei Darstellung von Pinicorretin nach VII, 504 erhalten, wegen Verunreinigungen schwieriger krystallisirt. Derselbe hält nach dem Trocknen bei 100° 39,68 Proc. C, 6,92 H und 53,40 O, der Formel C12H12O12 entsprechend. - Aus den Fichtennadeln wird bei Darstellung von Pinipicrin (vergl. unten) ein Zucker erhalten, der durch Auflösen in wässrigem Weingeist, Verdunsten des Filtrats und Waschen der Krystalle mit Aetherweingeist gereinigt, bei 100° 42,3 Proc. C, 6,73 H und 50,98 O hält, der Formel des Rohrzuckers entsprechend. Ka-WALIEB (Wien. Acad. Ber. 11, 364 und 353). Vielleicht ist ersterer Zucker zum Invertzucker, letzterer zum Rohrzucker zu rechnen. KB.

In gesunden Getreidearten, sowie im Gerstenmalz findet sich keln Zucker fertig gebildet, der vielmehr erst nach dem Zerquetschen durch Einwirkung von Diastas und Wasser gebildet wird. Mitscherlich (N. J. Pharm. 4, 218). Prligot (N. Ann. Chim. Phys. 29, 5). Strin (Polyt. Centr. 1860,

481). Hier ist der gebildete Zucker vielleicht Maltose.

Darstellung. Aus dem Safte des Zuckerrohrs, des Sorghum saccharatum oder der Runkelrüben. Der Saft des Zuckerrohrs wird durch Auspressen gewonnen, der der Runkelrüben dadurch, dass man die zu Brel zerriebenen Runkelrüben entweder nach Zusatz von 20 Proc. ihres Gewichts an Wasser auspresst, oder mit kaltem Wasser auslaugt, oder endlich In durchlöcherten Cylindern der drehenden Bewegung der Centrifugalmaschine aussetzt. - Man erhitzt den Runkelrübensaft durch Vermittlung heisser Dämpfe auf 68°, setzt auf je 1000 Quart aus 12 Pfund Kalk bereitete Kalkmilch hinzu und erhitzt weiter bis zum Sieden, wo sich ein Gemenge von phosphorsaurem Kalk, Eiweiss, Eiweiss-Kalk und anderen Stoffen als feste graue Kruste abscheidet. unterbricht das Erhitzen, wenn der kochende Saft die Decke zu durchbrechen beginnt, lässt die unterstehende klare Flüssigkeit ablaufen und presst den rückbleibenden Schlamm aus. Der so erhaltene kalkhaltige Dünnsast wird mit Kohlensäure behandelt (wo indess 0.6 bis 0.8 Proc. Kalk als Zuckerkalk gelöst bleiben), durch Absitzen und Abgiessen vom niedergefallenen kohlensauren Kalk getrennt, durch Knochenkohle filtrirt, wobei noch ein kleiner Theil Zuckerkalk aufgenommen wird, und entweder in offenen Pfannen oder in Robert's Vacuumapparat auf 20 bis 220 Bé. eingedampft. Der nochmals durch Knochenkohle filtrirte Dicksaft im Vacuum bei

etwa 22 Zoll Barometerstand bis zur Fadenprobe eingekocht, liefert beim Erkälten und Hinstellen Krystalle von Rohzucker, von denen bei weiterem Eindampfen der Mutterlauge noch ein zweiter und dritter Anschuss erhalten werden, bis unkrystallisirbare *Melasse* bleibt. Die letzte, sehr dunkle Krystallisation wird zerrieben, mit Wasser angefeuchtet und mittelst der Centrifuge von anhängender Melasse befreit. Das Gemenge aller so erhaltenen Krystallisationen bildet den *Rohzucker* des Handels.

Reinigung. Raffiniren des Rohzuckers. Man bereitet durch Auflösen von Rohzucker in Wasser eine Lösung von 12º Bé, versetzt diese mit etwas Kalkmilch, erhitzt zum Sieden, scheidet den Saft von den als Decke abgeschiedenen Verunreinigungen, filtrirt ihn durch Knochenkohle und verdunstet im Vacuum. Der scharf eingedickte Saft wird dadurch zum Krystallisiren gebracht, dass man die Temperatur mässigt und kleine Mengen von nicht eingedicktem Saft zulaufen lässt, wo sich sogleich ein Brei von Zuckerkrystallen bildet. Um diesen die gewünschte grössere Härte zu geben, erhitzt man abermals, lässt sodann den Brei in die Zuckerhutformen ablaufen und befördert in diesen die Bildung gleichartiger kleiner Krystalle durch Umrühren und Zertheilen der auf der Oberfläche gebildeten Decke. Nach vollendeter Krystallisation lässt man aus der bis dahin verschlossenen Spitze der Form den Syrup ablaufen und verdrängt den Rest desselben durch Aufgiessen von reinem Zuckersaft (Decken mit Zuckerkläre). Durch geeignetes Trocknen wird der Hutzucker, die Raffinade des Handels erhalten. - Lässt man den gereinigten Zuckersaft in flachen Gefässen, durch welche Fäden gezogen sind, langsam und ruhig verdampfen, so erhält man den Zucker in grösseren Krystallen, als Kandiszucker.

Früher wurde Ochsenblut, Milch oder Eiweiss zum Klären der Zuckersäfte angewandt. — Ueber die Anwendung grösserer Mengen von Kalk bei Darstellung von Zucker vergl. Kuhl Mann (Ann. Pharm. 27, 17. Dingl. 116, 61); Rousseau (Inst. 1850, 330. — Dingl. 115, 457; 116, 297; 118, 221; 125, 378); Maumené (N. J. Pharm. 30, 354; N. Ann. Chim. Phys. 48, 23; Dingl. 143, 285). — Ueber Auwendung des bereits früher von Proust, Dubrunfaut und Stolle empfohlenen zweifach-schwefigsauren Kalks beim Raffiniren vergl. Lieb. Kopp 1849, 700; Dumas u. Melsens (Dingl. 114, 375; 115, 212); Melsens (N. Ann. Chim. Phys. 27, 273; Ann. Pharm. 72, 101); Bericht über die Anwendbarkeit: Dingl. 119, 448; über Anwendung von schwefliger Säure vergl. Calvert (Dingl. 149, 136), von Bleizucker und schwefliger Säure Scoffren (Dingl. 110, 261; 118, 217. — Chem. Gaz. 1850, 368. — Pharm. J. Trans. 10, 108 und 184), auch Lieb. Kopp 1850, 680. — Ueber Entkalkung der Säfte durch Seife vergl. Basset (Dingl. 147, 129), auch Stahlschmudt (Dingl. 140, 211); durch Thonerdehydrat vergl. Howard (Dingl. 19, 384), Mene (Dingl. 146, 309), Cessneb u. Kletzinsky (Dingl. 140, 376); durch phosphorsaure Thonerde vergl. Baubeny (J. pr. Chem. 75, 255); durch phosphorsaures Ammoniak vergl. Kuhlmann (Dingl. 116, 61; durch sauren phosphorsauren Kalk, kohlensaures Ammoniak, Stearinsäure oder Oelsäure, Wagner (Dingl. 153, 377). Ueber Anwendung von Chlorcalcium vergl. Michaelis (J. pr. Chem. 56, 435).

Aus Melassen. Nach Leplay u. Dubrunfaut. Man giesst in die Melasse eine Lösung von Aetzbaryt von 30°B., wo Alles zum Kry-

stallbrei erstarrt. Dieser wird ausgewaschen, mit Kohlensäure behandelt und von kohlensaurem Baryt durch Abfiltriren und Ausgiessen des Rückstandes befreit, wo ein Syrup von 18—22° B. erhalten wird. Aus diesem entfernt man die letzten Spuren Baryt durch Gips oder schwefelsaure Thonerde, klärt und verkocht wie oben. Niclès (Dingl. 131, 47).

Im Kleinen. Am besten nach Marggraf durch Kochen des zuckerhaltigen getrockneten und gepulverten Pflanzentheils mit 2 Th. starkem Weingeist, Filtriren, Erkälten und längeres Hinstellen des Filtrats, wo der Zucker anschiesst.

Aus Früchten, die gleichzeitig Invertzucker enthalten. — Man filtrirt den ausgepressten Fruchtsaft (nöthigenfalls um Veränderungen vorzubeugen nach Zusatz von gleichviel Weingeist), sättigt ihn mit gelöschtem Kalk und filtrirt wieder. Das Filtrat zum Kochen erhitzt und siedend heiss filtrirt, lässt auf dem Filter unlöslichen Zuckerkalk, der nach dem vollständigen Waschen unter Wasser mit Kohlensäure zerlegt wird. Man verdunstet die Zuckerlösung zum Syrup, entfärbt mit Thierkohle, vermischt sie mit Weingeist bis zur Trübung und lässt über Aetzkalk die Krystallisation erfolgen. — Der bei Siedhitze entstehende unlösliche Zuckerkalk kann höchstens 2 Neuntel des vorhandenen Zuckers einschliessen, daher die Behandlung mit Kalk wiederholt werden muss. — Liefert die Zerlegung des Zuckerkalks mit Kohlensäure stark gefärbte Flüssigkeiten, so fällt man mit Bleiessig aus und leitet in das Filtrat Hydrothlon. Buignet.

Bestimmung des Rohrzuckers. Saccharimetrie. Hält die Lösung nur Rohrzucker, so bestimmt man das spec. Gew. und ersieht aus demselben (vergl. unten) den Procentgehalt Sind auch andere Stoffe vorhanden, die auf das spec. Gew. der Lösung einen Einfluss äussern, so lässt sich die Menge des Rohrzuckers bestimmen: 1. Aus dem Gewicht der Kohlensäure, welche bei der Weingährung des Zuckers gebildet wird, oder der Menge des entstandenen Weingelsts. 100 Th. Rohrzucker liefern nach der älteren Annahme nach Aufnahme von 5,26 Th. Wasser 51,44 Th. Kohlensäure und 53,80 Th. absol. Weingelst, nach Pastkur's directen Bestimmungen 49,12 Th. Kohlensäure und 51,01 Th. absol. Weingelst, da der Rest des Zuckers zur Bildung von Glycerin und Bernsteinsäure verbraucht wird. Vergl. unten, und Buignet's Beschreibung dieses Verfahrens (N. Ann. Chim. Phys. 61. 239). - 2. Aus dem Gewicht des Kupferoxyduls, welches der Zucker aus tartersaurem Kupferoxyd-Kali zu reduciren vermag, oder aus dem Maass einer Lösung von bestimmtem Gehalt an Kupferoxyd. Hierbei muss Rohrzucker durch Erhitzen mit Säaren vorher in Invertzucker übergeführt sein, welcher letztere ebensoviel Kupferoxyd reducirt wie Traubenzucker. Vergl. beim Traubenzucker. — 3. Aus dem Rotationsvermögen der Lösung. Ist nur Rohrzucker oder doch ausser diesem keine optisch wirksame Substanz verhanden, so berechnet sich aus dem Rotationsvermögen der Zuckergehalt der Lösung nach VII, 681. Trüben oder schleimigen Lösungen fügt man 1/10 Maass Hausenblaselösung hinzu, dann nach dem Schütteln 11/2 Maass Welngeist, wo das Gemisch, ohne dass erhitzt zu werden braucht, gerinnt und ein zur Beobachtung geeignetes Filtrat erhalten wird. Gefärbte Lösungen werden durch Thierkohle entfärbt, da diese aber (nach einigen Angaben) Zucker aufnimmt, so verwirft man das zuerst ablaufende Viertel und verwendet erst vom Rest zur Beobachtung. - Hält die Lösung ausser Rohrzucker uoch Traubenzucker (Invertzucker oder eine andere optisch wirksame Substanz, deren Rotationsvermögen durch Erhitzen mit Säuren unverändert bleibt), so lässt sich die Menge des Rohrzuckers dadurch bestimmen, dass man das Ro-

tationsvermögen der Lösung vor und nach der Inversion (VII, 689), im letzteren Falle mit Berücksichtigung der Temperatur feststellt. Man fügt in diesem Falle nach der ersten Beobachtung je 100 Ccn. der Lösung 10 Cc. rau-chende Salzsäure hinzu, erhitzt auf 65° und erhält hierbei eine Viertelstunde. Da das Rotationsvermögen der auf die ursprüngliche Temperatur abgekühlten Lösung jetzt (falls man die Beobachtung in einem um ein Zehntel längeren Rohr vornimmt), soweit es durch den Traubenzucker hervorgebracht wurde, unverändert geblieben ist, aber an der Stelle des Rohrzuckers jetzt Invertzucker vorhanden ist, so berechnet sich aus dem diesem eigenthümlichen Rotationsvermögen der Gehalt an Rohrzucker wie folgt. - Das vor der Inversion beobachtete Rotationsvermögen (a) war bei Gehalt der Lösung an Traubenzucker zusammengesetzt aus dem Molecularrotationsvermögen (r) des Rohrzuckers (R) und aus dem des Traubenzuckers (tT), also ist a = rR + tT. Das nach der Inversion beobachtete Rotationsvermögen ( $\alpha'$ ) ist zusammengesetzt aus dem unverändert gebliebenen Rotationsvermögen des Traubenzuckers (tT) und dem des invertzuckers (iR), also ist a' = iR + tT. Es ist folglich auch die Differenz der vor und nach der Inversion beobachteten Drehungsgrade nach rechts, oder a - a' gleich dem Ausdrucke rR - iR, oder a - a' = R(r-1) oder endlich  $R = \frac{a-a'}{1}$ . Eine Zuckerlösung habe vor der Inversion die Ebene des polarisirten Lichtstrahls um 25,96 Grade nach

version die Ebene des polarisirten Lichtstrahls um 25,96 Grade nach rechts, nach der Inversion um 5,80 Grade nach rechts bei 14° Temperatur abgelenkt, so ist also a = 25,96 und a' = 5,80 gefunden. Das Molecularrotationsvermögen des Rohrzuckers (r) zu 73,8 Grad, des Traubenzuckers zu 56 Grad, des Invertzuckers (genauer: das Rotationsvermögen derjenigen Menge Invertzucker, welche aus der bei Feststellung des Molecularrotationsvermögens des Rohrzuckers zu Grunde gelegten Gewichtseinheit Rohrzucker entstehen würde), zu -27 Grad bei 14° Temperatur angenommen ergibt sich dass R = 25,96 - 5,80

genommen, ergibt sich, dass  $R = \frac{25,00 - 5,00}{73,8 + 27}$  oder  $R = \frac{20,10}{100,8}$  oder gleich 0,20 ist, welche Zahl also die Anzahl von Gewichtsthellen Rohrzucker, die in einer Gewichtseinheit der angewandten Lösung, oder mit hundert multiplicirt den Procentgehalt der untersuchten Lösung an Rohrzucker ausdrückt.

Eine andere Zuckerlösung habe 9,36 Grad Ablenkung nach rechts, nach der Inversion 10,80 Grad Ablenkung nach links (= — 10,80 Grad Ablenkung nach rechts) gezeigt. Hier ist a = 9,36, a' = — 10,80, a — a' = 9,36+10,80 oder = 20,16 gefunden, welche Zahl durch 100,8 dividirt wlederum 0,2, oder für den Procentgehalt der Lösung an Rohrzucker 20 ergibt. — War in beiden Fällen die Art der 2. (ausser Rohrzucker vorhandenen) optischen wirksamen Substanz festgestellt, so liess sich aus den Beobachtungen ein Schluss auf ihre Menge ziehen, war umgekehrt ihre Menge bekannt, so ergab sich ihre Beschaffenheit, man erfuhr z. B., dass im ersten Falle Traubenzucker, im zweiten Falle Invertzucker ausser Rohrzucker in der ursprünglichen Lösung enthalten war. Dieses Verfahren ist nur dann zulässig, wenn man nach der Inversion die Ablenkung bei einer Temperatur beobachtete, für welche das (mit der Temperatur veränderliche) Molecularrotationsvermögen des Invertzuckers bereits festgestellt ist. Nach Biot (Compt. rend. 15, 523, 619 und 694; 17, 755) und Clerken. Vergl. Clerkent's Methode (N. Ann. Chim. Phys. 26, 175; Ann. Pharm. 72, 145; Ausz. Compt. rend. 23, 259; Lieb. Kopp 1849, 126). Dieselbe setzt die Anwendung von Solen.'s Saccharimeter voraus und bezeichnet Clerkert die Ablenkung, welche 1 Mm. Quarz oder 200 Mm. einer Normalrohrzuckerlösung, die 16,471 Gr. Rohrzucker in 100 Cc. enthält, hervorrufen, mit 100°.

Eigenschaften. Grosse wasserhelle Krystalle des 2- und 1gliedrigen Systems. Fig. 83 ohne t. Combination einer rhombischen Säule u mit durch m abgestumpften scharfen Seitenkanten der basischen schiefen Endfläche i. Zusammengesetztere Krystalle zeigen auch noch eine hintere

schiefe Endfläche f (Fig. 84), sowie eine vordere (in der Figur nicht ersichtliche) schiefe Endfläche f zwischen i und m, ferner die der Klinodiagonale parallele Saule a, welche melstens nur an der linken Seite entwickelt ist. Nach diesen Flächen richtet sich (nach HANKEL) die Krystallelectricität (I. 297), indem an dieser Seite eines Krystalls, an welchem die beiden αFlächen ausgehildet sind, bei abnehmender Wärme der antiloge (negative) Pol auftritt. — Aus Kochsalziösung erhielt Rammelsberg die Säule a vollständig. Derselbe beobachtete noch die (die Combinationskante 1: u abstumpfende und mit a und m in einer Zone liegende) Octaederstäche O, welcher auf der hintern Seite eine ebenso liegende ()' entspricht. Diese beiden Flächen sind bis jetzt nur auf der linken Seite gefunden. Die Krystalle durch Ausdehnung von m in dem Sinne von rechts nach links gewöhnlich tafelförmig: u:u= 101° 32′ WOLFF, 101° 30′ RAMMRI.SBRRG; m:i = 103° 30′ W., 103° 17′ R.; m:f' = 134° 23′ R., i:f = 140° 40′ R., m:f = 115° 33′ R., i:f = 144° 0′ W., 140° 43′ R. Deutlich spaltbar parallel m. Zwillinge haben die Fläche m gemeinsam, die schiefen Endflächen i liegen umgekehrt, die linken Selten m gemeinsam, die schiefen Endflächen i liegen umgekeurt, die linken Seiten der Krystalle einander zugewendet. Die Ehene der optischen Axen steht senkrecht auf m und i, Miller (Pogg. 56, 630), die eine optische Axe welcht von der senkrechten auf m um 1° 26' nach unten ab, die andere liegt ungefähr 50° darüber. Wolff (J. pr. Chem. 28, 129). RAMMELSBRBG (Handbuch, Berlin 1855, 397). Vergl. auch Kobell (Repert. 34, 279), HANKEL (Pogg. 49, 495), Kopp (Einleitung, Braunschweig 1849, 312), Berthelot (N. Ann. Chim. Phys. 55, 287).

Molecularrotations vermögen\*) rechts  $[\alpha]j = 73,84$  Dubrunfaut (Compt. rend. 42, 901), 71,26 (oder  $[\alpha]r = 54,636$ ). Biot (Compt. rend.

Beispiel. 1. Es sei das spec. Gew. einer Traubenzuckerlösung (mit [a]=57,6) zu 1,048, ihr Rotationsvermögen zu 13,7 Grad im 2 Decimeter langen Rohr gefunden, so enthält ein Gramm der Lösung  $\epsilon=\frac{13,7}{57,6.2.1,048}$ 

 $[\alpha] = \frac{13.7}{0.11347.2.1,048} = 57.6.$ 

Ist (wie dieses gemeiniglich geschieht) die Lösung durch Abwägen der Substanz und Auffüllen auf ein bestimmtes Maass dargestellt, so ist entwe-L. Gmelin, Handb. VII, Org. Chem. IV. 44

<sup>\*)</sup> Den früheren (IV, 57) Angaben über Rotationsvermögen ist hier noch die Erklärung der im Texte gebrauchten Ausdrücke Molecularrotationsvermögen, specifisches Rotationsvermögen (oder des für diese Ausdrücke gebrauchten Zeichens  $\lceil \alpha \rceil$ ) hinzuzufügen. Unter Molecularrotationsvermögen versteht man die in Graden ausgedrückte Winkeldrehung der Polarisationsebene, welche eine 100 Millim. lange Schicht der reinen Substanz ausüben würde, wenn diese eine Dichtigkeit von = 1 hätte. Dieses  $\lceil \alpha \rceil$  als bekannt vorausgesetzt, ergibt sich die Drehung a der Polarisationsebene, welche durch eine 100 Millim. lange Schicht einer Lösung, in welcher  $\varepsilon$ -Gramme Substanz in einem Gramm Lösung enthalten sind, zu a =  $\varepsilon \lceil \alpha \rceil$ , vorausgesetzt, dass die Lösung ein spec. Gew. = 1 hätte. Ist jedoch das spec. Gew. der Lösung =  $\delta$ , so wird a =  $\varepsilon \lceil \alpha \rceil \delta \lambda$ . Hat die Schicht eine Dicke von  $\lambda$ -mal 100 Millimetern, so wird endlich a =  $\varepsilon \lceil \alpha \rceil \delta \lambda$ . — Ist die Drehung a durch die Beobachtung gefunden, so findet man die Menge der Substanz in einem Gramm Lösung:  $\varepsilon = \frac{a}{\lceil \alpha \rceil \delta \lambda}$ , und hieraus den Procentgehalt der Lösung. — Will man dagegen das Molecularrotationsvermögen  $\lceil \alpha \rceil$  einer Substanz bestimmen, so hat man dafür  $\lceil \alpha \rceil = \frac{a}{\varepsilon \delta \lambda}$ .

<sup>= 0,11347</sup> Gr. Traubenzucker oder die Lösung 11,347 Proc. 2. Es sei durch Auflösen von 11,347 Gr. Traubenzucker in 88,653 Gr. Wasser eine Lösung hergestellt, deren spec. Gewicht zu 1,048 und deren Rotationsvermögen zu 13,7 Grad im 2 Decimeter langen Rohr gefunden wurde, so ergibt sich das Molecularrotationsvermögen des Traubenzuckers zu

15.625 und 706). Nach Dubrunfaut war Biot's Rohrzucker nicht völlig rein. Vergl. auch Wilhelmy (Pogg. 81, 527; Lieb. Kopp 1850, 176). We-

nig veränderlich mit der Temperatur. Ventzke.

Spec. Gew. 1,6065 FAHRENHEIT, 1,63 DUBRUNFAUT, 1,593 bei 3,9°, Joule u. Playfair (Chem. Soc. Qu. J. 1, 121), der Krystalle 1,58, des Pulvers 1,61 Kopp, des Kandis 1,58933 bei 13°, des geschmolzenen Gerstenzuckers 1,5092 Biot (Ann. Pharm. 52, 195). Nächst dem Milchzucker die härteste Zuckerart; leuchtet beim Schlagen im Dunkeln.

Im Vacuum	oder be	ei 100°.	8erzelius.	LIEBIG.	ERDMANN U. MARCHAND.
24	144	42,11	41,48	42,30	42,15
22	22	6,43	7,05	6,45	6,47
22	176	51,46	51,47	51,25	51,38
C24H22O22	342	100,00	100,00	100,00	

Auch viele andere Chemiker analysirten den Rohrzucker, so Prout, GAY-LUSSAC U. THÉNARD, DÖBEREINER, W. CRUM, BERTHOLLET, HERRMANN, BRUNNER (Pogg. 34, 333), O. HENRY U. PLISSON (J. Pharm. 16, 597), ERD-MANN U. MARCHAND (J. pr. Chem. 23, 174), PELIGOT (Ann. Chim. Phys. 67, 113).

Kandis und Raffinade, aus Runkelrüben, Zuckerrohr und Ahorn berel-

teter Zucker wurden mit gleichen Resultaten untersucht.

LIEBIG (Pogg. 31, 341; Ann. Pharm. 9, 21) gab auf Grund der Zersetzungsproducte zuerst die richtige Formel, die Berzelius (Jahresber. 15, 291) annahm. Frühere Formeln: C<sup>12</sup>H<sup>11,5</sup>O<sup>11</sup>, Berzelius, C<sup>6</sup>H<sup>6</sup>O<sup>6</sup>, Döbereiner, C<sup>5</sup>H<sup>5</sup>O<sup>5</sup>, Dumas u. Boullay, C<sup>6</sup>H<sup>8</sup>O<sup>6</sup>, Prout.

Zersetzungen. 1. Beim Erhitzen auf 160 bis 161° (180° Peligot) schmilzt Rohrzucker ohne Gewichtsverlust zur klaren, blassgelben Flüssigkeit, aus der nur ein Theil des Zuckers wieder krystallisirt erhalten werden kann. Berzelius (Pogg. 47, 321). Erhält man die geschmolzene Masse mässig lange bei derselben Temperatur, so wird sie ohne Gewichtsverlust vollständig in Levulosan und Traubenzucker zerlegt.  $C^{24}H^{22}O^{22} = C^{12}H^{10}O^{10} + C^{12}H^{12}O^{12}$ . Gelis.

Der geschmolzene Zucker sieht aus wie Fruchtzucker, aber reducirt nur halb so viel weinsteinsaures Kupferoxydkali wie ein gleiches Gewicht Traubenzucker. Er gährt nur zur Hälfte, wobel der Traubenzucker zerstört

der das spec. Gew. zu bestimmen und aus diesem der Procentgehalt der Lösung zu berechnen, oder man berechnet (nach Berthelot) das Molecularrotationsvermögen aus der beobachteten Drehung = a, dem Gewicht der aufgelösten Substanz in Grammen = p, dem Volum der Lösung, die p enthält, in Cubiccentimetern = V, und der Länge des Rohrs in Decimetern = I, mit

Hülfe der (aus obiger abgeleiteten) Formel  $[\alpha] = a \frac{V}{\cdot}$ 

Beispiel. Es seien 11,892 Gr. Traubenzucker in Wasser gelöst, das Maass der Lösung zu 100 Cubiccent. festgestellt, die Beobachtung im 2 Decimeter langen Rohr habe 13,7 Gr. Rotation ergeben, so ist

 $[\alpha] = 13.7 \frac{100}{2.11,892} = 13.7.4,205 = 57.6.$ 

Die Angaben des Textes über die Grösse von  $[\alpha]$  beziehen sich entweder auf den rothen Strahl und sind dann mit  $[\alpha]$ r bezeichnet, oder auf den gelben (mit der Uebergangsfarbe zwischen violett und blau gleichwerthigen) und sind dann mit  $[\alpha]$  oder  $[\alpha]$ j bezeichnet. Fast alle neueren Angaben gelten für die Uebergangsfarbe, die für den rothen Strahl werden nach Bior durch Multiplication mit 30/23 den ersteren gleichwerthig. KR.

wird und Levulosan in Lösung bleibt. Er lenkt das polarisirte Licht um  $[\alpha]j=35$  bis 38° nach rechts ab, etwa so, wie es ein Gemisch von Levulosan und Traubenzucker nach gleichen Atomen thun würde. Gklis (Compt. rend. 48, 1062).

Der im Chlorzinkbade bei 160° geschmolzene Zucker besitzt ein kleineres Molecularrotationsvermögen als Rohrzucker, krystallisirt nicht wieder, zerfliesst an der Luft, löst sich leicht in absolutem Weingeist und geht mit Hefe in Gährung über. Mitscherlich (Pogg. 55, 222; Berz. Jahresber. 22, 482). Der geschmolzene Zucker besitzt eine andere spec. Wärme als Rohrzucker, HERMANN (J. pr. Chem. 12, 295), der amorphe Zucker einen andern Schmelzpunkt als der krystallisirte, Wöhler (Ann. Pharm. 51, 755). — Schmelzt man Rohrzucker mit etwas Wasser, wie zur Darstellung von Bonbons oder Gerstenzucker, bei einer 165° nicht übersteigenden Temperatur, so erstarrt die Masse beim Erkalten glasig und besteht noch grösstentheils aus Rohr-zucker, der Wasser eingeschlossen enthält. Dieses Wasser löst beim Liegen Theilchen des Rohrzuckers, die dann herauskrystallisiren (weil ein amorpher Körper leichter in Wasser löslich ist als ein krystallischer), bis durch fortdauerndes Auflösen und Herauskrystallisiren die ganze Masse krystallisch geworden oder abgestorben ist. Mitscherlich. Lässt man geschmolzenen Zucker, der sich im glasigen Zustande befindet, bis auf 38° abkühlen und zieht ihn dann, während er noch zähe ist, rasch und öfters aus, indem man ihn doppelt zusammenlegt, bis er endlich aus einer Masse von Fäden besteht, so verwandelt er sich, indem seine Temperatur in 2 Minuten von 40 auf 80° steigt, in eine krystallisch-körnige Masse. Diese entsteht auch beim Liegen von Gerstenzucker und Bonbons nach längerer Zeit. Gванам. — Der durch Erhitzen mit sehr wenig essigsäurehaltigem Wasser zur glasartig erstarrenden Masse geschmolzene Rohrzucker von 1,509 spec. Gew. dreht die Polarisationsebene schwächer als Rohrzucker, und im festen Zustande etwas schwächer als im wieder aufgelösten. Biot (Ann. Pharm. 52, 195).

Beim Erhitzen über 180° tritt Bräunung und Gewichtsverlust ein, und jetzt der Luft dargeboten, zieht der geschmolzene Zucker mehr Wasser an, als er verloren hatte, zerfliesst, und verhält sich gegen Alkalien wie Traubenzucker. Peligot. Die erste Bräunung des Zuckers erfolgt bei anhaltendem Erhitzen auf 160° und ohne Gewichtsverlust, indem das bei Bildung von Caramelan freiwerdende Wasser noch vorhandenes Levulosan in Linksfruchtzucker verwandelt. Gélis.

Längere Zeit zwischen 210 und 220° erhalten, bläht sich der Rohrzucker auf, wird immer dunkler braun, entwickelt viel Wasser, welches Spuren von Essigsäure und flüchtigem Oel (Furfurol, Völckel) hält, und ist, wenn das Aufblähen aufgehört hat, in Caramel verwandelt, dem bisweilen unveränderter Zucker und ein bitteres Product (Assamar) beigemengt sind. Bei höherer Temperatur oder zu langem Erhitzen wird aus dem Caramel unter abermaligem Wasserverlust ein in Wasser unlösliches Product erzeugt. Peligot. Noch bei 250° ist der Rückstand des Zuckers grösstentheils in Wasser löslich, und nur wenig der unlöslichen Substanz (Völckel's Caramelan) gebildet, deren Entstehung bei 250 bis 300° reichlicher erfolgt, unter gleichzeitigem Auftreten der späteren Zersetzungsproducte. Völckel. Schon bei 190° entstehen aus dem Rohrzucker nacheinander 3 Producte, deren erstes, Caramelan, die Hauptmenge des Rückstandes bildet, wenn der Verlust 10 Proc. beträgt, während bei 14 bis 15 Proc. Verlust Caramélèn und bei 25 Proc. fast nur Caramélin

erhalten werden. Gélis. Auch Reichenbach's Assamar wird beim Rösten des Rohrzuckers (beim Erhitzen auf 225°, Pohl.) erzeugt. Vergl. auch Mulder (J. pr.: Chem. 16, 245).

Entzieht man dem durch Erhitzen von Rohrzucker oder Traubenzucker im Oelbade auf 210 bis 220° erhaltenen Rückstande durch Weingeist unzersetzten Zucker und bitter schmeckende Materie, so bleibt Prligor's Caramel als geschmacklose, schwarze, glänzende Masse, die nach dem Trocknen bei 180° im Mittel 46,65 Proc. C, 6,18 H und 47,17 O hält, der Formel C²⁴H¹60¹8 (Rechnung 47,06 Proc. C, 5,88 H und 47,06 O) entsprechend. Dieses ist löslich in Wasser, fällbar durch Barytwasser und ammoniakalischen Bleizucker, nicht gährungsfählg und unlöslich in Weingeist. Prligor. Verglauch Pohl (Wien. Acad. Ber. 41, 623; J. pr. Chem. 82, 148). —

Wird der durch Erhitzen auf  $250^\circ$  erhaltene Rückstand des Rohrzuckers mit Wasser von Caramel befreit, so bleibt schwarzes, in Weingelst unlösliches, in Kalilauge theilweis lösliches Caramelan, 55,09 Proc. C, 5,14 H und 39,77 O haltend, also C<sup>24</sup>H<sup>13</sup>O<sup>13</sup> (Rechnung 55,17 Proc. C, 4,98 H und 39,85 O). Völckel (Ann. Pharm. 85, 94). Beide Substanzen sind nach Gélis gemengter Natur. Vergl. unten.

REICHENBACH'S Assamar. (Ngl. VII, 685 VÖLCKEL'S Assamar). Der beim Rösten von Zucker entstehende bittere Stoff. — Bildet sich auch beim Rösten von Gummi, Stärkmehl, Kleber, Leim, Eiweiss, Fleisch, beim Rösten, Backen oder Braten von Speisen, welche diese Stoffe enthalten. - REICHENBACH erhitzt einen dieser Stoffe, am besten ungesalzenes Weizenbrot auf helssen Leerdplatten, bis es schwarzbraun geworden, zerstösst noch warm und erschöpft das bei Luftabschluss erkaltete Pulver mit absolutem Weingelst. Er entfernt den Weingeist durch Abdestilliren, erhitzt den Rückstand mit Wasser befeuchtet auf 100°, lässt sehr langsam erkalten, entfernt ausgeschiedenes Fett, neutralisirt mit Kalkmilch, erhitzt zum Kochen und fügt in kleinen Antheilen 20 bis 30 Maass oder so viel absoluten Weingeist hinzu, dass der anfangs entstandene Niederschlag sich auch beim Kochen nicht wieder löst. Nachdem von der erkalteten klaren Lösung der Weingeist abdestillirt ist, wird der Rückstand wiederholt und so oft in heissem Weingeist gelöst, als beim Erkalten noch etwas ausgeschieden wird, die klare Lösung mit Aether in kleinen Antheilen versetzt, so lange der ausgeschiedene Niederschlag noch süss schmeckt, und das bei allen diesen Operationen gelöst gebliebene Assamar durch Abdestilliren des Aethers und Weingeists, dann durch Trocknen in kleinen Mengen gewonnen. — Festes, durchsichtiges, bernstelngelbes, amorphes Gummi, spröde, von muschlichem Bruch. Schmilzt beim Erhitzen. Schmeckt rein und angenehm bitter. Neutral. — Wird beim Erhitzen für sich oder mit Wasser zerlegt und geht unter Verlust der Bitterkeit in denjenigen Stoff über, der bei der Bereitung des Assamars durch Weingelst ausgeschieden wird. - Assamar wird zersetzt: durch Chlor in der Wärme, unter Verlust der Farbe; durch heisse Salpetersäure, ohne Bildung von Schleimsäure oder Kleesäure, durch Vilriolöl unter Schwärzung, nicht durch verdünnte Schwefelsäure. Es wird durch kalte Kalilauge nicht verändert, verliert beim Kochen damit seine Bitterkeit, die auch Säuren nicht wieder hervorrufen. Es reducirt salpetersaures Silberoxyd, scheidet aus Chlorgold blauschwarzen Niederschlag, aus essigsaurem, nicht aus schwefelsaurem Kupferoxyd Oxydul. Nicht gährungsfähig. — Assamar ist hygroscopisch, zerfliesslich und in Wasser nach allen Verhältnissen löslich, nicht fällbar durch Säuren, Alkalien, alkalische Erden, Borax, Gallustinclur und Hausenblase. Es löst sich langsam und wenig in kaltem, reichlich in kochendem absoluten Weingeist und wird theilweis durch Aether gefällt. RRICHENBACH (Ann. Pharm. 49, 1). Da Pohl (Wien. Acad. Ber. 41, 623) fand, dass das weingeistige, rein bittere Extract des auf 228° erhitzten Rohrzuckers in Wasser gelöst nach Jahren süssschmeckend wird, so hält er das Assamar der Rückbildung in Traubenzucker für fähig.

2. Wird Rohrzucker der trockenen Destillation unterworfen. so bläht er sich, nachdem vorher Umwandlung in Caramel erfolgt ist, bei etwa 250 bis 300° stark auf, liefert anfangs schwach saures gelbes, dann dunkler gefärbtes trübes und endlich dickflüssiges, stark saures Destillat. Bei langsamem Erhitzen entweichen erst gegen Ende der Destillation Gase, 12 bis 18 Proc. vom Zucker betragend, während 32 bis 34 Proc. aufgeblähter kohliger Rückstand bleiben. - Vergl. auch Cruikshank (Scher. J. 1, 637); Vauquelin (Bull. Pharm. 3, 49). Das zuerst entweichende Gas ist fast reine Kohlensäure, der sich dann Kohlenoxydgas und Sumpfgas beimengen. VÖLCKEL (Ann. Pharm. 86, 63). - Das wässrige Destillat (VÖLCKEL'S Zuckeressig) klärt sich beim Stehen durch Abscheidung von dickflüssigem Oel. Mit diesem der gebrochenen Destillation unterworfen. lässt es eine sehr flüchtige gelbliche Flüssigkeit übergehen, die Aldehyd (Ann. Pharm. 87, 303), Aceton und Essigsäure hält, und welcher bei fortgesetztem Destilliren ein Gemenge von saurem Wasser und gelbem Oel folgt, während eine dicke rothbraune Flüssigkeit. Völ-CKEL'S Zuckertheer, bleibt. - Das gelbe Oel nach Zusatz von Kalilauge mit Wasser destillirt, entwässert, dann für sich rectificirt, lässt zwischen 100 und 160° 1/10 der ganzen Menge übergehen, von 1,005 spec. Gew. bei 15°, neutral, mit Ammoniak und salpetersaurem Silberoxyd in Berührung Silber abscheidend, durch Kalilauge unter brauner Färbung zerstörbar. Der Rest von 160 bis 180° Siedpunkt hält hauptsächlich Furfurol (V, 467) (nach Völ-CKBL in verschiedenen Varietäten), neben wenig durch Kalilauge unveränderlichem Oel und durch den Geruch erkennbaren Spuren Bittermandelöl. -Dem durch Abdestilliren vom Oel möglichst befreiten Zuckeressig kann durch Schütteln mit Aether noch Furfurol entzogen werden, er lässt bei jedesmaligem Rectificiren Zuckertheer zurück, durch Zersetzung von Assamar-Essigsäure entstanden, während von dieser und gewöhnliche Essigsäure übergehen. — Der Zuckertheer hält Zersetzungsproducte, theils der flüchtigen Oele, theils des Assamars. Destillirt man vom rohen Zuckeressig 3/4 ab, entfernt aus dem erkalteten Rückstande durch Abfiltriren die Zersetzungsproducte der flüchtigen Oele und destillirt das Filtrat, so geht unter 120° viel saurer Zuckeressig über, während rothbrauner, nach dem Erkalten dickflüssiger Zuckertheer bleibt, 6 Proc. vom Zuckeressig betragend, von stark bitterem und saurem Geschmack. Dieser scheidet auf Zusatz von Wasser ein rothbraunes, weiches Zersetzungsproduct des Assamars aus, von dem durch Eindampfen des Filtrats und Fällen mit Wasser noch mehr erhalten wird, während in der überstehenden, rothbraunen Flüssigkeit ein bitterer Stoff, Völckel's Assamar, gelöst bleibt.

VÖLCKEL'S Assamar. Man neutralisirt die aus Zuckertheer erhaltene rothbraune Flüssigkeit genau mit Soda, verdunstet im Wasserbade zum Syrup, entzieht diesem durch Auskochen mit absolutem Weingeist Assamar u. a. St., fällt den erkalteten Absud mit mehreren Maass Aether, wodurch essigsaures Natron und rothbraune Substanzen abgeschieden werden. Die ätherweingelstige Lösung im Wasserbade destillirt, lässt Assamar als braunen Syrup zurück, den man durch Auflösen in Aether, Verdunsten des ätherischen Filtrats, Auflösen in Wasser, Abfiltriren des Ungelösten und Verdunsten im Vacuum reinigt. So bleibt ein durchsichtiger gelbrother, dickfüssiger, neutraler Syrup, der im Vacuum nicht fest wird und im Mittel 54,70 Proc. C, 5,40 H und 39,90 0 bält. (Hieraus berechnet Völckel die Formel C<sup>20</sup>H<sup>11</sup>O<sup>11</sup>, aber wahrscheinlicher erscheint eine der Formeln 5C<sup>24</sup>H<sup>13</sup>H<sup>13</sup> + HO, oder C<sup>36</sup>H<sup>2</sup>O<sup>20</sup>O, welche erstere dieselbe Zusammensetzung wie die Völckel's verlangt, während der letzteren 54,54 Proc. C, 5,05 H und 40,41 0 entsprechen. Kr.) Dieser ist nach Völckel einerlei mit Reichenbach's

Assamar, bevor dasselbe bei Reichenbach's Darstellungsweise durch Trocknen verändert und fest wird. — Assamar wird beim Erwärmen dünnflüssiger, aber auch bel 120 bis 130° nicht fest, es zerlegt sich über 200° unter Bildung einer festen Substanz. — Es wird beim Kochen mit verdünnter Salzsäure unter gleichzeitiger Bildung von Spuren Ameisensäure und flüchtigem Oel in einen braunen, in Wasser unlöslichen Körper verwandelt, der im Mittel 65,18 Proc. C, 4,55 H und 30,77 O hält, also wie Mulden's Ulmin aus Zucker und vielleicht der Formel C24H9O9 entsprechend zusammengesetzt ist. Dieser Körper wird durch Behandeln mit Kalilauge weiter in einen löslichen und in einen unlöslichen Theil zerlegt, die beide noch Wasserstoff und Sauerstoff im Verhältniss wie Wasser halten. - Beim Kochen von Assamar mit Kalilauge werden ähnliche Producte wie durch Säuren erhalten. Fällt man die rothbraune alkalische Lösung nach mehrstündigem Kochen mit Salzsäure, so werden braune Flocken erhalten, die nach dem Auswaschen mit Kalilauge übergossen sich theilweis lösen, theilweis zur unlöslichen Kaliverbindung aufquellen und durch Salzsäure vom Kall befreit 61,36 Proc. C, 4,60 H und 34,04 O halten, der Formel C12H5O5 (Rechnung 61,53 C, 4,27 H, 34,20 0) entsprechend. - Assamar färbt wässriges 2fach-chromsaures Kali beim Kochen braun und reducirt ammoniakalisches salpetersaures Silberoxyd belm Erwärmen. - Es ist hygroscopisch, löst sich leicht in Wasser und wird durch Thierkohle aus der Lösung gefällt. Es löst Kalkhydrat, fällt ammoniakalischen Bleizucker und löst sich leicht in Weingeist und Aether. VÖLCKEL (Ann. Pharm. 85, 74).

3. Beim Ueberleiten von Sauerstoff oder gewöhnlicher reichlicher noch von ozonisiter Luft über trocknen oder wässrigen Rohrzucker werden bei gewöhnlicher Temperatur Kohlensäure und Wasser gebildet, aber der Rest des Zuckers bleibt unverändert zurück. Ein Stück Rohrzucker (eine Drachme wiegend) drei Monate mit abgeschlossenem Sauerstoff über Quecksilber in Berührung, hatte in 95 Ccn. Sauerstoff 5 Cc. Kohlensäure erzeugt. Karsten (Berl. Acad. Ber. Jan. 1860; Ausz. J. pr. Chem. 79, 226). — Die wässrige Lösung des Rohrzuckers wird durch Ozon nicht verändert. Gorup-Besanez (Ann. Pharm. 110, 103). Wird Rohrzuckerlösung mit wenig Kalkhydrat vermischt unter einer Schicht von ozonisirtem Terpenthinöl sieben Monate aufbewahrt, so bildet sich Oxalsäure, während der Rest des Zuckers unverändert bleibt. Berthelot (N. Ann. Chim. Phys. 58, 426).

Leitet man Sauerstoffgas über ein Gemenge von Rohrzucker mit Platinschwamm, so beginnt bei 140 bis 150° Bildung von Wasser und Kohlensäure, bei 250° ist der Zucker vollständig zersetzt. Reiset u. Millon (N. Ann. Chim. Phys. 8, 285, J. pr. Chem. 29, 365). — Bei gewöhnlicher Temperatur mit Platinmohr gemengter Rohrzucker wird durch Sauerstoff nicht verändert, aber erhitzt sieh auf Zusatz von Kall und oxydirt sich zu Kohlensäure und Wasser. Döberbeiner (J. pr. Chem. 29, 452).

4. Im offenen Feuer bläht sich Rohrzucker mit gewürzhaft stechendem Geruch nach Caramel auf und verbrennt mit weisser Flamme. — Beim Verbrennen grosser Massen Zucker tritt heftiger, dem Acrolein verwandter, die Augen reizender und entzündelicher Geruch auf. Redtenbacher (Ann. Pharm. 47, 148).

ruch auf. Redtenbacher (Ann. Pharm. 47, 148).
5. Rohrzucker entzündet sich beim Zusammenreiben mit 8 Th. Bleisuperoxyd. Böttger. Seine wässrige Lösung liefert beim Kochen mit Bleisuperoxyd Ameisensäure und Kohlensäure, doch weniger leicht als Traubenzucker. Stürenberg (Ann. Pharm. 29, 291.)— Liefert

beim Destilliren mit Braunstein und verdünnter Schwefelsäure Ameisensäure und ein stark riechendes gelbes Oel, schwerer als Wasser, das sich durch Neutralisiren des Destillats mit einer Basis, Abdestilliren des Flüchtigen und Rectificiren über Chlorcalcium rein erhalten lässt und dann sich in Wasser löslich zeigt. Döbereiner (Schw. 63, 368). Vergl. auch GMRLIN (Pogg. 16, 55). Ohne Zusatz von Schwefelsäure verändert Braunstein Zucker nicht. Stürenberg. — Beim Destilliren mit 2fach-chromsaurem Kali und mässig verdünnter Schwefelsäure wird Ameisensäure erhalten. W. u. R. Rogers. Hünefeld Versetzt man Rohrzuckerlösung mit heissem (J. pr. Chem. 7, 44). conc. wässrigen 2fach-chromsauren Kali und erhitzt zum Sieden, so erfolgt heftige, auch nach Entfernung des Feuers fortdauernde Einwirkung, bis die Lösung grün geworden. Ist 1/8 oder mehr Stärkesyrup beigemischt, so erfolgt keine Einwirkung und Farbenverände-REICH (J. pr. Chem. 43, 72).

Aus wässrigem *übermangansauren Kali* scheidet verdünnte Rohrzuckerlösung ohne Gasentwicklung Mangansuperoxyd und bildet kleesaures Kali, das bei Ueberschuss von übermangansaurem Kali in kohlensaures Salz verwandelt wird. Liebig u. Pelouze (Ann. Pharm. 19, 279). Gregory u. Demarcay. Hält die Lösung nur ½ bis 1 Proc. Zucker, so wird derselbe nicht verändert. Monier (Compt. rend. 46, 577).

Fügt man zu einem Gemenge von 2 Th. Rohrzucker mit 1 Th. Kalkhydrat 3 Th. trockenen Chlorkalk, dann Wasser bis ein steifer Brei entsteht, so erhitzt sich die Masse nach einiger Zeit unter Aufblähen und Freiwerden von Chlorgas und bildet auf Zusatz von mehr Wasser eine lockere Gallerte, die ausser nicht bestimmten Stoffen Verbindungen des Kalks mit unterchloriger Säure, Kohlensäure, Chloressigsäure und Pectinsäure (? Kr.) hält. — Bei Anwendung von der doppelten Menge Chlorkalk wird unter weniger heftiger Einwirkung Aepfelsäure gebildet. Schoonbrodt (Par. Soc. Bull. 1861, 77). Schoonbrodt gibt folgende Formeln: a für Bildung der Pectinsäure (oder Parapectinsäure)  $2C^{12}H^{11}O^{11} + 3CaO,CIO = C^{24}H^{15}O^{21},2HO + 3CaCl + 5HO;$  b. für Bildung der Aepfelsäure:  $C^{12}H^{11}O^{11} + 3CaO,CIO = 3(C^4H^2O^4,HO) + 2HO + 3CaCl.$ 

- 6. Beim Destilliren mit Schwefel entwickelt Rohrzucker Hydrothion, brennbare Gase und lässt metacetonartige Flüssigkeit übergehen. HLASIWETZ (Wien Acad. Ber. 5, 184). Mit Schwefelkallum oder Schwefelcalcium werden äholliche Producte erhalten.
- 7. Iod entfärbt sich beim Kochen mit Rohrzuckerlösung und geht in Hydriod über. Lassaigne (J. chim. méd. 9, 654). Werden zu wässrigem Rohrzucker nacheinander gleiche Atome 2fach-kohlensaures Kali und Iod gesetzt, so entsteht beim Erwärmen Iodoform. Millon (Compt. rend. 21, 828; J. pr. Chem. 37, 53). Durch wässrige Iodsäure wird Rohrzucker bei 100° in 24 Stunden genau in Kohlensäure und Wasser zerlegt. Gegenwart von Blausäure, nicht von gelben oder rothem Blutlaugensalz verhindert diese Zersetzung. Millon (Compt. rend. 19, 271; N. Ann. Chim. Phys. 13, 37). Brom wirkt auf Rohrzucker wie Chlor, Rouchas (J. Pharm. 17, 116), es äussert keine besondere Wirkung. Balabd (Ann. Chim. Phys. 32, 346).

- 8. Durch trockenes Chlorgas wird Rohrzucker selbst bei 100° nicht verändert, aber in feuchtem Chlorgase nimmt er ohne Formveränderung Geruch nach Salznaphta an. Liebig. Zuckerpulver verschluckt langsam Chlorgas und wird unter Bildung von Kohlensäure in eine braune starkriechende Masse verwandelt, die an der Luft unter Salzsäurebildung zerfliesst. Priestley, Bouillon, Vogel. — Die braune Masse, welche trocknes Chlor mit Zucker langsam in der Kälte, rascher bei 100° erzeugt, zeigt sich theilwels in Wasser löslich. Maumené (Compt. rend. 30, 314). — Bei achtstündigem Einwirken von Chlor auf wässrige Zuckerlösung wird höchstens ½0 unter Bildung von Kohlensäure zersetzt. Liebig (Pogg. 15, 570). Wässriges Chlor verwandelt Zucker in Aepfelsäure und Salzsäure, Chenkvix, in dieselbe Säure, welche auch aus Gummi entsteht (VII, 643). Simonin (Ann. Chim. Phys. 50, 322). — Die mit Chlor gesättigte Rohrzuckerlösung nach 24 Stunden mit Keil erwärmt, förbt sich gelb, und roth. Rouchas (J. Pharm. Stunden mit Kali erwärmt, färbt sich gelb und roth. Rouchas (J. Pharm. 17, 116). – Mit unterchloriger Säure bildet Zucker Salzsäure, wenig Kohlensäure und eine saure Flüssigkeit. BALARD. -- Mischt man Rohrzucker mit gleichviel Chlorkalk, so erhitzt sich das Gemenge und detonirt mit lebhafter Feuererscheinung nach einigen Minuten. Wird 1 Unze Chlorkalk in 8 Unzen Wasser vertheilt uud zum Filtrat 1 Unze Zucker gemischt, so entweicht nach einigen Minuten aus dem sich erhitzenden Gemenge Kohlensäure, das Bleichvermögen verschwindet und die saure Flüssigkeit setzt etwas oxalsauren Kalk HUNOULT-DESFONTENELLES (J. Chim. méd. 18, 23). Dabei entsteht kein Chloroform. Chautard (N. J. Pharm. 27, 180). — In alkalischer Lösung verwandelt Chlorkalk den Zucker in Pectinsäure und Milchsäure. Schoonbrodt (Compt. rend. 52, 1071). Concentrirte Zuckerlösung erwärmt sich mit 1 Th. Chlorkalk und 3 Th. Wasser vermischt und bildet Ameisensäure, wenn der Chlorkalk neutral war; Kohlensäure und Wasser, wenn er überschüssiges Kalkhydrat enthielt. Bastick (N. J. Pharm. 14, 20). Vergl. VII, 687.
- 9. Rohrzucker verschluckt erst nach dem Erhitzen Fluorborongas und schwärzt sich. Berthelot (N. Ann. Chim. Phys. 38, 58).
- 10. Die Auflösung des Rohrzuckers in Wasser verliert beim Stehen bei Lufttemperatur ihr Rotationsvermögen nach rechts theilweis, endlich ganz und erlangt darauf ein solches nach links, indem der Rohrzucker in Invertzucker übergeht. Maumené. Diese Veränderung erfolgt nach Hochstetter nicht bei Luftabschluss, aber um so rascher, je reichlicher die Luft Zutritt hat, nach Béchamp nur in Folge von stattfindender Schimmelbildung, daher nicht, wenn man Kreosot zur Lösung hinzufügt. Wässrige Zuckerlösung veränderte sich bei wochenlangem Stehen bei Luftabschluss nicht, aber der Luft dargeboten enthielt sie nach 3 Tagen Spuren von Invertzucker, die sich dann vermehrten. Bei dem reichlichen Luftzutritt, der beim Ueberlaufen von Zuckerlösung über Glasscherben stattfindet, wird schon nach 36 Stunden fast nur unkrystallisirbarer Zucker erhalten. Hochstetter (J. pr. Chem. 29, 2i), Lässt man wässrige Lösungen, die in 100 Cubicc. 16,35 Gr. Rohrzucker halten, bei gewöhnlicher Temperatur stehen, so besitzt die Lösung bei Kandis nach 10 Monaten nur noch 22 Proc. des ursprünglichen Rotationsvermögens, nech 1 Jahr ein Rotationsvermögen nach links, 38 Proc. des ursprünglichen betragend. Lösungen von Hutzucker zeigen sich etwas haltbarer, weil sie eine kleine Menge Kalk enthalten. Maumené (Compt. rend. 39, 914).

Durch sehr langes Kochen mit Wasser wird Rohrzucker in Traubenzucker und Fruchtzucker verwandelt. Pelouze u. Malaguti (1836! Ann. Chim. Phys. 59, 416). Dabei entsteht nach Malaguti zuerst Fruchtzucker, der dann in Traubenzucker übergeht, nach Bouchardat niemals Traubenzucker, aber bei 60-stündigem Kochen ein unkrystallisirbarer Syrup, der dann, besonders bei 110°, in einen eigenthümlichen bittersüssen Schleimzucker überzugehen vermag. Nach DUBRUNFAUT'S Versuchen (Zersetz, mit Säuren, vergl. unten) findet unzweifelhaft die Bildung von Traubenzucker und Fruchtzucker gleichzeitig statt, wie auch Maumené und Béchamp dieses annehmen. Diese Umwandlung der Rohrzuckerlösung erfolgt bei 90 bis 100°, THENARD, bei abgehaltener Luft ohne Bildung von Säure oder Farbstoff, Soubeiran, aber Durchleiten von Luft durch die kochende Zuckerlösung befördert rasch die Zersetzung. Hochstetter. Zuckerlösung von 25° B. unter Ersatz des Verdunsteten 1 bis 2 Stunden gekocht, hielt Spuren von umgewandelten Zucker, vielleicht durch vorherige Bildung von Ameisensäure entstanden. Bei fortgesetztem Kochen schreitet die einmal begonnen. Umsetzung rasch fort, wobei eine Säure gebildet wird, die Lacknus nicht röthet, aber Alkalien neutralisirt Hochstetten (J. pr. Chem. 29, 21). — Bel dreistündigem Erhitzen im Wasserbad hatte Kandislösung 3½ bis 4 Proc. ihres Rotationsvermögens verloren. MAUMENÉ (Compt. rend. 39, 914). Kocht man Rohrzuckerlösung unter Ersatz des Verdunsteten, so wird ihr Rotationsvermögen nach rechts schwächer und endlich ganz aufgehoben. Zu diesem Zeitpuncte und so lange die nun folgende Rotation nach links noch nicht ihre grösste Höhe erreicht hat, hält die Flüssigkeit noch unveränderten Rohrzucker, da Zusatz von Säuren die Rotation nach links noch verstärkt. Ist die Umwandlung erfolgt, wozu 114stündiges Kochen erforderlich, so bewirkt längeres Kochen Bildung von Ameisensäure und Essigsäure und (auch lm Kohlensäurestrom) dunkle Färbung, endlich Undurchsichtigwerden, wobei die Rotation nach links abnimmt und die Flüssigkeit endlich wieder durch theilweise Zerstörung des Linksfruchtzuckers schwach rechtsdrehend wird. Die links rotirenden Flüssigkeiten setzen in der Rube Traubenzuckerkrystalle ab, während stärker linksdrehender Syrup übrig bleibt. Soubriban (N. J. Pharm. 1, 1 und 96; 16, 262).

11. Beim Hinstellen oder Erwärmen mit verdünnten Säuren verliert Rohrzuckerlösung ihr Rotationsvermögen nach rechts und erlangt ein Rotationsvermögen nach links, welches, wenn die Umwandlung (Inversion) vollständig erfolgt ist, für je 400 Grad des ursprünglichen nach rechts 38 Grad nach links bei 14° beträgt. Biot. Diese Veränderung beruht darauf, dass der Rohrzucker unter Aufnahme von 5 Proc. Wasser in Invertzucker, das ist in ein Gemenge von Linksfruchtzucker und Rechtstraubenzucker zerfällt. Dubrunfaut. C²H²²H²² + 2H0 = C¹²H¹²0¹² + C¹²H¹²0¹². (Rechnung: Wasseraufnahme = 5,26 Proc.)

Bei der Umwandlung des Zuckers durch verdünnte Säuren entsteht Traubenzucker, Kirchhoff (Scher. N. Bl. 1, 142), Krümelzucker, Guibourt (Ann. Chim. Phys. 16, 376), Boullay (J. Pharm. 16, 172), Schleimzucker, Boullan-Lagrange. Es entsteht ein vom Traubenzucker verschiedener Zucker, der die Ebene des polarisirten Lichtstrahls nach links ablenkt, Biot, und der dann in Folge einer Molecularveränderung Rechtstraubenzucker absetzt. Biot. Soubkian. Erhitzen mit Säuren erzeugt aus Rohrzucker zuerst Fruchtzucker, dann wenn es fortgesetzt wird, Traubenzucker, Bouchardat; aber da Kochen mit Säuren die Rotation des Invertzuckers nicht eher ändert, als bis zugleich Färbung eintritt, so kann der nach Monaten krystallisirende Rechts-

traubenzucker nicht durch Einwirkung der Säure, sondern durch mit der Zeit stattfindende Molecularveränderung entstanden sein. Soubriban. Auch später sieht Soubriban den Invertzucker als eigenthümlich an, aber selbst wieder in Traubenzucker und Linksfruchtzucker zerlegbar.

Die Umwandlung des Rohrzuckers bewirken alle Säuren vollständig, aber stärkere Säuren bei gleicher Menge rascher als schwache, dieselbe Säure um so schneller, je höher die Temperatur. Bei  $^{1}\!/_{10}$  bis  $^{1}\!/_{11}$  Maass Salzsäure ist sie bei Lufttemperatur nach einigen Stunden vollendet, das dann beobachtete Rotationsvermögen bleibt 2 Tage oder bis zur Färbung der Flüssigkeit constant. Mit Schwefelsäure geht die Umwandlung bei gewöhnlicher Temperatur langsam vor sich, aber sie erfolgt augenblicklich bei 60 bis 70°, ohne dass die Flüssigkeit sich färbt. 66 Proc. Traubensäure haltende Rohrzuckerlösung zeigt sich nach 16 Tagen nur theilweis, nach 1 Jahr vollständig umgewandelt, 1/4 Maass Eisessig bewirkt die Umwandlung nicht Innerhalb zweier Monate, aber innerhalb eines Jahres vollständig. Bior (Compt. rend. 15, 528. — N. J. Pharm. 4, 351). Kleine Mengen von organischen Säuren vermehren die J. Pharm. 4, 351). Kleine Mengen von organischen Sauren vermeuren die zersetzende Wirkung des Wassers (VII, 688) bei gewöhnlicher Temperatur nicht wesentlich. In 30procentiger Lösung mit ½10 seines Gewichts Weinsteinsäure versetzt, war Rohrzucker nach 5 Jahren noch nicht völlig in Invertzucker übergegangen. Maumené (Compt. rend. 39, 917). Der Rohrzucker des Citronensaftes (mit 6½ Proc. Säure) wird bei 12tägigem Stehen nur zum kleinsten Theil umgewandelt und nicht rascher, als auch nach dem Abstrangen der Entier Säure geschicht. Der geleichfelts saure Anricosensaft kann stumpfen der freien Saure geschieht. Der gleichfalis saure Apricosensaft kann im Wasserbade auf die Hälfte eingeengt werden, ohne dass viel seines Rohrzuckers invertirt wird. Buignet. - Erhitzt man Rohrzuckerlösungen mit Lösungen, die aequivalente Mengen Säuren enthalten, so bewirkt Vitrlolöl die Inversion rascher und vollständiger als Weinsteinsäure, welche selbst wieder stärker als Citronsäure und noch stärker als Essigsäure wirkt. Von ein und derselben Säure ist bei grösserer Verdünnung mehr zur Umwandlung erforderlich als bei stärkerer Concentration der Zuckerlösung. Buignet. Vergl. auch Persoz (Compt. rend. 17, 1066), Biot (N. J. Pharm. 4, 351), BOUCHAR-DAT (J. Pharm. 21, 627; J. pr. Chem. 7, 73; Ann. Pharm. 17, 276), Dō-BEREINER (Ann. Pharm. 2, 338), MITSCHERLICH (N. Ann. Chim. Phys. 7, 28), PLUQUET (Bull. Pharm. 3, 380).

Ist die Umwandlung des Rohrzuckers durch verdünnte Säuren erfolgt, so bewirkt längeres Kochen Färbung der Flüssigkeit, Bildung von Ulmin und Ulminsäure, bei Luftzutritt auch von Ameisensäure, während der Rest des Zuckers als gährungsfähiger in Lösung bleibt. Malaguti. Nach Mulder entsteht zuerst Glucinsäure, aus dieser bei Luftzutritt Apoglucinsäure, es werden Ulmin und Ulminsäure, bei Luftzutritt gemengt mit Humin und Huminsäure erhalten. — Dabei bleibt die zugesetzte Säure unverändert und kann in der angewandten Menge wieder erhalten werden. Malaguti.

Die Zersetzung erfolgt durch alle Säuren, aber um sie in gleicher Zeit zu bewirken, sind verschiedene Mengen nöthig. Die Lösung von 100 Th. Zucker in 300 Th. Wasser fängt an einen Niederschlag abzusetzen bei 0,372 Th. wasserfreier Schwefelsäure nach 35, bei 2,4 Th. nach 14, bei 6 Th. nach 9, bei 14,7 Th. nach 2stündigem Kochen. So wirken auch Salpetersäure und Salzsäure, von Kleesäure, Traubensäure, Weinsteinsäure, Citronensäure und Zuckersäure sind für je 1 Th. der ersteren Säuren 10 Th., von Phosphorsäure, Arsensäure, phosphoriger oder arseniger Säure 16 Th. nöthig. Malaguti (Ann. Chim. Phys. 59, 407; J. Pharm. 21, 443; Ann. Pharm. 17, 52; J. pr. Chem. 7, 185).

Erhitzt man 50 Th. Wasser, 1 bis 5 Th. Vitriolöl und 10 bis 29 Th. Rohrzucker einige Minuten im Wasserbade, so entsteht Absatz von Ulminsäure. Bouchardat. Mit  $\frac{1}{25}$  Vitriolöl erhitzt liefert umgewandelter Rohr-

zucker nach einigen Minuten Siedens braune Flüssigkeit, die belm Verdunsten bittersüsse Melasse lässt, nicht durch Knochenkohle zu entfärben und nicht mehr krystallisirbar. Bouchardat. Erst nach 15 bis 20stündigem Kochen mit verdünnter Schwefelsäure verliert Rohrzuckerlösung das dem Invertzucker eigenthümliche Polarisationsvermögen und setzt dann in den ersten Tagen viel weniger Ulmin ab als später. Kocht man mit wenig Säuren, bis sich ein Absatz bildet und filtrirt, so setzt sich in der Kälte nach längerer Zeit viel Ulminsäure ab, aber ohne alles Ulmin, welches letztere daher erst beim Kochen aus der Ulminsäure gebildet wird. Durch 84stündiges Kochen können aus 40 Gr. Kandis mit 120 Gr. Wasser und 2 Gr. wasserfreier Schwefelsäure 13 Gr. Ulmin und Ulminsäure, und bei Luftzutritt 4,47 Gr. Ameisensäure erhalten werden, der ganze Rest des Zuckers bleibt als gährungsfähiger in Lösung. Malaguti. — Erhitzt man Rohrzuckerlösung mlt verdünnter Schwefelsäure nicht bis zum Sieden, so werden Ulmin und Ulminsäure, beim Kochen der Flüssigkeit diese mit Humin und Huminsäure gemengt erhalten. Diese Modersubstanzen entstehen rascher bei reichlichem Luftzutritt, Concentration der Säure befördert ihre Bildung weniger als längeres Sieden, aber im Mittel kann nur 1/6 des Zuckers in dieselben verwandelt werden, während der Rest als Glucinsäure (VI, 594), bei Luftzutritt auch als Apoglucinsäure (VI, 720) in Lösung bleibt. Bei nicht erschöpfender Einwirkung der Säuren bleibt auch unkrystallisirbarer Zucker zurück, der durch verdünnte Säuren nicht, durch concentrirte Säuren in Humin verwandelt wird. Bei der Siedhitze des Vacuums entstehen die Modersubstanzen nicht, bei Anwendung sehr concentrirter Säure wird eine schwarze Substanz von der Zusammensetzung des Humins, aber von diesem verschieden, bei Anwendung verdünnterer Säure wird nur Glucinsäure erhalten. Bei der höheren Temperatur, die das Gemenge beim Kochen in sauerstofffreier Luft annimmt, entstehen Amelsensäure und Ulminsäure, aber weder Humin noch Huminsäure. Mulder (J. pr. Chem. 21, 207).

Erhitzt man Rohrzucker mit verdünnter Salzsäure nicht bis zum Kochen, so scheiden sich aus der braunrothen Flüssigkeit wenig braune Flocken. Erhitzt man nach deren Abfiltriren zum Kochen, so wird ein reichlicher schwarzer Absatz erhalten, wenig löslich in kochendem, leichter in salzsäurehaltigem Wasser und theilweis in wässrigem Kali und Ammoniak. Die braunen Flocken halten 62,54 Proc. C und 4,75 H, der schwarze Absatz bei 140° im Mittel 64,12 Proc. C und 4,71 H, der Formel C²¹H³O³ (Rechn. 64,0 Proc. C, 4,0 H) entsprechend. Letzterer Körper wird auch durch Kochen von Zucker mit concentr. Salzsäure erhalten. Stein (Ann. Pharm. 30, 84).

12. Mit Neutralsalzen. Mit Zinkvitriol, salpetersaurem Blei, einfach-phosphorsaurem oder arsensaurem Kali, oder mit viel Sublimat versetzte wässrige Rohrzuckerlösungen verlieren beim Aufbewahren bei Lufttemperatur ihr Rotationsvermögen nach rechts theilweis oder vollständig und erlangen in einzelnen Fällen geringes Rotationsvermögen nach links, ohne dass Schimmelbildung eintritt. Sublimat bewirkt diese Umwandlung auch nach Zusatz von Kreosot. Dagegen verändert eine Lösung, die 1/4 ihres Gewichts geschmolzenes Chlorzink (oder Chlorcalcium) und Rohrzucker hält, ihr Rotationsvermögen bei 9-monatlichem Stehen, oder bei einstündigem Erhitzen auf 50° kaum. Die Gegenwart von wenig Sublimat, salpetersaurem Zink, einfach- oder zweifach-kohlensaurem Kali verhindert die Schimmelbildung der Rohrzuckerlösung und damit auch die Zersetzung; die melsten anderen Salze, auch salpetersaure und arsensaure, vermögen die Schimmelbildung nicht zu verhindern, in manchen Fällen verläuft die Zersetzung von Rohrzuckerlösung in ihrer Gegenwart rascher als ohne sie. Sind Rohrzuckerlösungen mit einfach- und 2fach-schwe-

felsaurem Natron und mit einem Tronfen Kreosot versetzt, so erfolgt keine Schimmelbildung oder Zersetzung beim Stehen, aber die ein Mal begonnene Schimmelbildung vermag Kreosot nicht ferner zu verhindern. Bei einigen Salzen scheint Sommerwärme zur Zersetzung nöthig, bei der Zersetzung selbst bilden sich stickstoffhaltiger Schimmel und organische Säuren, letztere jedoch nicht in solcher Menge, dass die Verminderung des Rotationsvermögens durch einen verminderten Zuckergehalt der Lösung erklärlich. Béchamp (N. Ann. Chim. Phys. 54, 28).

Zuckerlösungen, die kohlensaure, schwefelsaure oder Chloralkalien halten, verhalten sich beim Stehen und Kochen wie reine Zuckerlösungen, aber hindern die Krystallisation des Zuckers. Eine Lösung, die 100 Theile Rohrzucker auf 2 Th. Kochsalz oder Chlorcalcium hält, lässt sich durchaus nicht zum Krystallisiren bringen, ausser wenn die Salze durch Beinkohle entfernt werden. Salpetersaure und schwefelsaure Alkalien krystallisiren theilweis aus der Zuckerlösung, wenn sie reichlich vorhanden, aber ein Theil bildet mit dem Zucker eine schmierige Masse. Hochstetter (J. pr. Chem. 29, 26).

Trockener Rohrzucker verändert sich nicht, wenn er im zugeschmolzenen Rohr mit Chlorcalcium, Chlorstrontium oder Chlorbarium mehrere Stunden auf 100° erhitzt wird, aber Zusatz von wenig Wasser bewirkt Bildung von Invertzucker, reichlicher als Wasser allein es thun würde. Dieselbe Umwandlung erfolgt rasch mit Salmiak und wenig Wasser unter Schwärzung des Masse, nicht mit Chlorkalium, Kochsalz oder Flussspath. Berthelot (N. Ann. Chim. Phys. 38, 57).

13. Beim Destilliren mit *Phosphorsäure* (auch Schwefelsäure oder Einfach-Chlorzinn) liefert Rohrzucker Ameisensäure und ein flüchtiges Oel (Furfurol?). EMMET (J. pr. Chem. 12, 120). — Wasserfreie Phosphorsäure greift Rohrzucker erst beim Erhitzen an, schwärzt ihn unter Entwicklung von Ameisensäure und Bildung von Humussubstanzen. Handtke (Pharm. Zeitschr. 1850, 37; Lieb. Kopp 1850, 534).

14. Mit kaltem Vitriolöl übergossen bräunt sich der Rohrzucker, ohne schweflige Säure zu entwickeln; das Gemisch löst sich völlig in Wasser ohne Abscheidung von Kohle und liefert nach dem Neutralisiren der Schwefelsäure mit Kreide und Filtriren zur Trockne verdunstet einen dunkelbraunen, schwefelhaltigen Rückstand. CONNOT (Ann. Chim. Phys. 12, 189). Es entsteht mit Vitriolöl aus Rohrzucker dieselbe schwarze Säure, welche durch Alkalien aus Traubenzucker erzeugt wird, ausserdem Zuckerschwefelsäure oder eine ähnliche Verbindung. Peligor. Unterbricht man den Process zur rechten Zeit, so ist auch Moder gebildet. Boullay. Das nach dem Vermischen von Rohrzucker mit Vitriolöl, Verdünnen und Neutralisiren mit Baryt erhaltene Filtrat hält essigsauren und ameisensauren Baryt. HERZOG (N. Br. Arch. 50, 299). Befeuchtet man Porcellanplatten mit einer Lösung von Zucker in 30 Th. Wasser, erwärmt durch Wasserdampf auf 100° und tropft sehr verdünnte Schwefelsäure darauf, so entsteht ein schwarzer oder bei sehr starker Verdünnung ein grüner Fleck. Runge (Pogg. 31, 517). Dieses Verhalten benutzt Runge zur Erkennung von freier Schwefelsäure und von Zucker.

Beim Erhitzen mit Vitriolöl entsteht schweflige Säure. wärmt man ein Gemenge von 40 Gramm Vitriolöl mit 10 Gr. Rohrzucker, so wird unter Aufblähen, Schwärzung und Festwerden des Rückstandes 1 Liter Gas entwickelt, das auf 1 Maass Kohlensäure 4 Maass Kohlenoxydgas hält. Filhol (N. J. Pharm. 8, 100; J. pr. Chem. 36, 60).

15. Concentrirte Salzsäure wirkt auf Rohrzucker heftig und verkohlt ihn. Boullay (J. Pharm. 16, 172). Zuckerpulver verschluckt langsam Salzsäuregas und verwandelt sich in eine braune stark riechende Verbindung, aus der Vitriolöl Salzsäuregas entwickelt. Boullon-Lagrange.

16. Mit chlorsaurem Kali gemengter Rohrzucker verpufft beim Schlagen und entzündet sich beim Zutropfen von Vitriolöl. Bouillon-Lagrange u. Vogel. — Ein Gemenge von 1 Th. Rohrzucker, 1 Th. Blutlaugensalz und 2 Th. chlorsaurem Kali, Augendre (Pharm. Centr. 1850, 215), oder besser von 23 Rohrzucker, 28 Blutlaugensalz und 49 chlorsauren Kali bildet das weisse Schiesspulver, das beim Anzünden verpufft und statt des gemeinen Schiesspulvers für Feuerwaffen oder zum Sprengen anwendbar ist. Pohl (Wien. Acad. Ber. 41,

634; Chem. Centr. 1861, 289).

17. Durch rauchende Salpetersäure wird Rohrzucker in Nitrorohrzucker verwandelt. Sobrero (Compt. rend. 24, 247). Er wird aus der Lösung in rauchender Salpetersäure durch Vitriolöl, nicht durch Wasser als Nitroverbindung gefällt. Domonte u. Ménard (Compt. rend. 24, 390). Daher auch Braconnot kein Xyloïdin erhielt. — In Salpeterschwefelsäure eingetragen verwandelt er sich in Nitrozucker, der sich bald als zähe Masse absondert, während die saure, durch Wasser nicht fällbare Lösung bitteren Geschmack bewahrt. Schönbein (Pogg. 70, 104). Als Reinsch in Salpetersäure (aus 3 Maass Vitriolöl und 2 Maass Salpetersäure von 1,5 spec. Gew.) ½,5 oder mehr vom Gewicht der Salpetersäure an Zuckerpulver eintrug, trat beim Stehen der nicht erkälteten Mischung Entzündung ein. (Jahrb. pr. Pharm. 18, 102).

Durch Erwärmen mit Salpetersäure von 1,3 spec. Gew. oder verdünnterer wird Rohrzucker unter Entwicklung von Stickgas, Stickoxydgas, salpetriger Säure, Blausäure, Kohlensäure und Essigsäure und unter Bildung von Zuckersäure und Oxalsäure zerlegt. Dabei entsteht nach Erdmann's Versuchen auch Weinsteinsäure, nach Siewert auch Cassonsäure. — Uebergiesst man 1 Th. Rohrzucker mit 8 Th. Salpetersäure bei 33/4°, so färbt sich die Flüssigkeit um den Zucker in einigen Minuten röthlich, bei 15° wird sie blassgelb, bei 44° zerfliesst der Zucker zu einer gelben, unter der wasserhellen Säure befindlichen Schicht. Bei 56° wird die Flüssigkeit unter Entwicklung von salpetriger Säure gelb, bei fortgesetztem Erwärmen dunkler, bis sie bei 87°,5 undurchsichtig erscheint, dann sich unter Freiwerden salpetriger Säure wieder entfärbt. Die Temperatur eines auf diesen Grad erhitzten Gemenges steigert sich freiwillig auf 112,5°. Schlesinger (Repert. 74, 24).

Lässt man 3 Th. Salpetersäure von 1,25 bls 1,3 spec. Gew. nicht über 50° auf Rohrzucker einwirken, so entsteht kaum eine Spur Kleesäure, aber viel Zuckersäure. Mit  $3\frac{1}{2}$  Th. Salpetersäure bls zu beginnender Gasent-

wicklung erhitzt, dann nach dem Erkälten auf 60° bei dieser Temperatur wicklung erhitzt, dann nach dem Erkahlen auf 60° bei dieser Temperatur erhalten, liefert Rohrzucker fast 11 Proc. seines Gewichts einfach-zuckersaures Kall. Heintz (Ann. Pharm. 51, 185. — Berl. Acad. Ber. 1858, 413; J. pr. Chem. 74, 474). Früher (Ann. Pharm. 21, 1) erhielt Erdmann auch Weinsteinsäure, welche Angaben er später (J. pr. Chem. 15, 480) zurücknahm. Da indess Liebig (Ann. Pharm. 113, 1) Weinsteinsäure aus Milchzucker, und Heintz (Berl. Acad. Ber. 1860, 283) aus Zuckersäure erhielt, so erscheint die Angabe nunmehr als begründet. Vergl. auch Milchzucker VII, 662 und Zuckersäure V, 885. - Oxalsäure entsteht namentlich bei längerem Erwärmen mit überschüssiger Salpetersäure. Kocht man Rohrzucker mit steigenden Mengen Salpetersäure von 1,38 spec. Gew. und verdunstet alle Portionen auf ein gleiches Volum, so wird bei 2 Th. Salpetersäure farbloser, beim Erwärmen sich färbender Syrup, bei 4 Th. Salpetersäure dieser mit Kleesäurekrystallen gemengt erhalten. Bei Anwendung von 10 bis 12 Th. Salpetersäure werden nur Krystalle ohne klebrige Mutterlauge gewonnen, 58 bls 60 Proc. des Zuckers betragend. Schlksinger (Repert. 74, 27). - In der dunkeln Mutterlauge, die bei Behandlung von Rohrzucker mit käuflicher Salpetersäure nach Abscheidung der Oxalsäure und Zuckersäure bleibt, ist durch Bleizucker fällbare Cassonsäure enthalten. Diese, aus dem Bleisalz abgeschieden, bildet unkrystallisirbaren, röthlichen Syrup, dessen wässrige Lösung aus ammoninkalischer Silberlösung einen Metallspiegel reducirt, durch überschüssiges Barytwasser gefällt wird und mit Ammoniak und salzsaurem Baryt versetzt, weisse Flocken von cassonsaurem Baryt ausscheidet, dle C10H6Ba2O14 sind. Siewert (Zeilschr. für die gesammten Naturw. 14, 337; Ausz. Lieb. Kopp 1859, 548.

- 18. Mit feuchter oder wässriger Arsensäure in Berührung zerfliesst Rohrzucker, auch im Dunkeln und bei abgehaltener Luft, in einigen Stunden zum rothen, nach 14 Tagen rothbraunen, endlich schwarzbraunen Syrup, der Geruch nach Essigsäure verbreitet. Dabei zeigt sich ein Theil der Arsensäure in arsenige Säure und der Zucker in Krümelzucker verwandelt. Elsner (Schw. 50, 348 u. 61, 230). Die Reduction der Arsensäure ist nicht wesentlich; es scheint einerseits durch Wasserentziehung Moder zu entstehen, andererseits durch Wasseraufnahme Kriimelzucker. Schweiger-Seidel (Schw. 61, 356). Die rothe Färbung rührt von gebildeter Humussäure her. Malaguti. Ein trocknes Gemenge von Zucker und Arsensäure zerfliesst in trockner Luft über Kalkhydrat zur rothen, nach einigen Tagen schwarzen Masse. Rouchas (J. Pharm. 17, 116). Die rothe Lösung gibt mit Kalkwasser einen rostbraunen Niederschlag. BAUMANN (N. Br. Arch. 37, 47). <sup>1</sup>/<sub>30</sub> Rohrzucker haltende Lösung mit 1procentiger wässriger Arsensäure einige Secunden im Wasserdampfe erhitzt, zeigt einen rothen Rand und lässt beim Verdunsten hochrothen Fleck. Elsner (Pogg. 47, 481). Arsenige Säure zu Rohrzuckerlösung gefügt, hindert die Schimmelbildung nicht und daher nicht die Zersetzung der Lösung beim Aufbewahren, Arsensäure und Kreosot zusammen hindern nur den Beginn der Zersetzung, nicht die Fortsetzung der bereits eingeleiteten. Béchamp. Vergl. auch VII. 691.
- 19. Mit wässriger *Osmiumsäure* anhaltend erwärmt, entwickelt Rohrzucker Kohlensäure, bildet Kleesäure und eine besondere Säure, deren Ammoniaksalz in Weingeist löslich ist. Buttlerow (J. pr. Chem. 56, 274). Aus *Vanadsäure* reducirt Rohrzucker Vanadoxyd. Berzelius.

- 20. Ein mit Wasser befeuchtetes Gemenge von Rohrzucker mit gleichviel Kleesäure zerfliesst im Wasserbade zum farblosen Syrup, der dann braun, endlich braunschwarz wird, an Wasser Fruchtzucker und Traubenzucker abtritt, während ein schwarzer Rückstand bleibt, 61,87 Proc. C, 4,48 H und 33,65 O haltend, also C<sup>24</sup>H<sup>10</sup>O<sup>10</sup>, wenig veränderlich durch Kalilauge und verdünnte Schwefelsäure und dem Humin Mulder's [mehr dem Caramelin Maumene's (VII, 698), Knop (Chem. Centr. 1856, 847)] ähnlich. (Rechnung 61,54 C, 4,27 H). Dabei entweicht etwas Kohlensäure und mit dem Wasserdampf geht Ameisensäure (und Oxalsäure) über, durch Zersetzung von Oxalsäure, nicht von Zucker entstanden. Van Kerckhoff (J. pr. Chem. 69, 48). Vergl. auch Döberbeiner (Ann. Pharm. 2, 338).
- 21. Erhitzt man Rohrzucker mit Essigsäure, Buttersäure, Benzoesäure oder Stearinsäure auf 100 bis 120°, so werden unter Austritt von Wasser Verbindungen erhalten, welche denjenigen gleichen, die Traubenzucker unter denselben Umständen liefert. Weinsteinsäure bildet beim Erhitzen mit 1 At. Rohrzucker Berthelot's Acide glucosoditartrique. Berthelot (N. Ann. Chim. Phys. 54, 78; ferner 60, 93; Chim. organ. 2, 257, 271 und 295). Ein Gemenge von gleichen Atomen Rohrzucker und Bernsteinsäure schmilzt bei 120 bis 130° zum dunkelbraunen Syrup und lässt unter Bildung einer Verbindung von Bernsteinsäure mit Traubenzucker Wasser entweichen. VAN BEMMELEN (Lieb. Kopp 1858, 436). Vielleicht sind diese Verbindungen mit Berthelot (Chim. organ. 2, 295) als Gemenge zu betrachten, welche die Säure theilweis mit Linksfruchtzucker und theilweis mit Rechtstraubenzucker verbunden enthalten. Kr.
- 22. Leitet man Ammoniakgas über Rohrzucker, der bis über 150°, aber nicht bis zur Zersetzung erhitzt ist, so entweichen Wasser und kohlensaures Ammoniak, während im Rückstande flüssige und unlösliche Stoffe bleiben, die 10 Proc. durch wässrige Alkalien nicht entfernbaren Stickstoff halten. Bei 130° werden diese Körper nicht gebildet. P. Thénard. Rohrzucker verhält sich beim Erhitzen mit wässrigem Ammoniak wie Stärkmehl (VII, 545). Schützenberger (Krit. Zeitschr. 4, 65). Vgl. auch Schoonbrodt (Compt. rend. 52, 1071), der aus Zucker durch Ammoniak mit Hülfe von Phosphorsäure ein Product C²4N³H¹509 erhalten zu haben angibt.

Erhitzt man 36 bls 48 Stunden lang gleiche Thelle Rohrzuckersyrup und Ammoniakwasser im zugeschmolzenen Rohr auf 180°, so werden kohlensaures Ammoniak, eine lösliche und eine unlösliche schwarze Substanz gebildet. Letztere ist welter zerlegbar, so dass im Ganzen 4 schwarze oder braune Körper erhalten werden. Unter diesen ist ein in Welngeist lösliches, in Wasser unlösliches Product, das 65,66 Proc. C, 6,05 II, 19,36 N und 8,93 O hält, nach Thenahd = C\*\*HI\*\*0\*\*N60\*\*5; ein anderes nicht in Wasser und Weingeist, aber in Säuren lösliches mit 54,26 Proc. C, 8,34 II, 18,78 N und 21,62 O, dem Thenahd die Formel C\*\*HI\*\*2N\*\*O 16 ertheilt. P. Thenahd (Par. Soc. Bull. 1861, 18 und 33; Ausz. Compl. rend. 52, 444; Chim. pure 3, 207).

23. Mit Kalium oder Natrium erhitzt zersetzt sich Rohrzucker unter schwacher Lichtentwicklung in Kohle und Alkali. Gay-Lussac u. Thénapp

Erhitzt man ein Gemenge von Rohrzucker mit 4 bis 5 Th. Kalihydrat und wenig Wasser, so bräunt es sich anfangs, entfärbt sich dann, entwickelt Wasserstoffgas und hält viel kleesaures Kali gebildet. Gay-Lussac (Ann. Chim. Phys. 41, 398; Pogg. 17, 171; Schw. 58, 87). Aus 100 Th. Rohrzucker werden 32,1 Th. kleesaures Bleioxyd erhalten. Buchner u. Herberger (Repert. 38, 189). — Mischt man Rohrzucker zu heisser conc. Kalilauge, die beim Erkalten erstarren würde, bis zu ½ ihres Gehalts an Kalihydrat, so bräunt sich die Masse, entwickelt Wasserstoff, Geruch nach Caramel und Gewürz, wird nach einigen Minuten dickflüssig, schäumt, bis die braune Farbe verschwunden ist, und erstarrt. Mit verdünnter Schwefelsäure destillirt, lässt die Masse Kohlensäure entweichen, scheidet 2fach-oxalsaures Kali ab und liefert Ameisensäure, Essigsäure und Metacetsäure. Hierbei zerfällt der Zucker in Kohlensäure, Aceton und Metaceton, welches letztere Metacetsäure liefert, während aus ersterem Essigsäure und Ameisensäure entstehen. Beide gehen endlich theilweis in Oxalsäure über. Gottließ (Ann. Pharm. 52, 122).

Beim Kochen mit Kalilauge bräunt sich Rohrzucker nicht merklich. Boullay (J. Pharm. 16, 172). Chevallier (J. Chim. méd. 18, 471). Die mit Kalilauge auf 88° erhitzte, dann mit Säure neutralisirte Zuckerlösung erlangt nicht ihr ganzes Polarisationsvermögen wieder, von dem beim Aufkochen oder Einkochen noch mehr verloren geht. Michaelis (J. pr. Chem. 56, 423). — Kocht man Rohrzucker mit wenig Kali bei abgehaltener Luft lange Zeit, so zeigt sich das Kali mit Ulminsäure gesättigt, bei Luftzutritt wird auch Ameisensäure gebildet. Malaguti (Ann. Chim. Phys. 59, 420). — Kohlensaures Kali vermindert das Polarisationsvermögen des Zuckers nicht nach dem Er-

mindert das Polarisationsvermögen des Zuckers nicht nach dem Erhitzen auf 88°, aber nach dem Aufkochen in schwächerem Grade als Aetzkali. Michaelis. Kocht man Rohrzuckerlösung mit <sup>4</sup>/<sub>50</sub> kryst. kohlensaurem Natron 72 Stunden, so ist eine saure schwarze Flüssigkeit gebildet, die Linksdrehungsvermögen besitzt. Soubeiran.

Kocht man Gemenge von Rohrzucker und Invertzucker einige Augenblicke mit Aetzkali, so färbt sich die Masse braun und schwarz. Nach dem Sättigen mit Kohlensäure fällt Bleiessig aus ihr fast allen Farbstoff, aber aus dem wenig gefärbten und allen Rohrzucker haltenden Filtrat werden keine Krystalle erhalten, wohl desshalb, weil die aus dem Invertzucker entstandenen

Zersetzungsproducte dieses verhindern. Buigner.

24. Mit Kalkhydrat versetzte Rohrzuckerlösungen zeigen sich beim Stehen oder Kochen weniger leicht zersetzbar, als wässrige Zuckerlösungen. Bouchardat, Soubeiran u. A. Vergl. VII, 686. Hiernach sind die folgenden Beobachtungen vielleicht durch Unreinheit des angewandten Zuckers zu erklären. Setzt man die Verbindung des Rohrzuckers mit Kalk in wenig Wasser gelöst der Luft aus, so scheidet sich der Kalk als kohlensaurer ab und die Flüssigkeit verwandelt sich in einen weissen geschmacklosen Kleister, der sich in kochendem Wasser löst. Diese Lösung färbt Iod nicht, trübt Kleesäure schwach, ist fällbar durch Bleizucker, salzsaures Zinnoxyd und Weingeist. Sie lässt beim Verdunsten feste braune durchscheinende Masse, die ihre Löslichkeit in Wasser behalten hat. Daniell (Ann. Chim. Phys. 10, 221). Braconnot fand im vier Jahre alten wässrigen Zuckerkalk kleesauren und äpfelsauren Kalk ausgeschieden, in Lösung essigsauren Kalk und Rohrzucker, aber kein Gummi (Ann. Chim. Phys. 68, 337). — Lässt man Rohrzuckerlösung mit Kalk übersättigt ein Jahr in luftdichter Flasche stehen, so hält der überschüssige Kalk weder Oxalsäure noch Aepfelsäure; nach dem Entfernen des gelösten Kalks, dem

Verdunsten und Wiederaufnehmen in Weingeist krystallisirt Rohrzucker, während in der Mutterlauge Melassinsäure, Zuckersäure und unkrystallisirbarer Zucker bleiben. Brendecke (N. Br. Arch. 29, 75). Vergl. auch Berthelot (VII, 686).

Erhitzt man ein inniges Gemenge von 1 Th. Rohrzucker mit 8 Th. gebranntem Kalk, so entsteht in dem Maasse als der Zucker Wasser an den Kalk abgibt, heftige, auch nach Entfernung des Feuers fortdauernde Reaction, bei welcher ohne Entweichen von Gasen ein braunes öliges Gemenge von Aceton und Metaceton übergehen. Fremy (Ann. Chim. Phys. 59, 5). Dieselben Producte werden reichlicher bei Anwendung von 3 Th. Kalk auf 1 Th. Zucker erhalten. Gottlieb (Ann. Pharm. 52, 127). — Beim Destilliren von Rohrzucker mit Natronkalk werden kleine Mengen Aethylen, Propylen und Amylen erhalten. Berthelot (Inst. 1857, 269; Lieb. Kopp 1857, 426).

Erhitzt man grössere Mengen Rohrzucker mit 3 bis 8 Th. gebranntem Kalk, so wird unter Entweichen brennbarer Gase flüssiges Destillat erhalten, welches Aceton, Oele von den Formeln C<sup>14</sup>H<sup>14</sup>O<sup>3</sup>, C<sup>16</sup>H<sup>15</sup>O<sup>3</sup>, C<sup>20</sup>H<sup>17</sup>O<sup>3</sup> und C<sup>28</sup>H<sup>25</sup>O<sup>3</sup>, wenig Harz und in Kalilauge lös-

liche Stoffe enthält. R. Schwarz.

Rectificirt man das flüssige Destillat mit Wasser, so bleibt das Harz zurück, während auf dem übergehenden Wasser blassgelbes Oel schwimmt. Schüttelt man dieses Harz mit Kalkmilch und destillirt das Filtrat mit verdünuter Schwefelsäure, so gehen Essigsäure und Metacetsäure über.

Das blassgelbe Oel gibt an Wasser Aceton ab, der unlösliche Theil an Kalilauge unter dunkelrothbrauner Färbung einen Theil, wobei das aufschwimmende Oel augenehm riechend wird. Die kalische Lösung mit Schwefelsäure destillirt, scheidet Harz ab und lässt Spuren fetter Säuren neben chem neutralen, pfesserminzartig riechenden Oel übergehen, das 61,07 Proc. C, 12,10 H und 26,83 0 hält, nach Schwarz der Formel C5H703 entsprechend. Der mit Wasser und Kalilauge behandelte Theil d.s blassgelben Oels

Der mit Wasser und Kaillauge behandelte Theil d.s blassgelben Oels der gebrochenen Destillation unterworfen, geht zwischen 70 und 2500, jedoch nicht vollständig über. Der bei 70° abgedunstete Theil hält 70,30 Proc. C, 9,52 H und 20,18 O, nech Schwarz = C¹⁴H¹¹0³, der bei 95° abgedunstete 73,72 C, 10,25 H und 16,03 O, nach Schwarz = C¹ªH¹¹0³, (vielleicht Dumasin, IV, 796? Kr.), der bei 100° abgedunstete 77,61 Proc. C, 11,29 H und 10,10 O, nach Schwarz = C²ªH²⁵0³ (Phoron, VI, 694? Kr.) und der bei 150° abgedunstete 74,40 Proc. C, 10,15 H und 15,45 O, nach Schwarz = C²⁰H¹¹0³. — Das Gemenge dieser Verbindungen liefert mit oxydirenden Substanzen behandelt fette Sänren und ein n?utrales Oel mit 76,60 Proc. C, 10,48 H und 12,92 O. Dasselbe Gemenge mit Kaillauge anhaltend gekocht, färbt diese dunkel, scheldet Harz ab und ein dünnflüssiges Oel, das 72,01 bis 73,46 Proc. C, 10,61 bis 10,08 H hält. Letzteres ist durch erwärmte Salpetersäure weiter zerlegbar, liefert damlt Oxalsäure und ein neues flüchtiges Oel (78,68 Proc. C, 10,59 H und 10,63 O haltend = C¹⁰H⁵O, Schwarz), es ist ebenfalls zerlegbar durch Vitrlolöl oder wasserfreie Phosphorsäure, damit einen Kohlenwasserstoff (89,81 Proc. C, 10,18 H = C¹²H³, Schwarz) erzeugend, dessen Siedpunct bei 180° liegt, also von dem des Cume und Mesitylens abweicht. R. Schwarz (Wien. Acad. Ber. 5, 159; J. pr. Chem. 51, 374).

25. Rohrzuckerlösung verändert basisch-salpetersaures Wismuthoxyd beim Erhitzen nicht, oder färbt es nur schwach gelblich. Böttger (Jahrb. pr. Pharm. 22, 23). — 26. Beim Kochen mit essigsaurem Zinkoxyd entwickelt sie eine Spur Kohlensäure. Peschier (J. Pharm. 3, 508). — 27. Das klare Gemisch von Rohrzucker mit wässrigem salzsauren Zinnoxydul setzt im zugeschmolzenen Rohre L.Gmelin, Handb, VII. Org. Chem. IV. 45

aufbewahrt einen weissen Niederschlag ab, ohne dass weitere Veränderung erfolgt. Bei Luftzutritt bräunt es sich nach einigen Stunden und verbreitet Caramelgeruch. Béchamp (N. Ann. Chim. Phys. 54, 38).

- 28. Beim Eintrocknen einer wässrigen Lösung von 1 Th. Rohrzucker mit 15 bis 30 Th. 5fach-gewässertem Zweifach-Chlorzinn und Erhitzen des Rückstandes auf 120 bis 130° schwärzt sich das Gemenge, indem es in Maumené's Caramelin, C¹²H⁴0⁴, übergeht. Dieses in Wasser, verdünnten Säuren und Alkalien unlösliche schwarzbraune Caramelin ist (verschieden vom Caramelin Gélis' und) durch Abgabe von 7 At. Wasser aus Zucker gebildet (C¹²H¹¹0¹¹=C¹²H⁴0⁴+7H0). Maumené (Compt. rend. 30, 314 und 447. 39, 422). Bei Anwendung von weniger Chlorzinn (von Einfach-Chlorquecksilber oder Dreifach-Chlorantimon) wird eine braune, theilweis in Wasser lösliche Substanz, wohl ein Gemenge von verändertem Zucker und Caramelin, gebildet. Dieses Verhalten benutzt Maumené zur Erkennung und Bestimmung von Zucker, aber alle Kohlehydrate verhalten sich ähnlich.
- 29. Erhitzt man Rohrzucker-Bleioxyd 3 Stunden auf 168°, so liefert der unter Wasser mit Hydrothion oder Kohlensäure zerlegte Rückstand ungefärbte Lösung, aus der beim Verdunsten durchsichtiger, nicht erstarrender Syrup erhalten wird. Berzelus (Jahresb. 19, 442). Vergl. unten. Bei langem Kochen mit Bleizucker gibt Rohrzuckerlösung braunen Niederschlag. Prschier (J. Pharm. 3, 508).
- 30. Andertkalb-Ckloreisen wird durch Erwärmen mit Rohrzuckerlösung ohne Entwicklung von Kohlensäure zu Einfach-Chloreisen reducirt. Beim Erhitzen mit Eisenoxyd, Schwefelsäure und Wasser liefert Rohrzucker Ameisensäure und Kohlensäure. Hünefeld (J. pr. Chem. 7, 44). Mit essigsaurem Eisenoxyd entwickelt Rohrzuckerlösung wenig Kohlensäure und setzt Oxydul ab. Peschier (J. Pharm. 3, 505). Werden 1 Th. Iodeisen, 1 Th. Rohrzucker und 4 Th. Wasser zusammen abgedampft, so gibt der Rückstand nach Stägigem Hinstellen an Wasser einen Theil ab. Das dunkelbraune Filtrat hält Iodeisen, aber geht mit Hefe nicht mehr in Gährung über. Der Rückstand ist ein schwarzbraunes Pulver, das mit Salzsäure langsam in eine braune Lösung und zimmtbraune Flocken zerfällt, beim Erhitzen Iod entwickelt und Kohle lässt, bei deren Verbrennen Eisenoxyd bleibt. Natronlauge entzleht dem Rückstande Iod und lässt ein Gemenge von Eisenoxyd und Kohle. Faickhinger (Repert. 85, 210).
- 31. Erhitzt man conc. Rohrzuckerlösung mit wenig Kalistücken zum Kochen, verdünnt mit Wasser und fügt salpetersaures Kobaltoxyd hinzu, so entsteht schön violetter Niederschlag, der beim Stehen grünlich wird. Gegenwart von Traubenzucker verhindert das Entstehen des Niederschlages. Reich (J. pr. Chem. 43, 72).
- 32. Mit Kupferoxydsalzen. Rohrzuckerlösung verändert die Farbe des Kupferoxydhydrats bei achttägigem Stehen in der Kälte nicht und entwickelt keine Kohlensäure, aber bei 4- bis 6stündigem Kochen unter Ersatz des Verdunsteten tritt Bildung von Kupferoxydul ein. Busch (Ann. Pharm. 4, 60). Beim Stehen in der Kälte und bei kurzem Kochen mit Rohrzuckersyrup bewahrt Kupferoxydhydrat seine Farbe, wird bei längerem Kochen durch Wasserverlust braun, dann bei 2stündigem Kochen zu gelbem Oxydul reducirt. Hält der

Syrup eine Spur Alkali, so löst sich sogleich Oxydhydrai, das dann durch den Zucker als Oxydul gefällt wird; diese Lösung und Fällung geht fort, bis alles Oxydhydrat reducirt ist. Hunton (Lond. Ed. Mag. J. 11, 154). Kocht man kalt ausgewaschenes Kupferoxydhydrat mit Rohrzuckerlösung und etwas Aetzkali, so hält das nach Abscheidung des Oxydulhydrats farblose Filtrat Oxalsäure, J. J. Pohl (J. pr. Chem. 63, 359) Kohlensäure und Essigsäure. Becquerel (Ann. Chim. Phys. Geglühtes Kupferoxyd verändert sich bei mehrstündigem Kochen mit Rohrzuckerlösung nicht, aber löst sich bei Gegenwart von Kalk oder Alkalien und wird als Oxydul gefällt. Hunton, Durch kurzes Erwärmen von Kupferoxydhydrat mit Rohrzucker und einer zur Lösung ungenügenden Menge Kali wird eine halthare grüne Farbe erhalten. Pont. -Aus wässrigem Kupfervitriol fällt Rohrzucker beim Kochen metallisches Kupfer (das an wässriges Ammoniak einen braunrothen Ueberzug abgibt), während etwas Oxydulsalz gelöst bleibt. Vogel (Schw. Die conc. Lösung von gleichen Theilen Kupfervitriol und Rohrzucker färbt sich beim Kochen blaugrün, dunkelgrün, endlich dunkelbraun, scheidet metallisches Kupfer aus, nach dessen Entfernung die überstehende Flüssigkeit wieder grün erscheint. Kocht man mehrere Stunden unter Ersatz des Verdunsteten, so wird die Flüssigkeit dunkelbraun, dickflüssig und riecht nach Caramel, Pohl. Die Lösung von Kupfervitriol und Rohrzucker zu gleichen Theilen scheidet auf Zusatz von Natronlauge Oxydhydrat aus, das durch überschüssige Natronlauge mit tief blauer Farbe gelöst, beim Erhitzen als rothes Kupferxoydul gefällt wird. Mitscherlich (Poga, 49, Die blaue Lösung hält sich, wenn hinreichend überschüssiges Kali vorhanden ist, in der Kälte mehrere Tage unverändert und scheidet erst nach Wochen wenig Kupferoxydul aus. Auch beim Kochen erfolgt die Reduction erst nach längerer Zeit. Bei 14tägigem Stehen im verschlossenen Ge-(4nn. Pharm. 39, 360). fässe scheidet sich ein grünblauer Niederschlag und Kupferoxydul Schwertfeger (Jahrb pr. Pharm. 7, 292). - Mit salzsaurem Kupferoxyd gekocht, bewirkt Rohrzucker nach dem Erkalten Niederfallen von Halb-Chlorkupfer; aus salpetersaurem Kupferoxyd wird beim Kochen nichts gefällt, aber die Flüssigkeit gibt nachher mit Kali einen gelben Niederschlag. Aus essigsaurem Kupferoxyd fällt Rohrzucker (langsam in der Kälte, rascher bei 36°, Postel IJ. Pharm. 18, 5701), beim Kochen viel Oxydul, welches organische Materie hält, während in der Flüssigkeit ein zersliesslicher Zucker bleibt. Vogel. Buchnen (Schw 14, 224). Zu Anfang des Kochens entwickelt sich etwas Kohlensäure. Preciner (J. Pharm. 3, 508). Schon nach halbstündigem Kochen von 1 Th. Grünspan, 48 Th. Wasser und 48 Th. Zucker ist alles Kupfer als Oxydul gefällt, zugleich mit einer farblosen, in Wasser löslichen Gallerte. Holgen (Zeitschr. Phys. Math. 3, 401). Nach Baumann (N. Br. Arch. 37, 47) wird Rohrzuckerlösung durch Aufkochen mit schwefelsaurem, salzsaurem und essigsaurem Kupferoxyd oder Kupferoxydammoniak nicht verändert.

33. Beim Kochen seiner wässrigen Lösung mit *Quecksilber-oxyd* verwandelt Rohrzucker dasselbe in ein schwarzes, Oxydul haltendes Pulver. Vogen. Fällt aus *Sublimatlösung* in der Siedhitze

Calomel, Vogel, einen schmutzig braunen Niederschlag, Peschier, reducirt aus salpetersaurem Quecksilberoxydul Metall nebst wenig Oxydul und verwandelt essigsaures Quecksilberoxyd in essigsaures Quecksilberoxydul. Vogel (Schw. 13, 162). Buchner (Schw. 14, 224). Nach Baumann wird salpetersaures Quecksilberoxydul belm Aufkochen nicht reducirt.

34. Mit salpetersaurem Silberoxyd zerrieben wird Rohrzucker bald feucht und röthet sich um so rascher, je lebhafteres Licht darauf einwirkt. Wässriger Rohrzucker lässt mit salpetersaurem Silber versetzt (in der Siedhitze, Vogel) ein schwarzes Pulver fallen, Rouchas (J. Pharm. 17, 116; N. Tr. 24, 2, 187), das ein Gemenge von Oxyd und Metall zu sein scheint. A. Vogel. Nach Baumann reducitt Aufkochen mit Rohrzuckerlösung wässriges und ammoniakalisches salpetersaures Silber kaum merklich. — Mit conc. Kalilauge übergossenes Chlorsilber wird durch Rohrzucker zu Metall reducitt. Casaseca (Compt. rend. 32, 686; J. pr. Chem. 53, 318).

35. Aus wässrigem Zweifach-Chlorplatin fällt Rohrzucker beim Aufkochen nach Baumann nichts, nach Peschier schwarzbraunen Niederschlag. — 36. Aus salzsaurem Goldoxyd wird anfangs hellrothes, dann ein dunkelrothes Pulver niedergeschlagen. Vogel. Buchner.

36. Bei mehrtägigem Erhitzen eines Gemenges von Rohrzucker, Bromvinafer und Stücken Kalihydrat auf 100° wird Berthelot's Ethylglucose (Glucosevinester) erhalten. Berthelot (N. Ann. Chim. Phys. 60, 103; Chim. organ. 2, 301).

37. Die mit kohlensaurem Natron versetzte *Indiglösung* wird selbst durch längeres Kochen mit Rohrzuckerlösung nicht entfärbt.

MULDER (N. B. Arch. 105, 268).

38. Rohrzucker wird weder durch Diastas, Guerin-Varry (Ann. Chim. Phys. 60, 32), noch durch Emulsin, O. Schmidt, verändert.

39. In Berührung mit gewissen stickstoffhaltigen Körpern bei einer zwischen 10 und 30° liegenden Temperatur hingestellt, erleiden mässig concentrirte wässrige Zuckerlösungen Zersetzungen, die als Weingührung, Milchsäuregührung oder Schleimgührung zu unterscheiden sind. Vergl. IV, 88.

A. Weingührung. — Der klare Saft von zuckerhaltigen Pflanzentheilen bei Luftzutritt und 20 bis 24° sich selbst überlassen, wird nach einigen Stunden trübe, entwickelt Kohlensäure und Wärme, so dass sich seine Temperatur über die der umgebenden Luft erhöht und bleibt je nach Temperatur, Zuckergehalt und Natur der stickstoffhaltigen Substanzen 48 Stunden bis mehrere Wochen oder so lange in Zersetzung begriffen, bis aller Zucker zerstört ist. Sobald die Kohlensäureentwicklung beendigt ist, trennt sich eine bis dahin suspendirte Substanz, die Hefe, theils durch Vermittlung von anhängenden Gasbläschen nach oben, theils nach unten aus der Flüssigkeit und lässt letztere klar zurück, die nun statt des Zuckers Weingeist, Glycerin und Bernsteinsäure enthält. Die bei diesem Vorgange gebildete Hefe bei ähnlicher Temperatur in mässig verdünnte reine Zuckerlösung eingebracht, bewirkt auch hier das Zerfallen des Zuckers in dieselben Producte.

Enthalten Zuckerlösungen einen durch den Keimungs- oder Maischprozess veränderten Kleber, so tritt beim Stehen eine unregelmässige, aber in dem Falle eine regelmässige Gährung ein, dass man dieselbe durch Zusatz von wenig Hefe einleitet. So bei der Gährung der Bierwürze. — Vergl. auch Ube (J. pr. Chem. 19, 183). — Bringt man in Zuckerlösungen Eiweissstoffe, Kleber, Kässtoff oder ähnliche Substanzen, so erfolgt bei längerem Luftzutritt bald Weingährung, bald anderweitige Zersetzung. Vergl. das Nöhere unten.

Die bereits IV, 98 erwähnten Ansichten Schwann's über die Bedingungen der Gährung und die Cagniard de Latour's über die Natur der Hefe sind von Mitscherlich, Blondeau, Schröder u. Dusch, van den Broek, Pasteur u. A. weiter ausgebildet und dürfen gegenwärtig als feststehend betrachtet werden. Die entgegenstehenden Ansichten Liebig's (Landwörterb. 3, 117; Agriculturchemie 5. Aufl. 469; dieses Handbuch IV, 98), Schmidt's (Ann. Pharm. 61 168), Schubert's (Pogg. 147 und 397, Döpping u. Struvk's (J. pr. Chem. 41, 255), Trauber's (Pogg. 103, 331) und Berthelot's (Compt.

rend. 50, 680) vergl. a. a. Orten.

a. Die Weingährung erfolgt stets unter dem Einflusse der Lebensthätigkeit der Hefezellen (Bierhefe, Ferment alcoolique, — Torvula cerevisiae, Blondeau de Carolles), entweder wenn man in zuckerhaltige Flüssigkeiten, in denen sie zu vegetiren vermag, Bierhefe einträgt, oder wenn die Verhältnisse der Flüssigkeit solche sind, dass sich Hefezellen in ihr zu erzeugen vermögen.

Ein besonderer Pilz erzeugt Weingährung, ein anderer Milchsäuregährung. BLONDKAU. PASTEUR. — Die Sporen der Bierhefe finden sich in der Luft allgemein verbreitet und erzeugen überall Hefezellen, wo sie in Zuckerlösungen gerathen, die für ihre Entwickelung geeignet sind; Luft, die dieser Körper beraubt ist, erzeugt durchaus keine Gährung.

Jeder Gährung geht die Entwickelung von Pflanzenkeimen in der gährungsfähigen Flüssigkeit voraus. Diese Pflanzenkeime gehören verschiedenen Arten an, die sich theilweis ausbilden, theilweis wirkungslos bleiben, je nachdem die Flüssigkeit für ihre Entwickelung und Ernährung tauglich ist

oder nicht. BLONDBAU.

Die mit Hefe versetzte Zuckerlösung gährt ohne Weiteres, aber der Salt von Trauben und anderen Früchten bedarf des Luftzutritts, um in Gährung überzugehen. Bei Luftabschluss ausgepresster Traubensaft gährt nicht, wohl aber wenn nan Sauerstoff zutreten lässt. Traubensaft, der nach Apperts Methode (IV, 90) ein Jahr lang aufbewahrt wurde, geht einige Tage nach dem Umfüllen in ein anderes Gefäss in Gährung über. Derselbe Traubensaft bei Luftabschluss über Quecksilber gebracht gährt nicht eher, als bis man Sauerstoffgas zutreten lässt. Hiernach hielt GAY-Lussac Sauerstoff für nöthig, die Gährung der Fruchtsäfte einzuleiten, nicht aber zu ihrem weiteren Verlauf, GAY-Lussac (Ann. Chim. 76, 247).

Luft, welche vorher zum Rothglühen erhitzt war, vermag in einer mit Bierhefe versetzten und aufgekochten Zuckerlösung die Gährung nicht mehr einzuleiten, indem dazu entweder ungekochte organische Substanz oder nicht ausgeglühte Luft nöthig ist. Schwann (Pogg. 41, 187); Ure (J. pr. Chem. 19, 187). Ausgekochter und in eine Thierblase eingeschlossener Weimmost geht nicht in Gährung über, selbst wenn er in gährenden Most gehängt wird. Vielmehr ist zur Weingährung desselben der Zutritt eines sesten Körpers aus der Luft nöthig, daher auch das durch den electrischen Strom aus Wasser entwickelte Sauerstoffgas die Gährung ausgekochten Traubensastes nicht einzuleiten vermag. Helmholtz (J. pr. Chem. 31, 434). Der gährungserregende Stoff der atmosphärischen Lust kann auch durch Filtration durch Baumwolle zurückgehalten werden, daher süsse Malzwürze mit filtriter Lust in Berüh-

rung nach Wochen nicht in Gährung übergeht. Schröden u. Dusch (Ann. Pharm. 89, 332).

Frischer Traubensaft, der nie mit atmosphärischer Luft in Berührung gekommen ist, erleidet bei 26 bis 25° über Quecksilber aufbewahrt selbst nach Jahren keine Veränderung. Bringt man Sauerstoffgas, das vorher zum Glühen erhitzt war, oder durch Baumwolle filtrirte atmosphärische Luft hinzu, so färbt sich der Saft nach einigen Stunden dunkler, verschluckt das Sauerstoffgas und entwickelt Kohlensaure, aber selbst bei längerem Aufbewahren tritt keine Weingährung ein. Gewöhnliche Luft, sofern sie Körper hält, die Hefezellen bilden können, oder Hefezellen selbst (auch solche, die nie mit der Atmosphäre in Berührung kamen) bewirken das Eintreten der Weingährung, deren Verlauf durch die Vegetation der Hefezellen ausschliesslich bedingt ist. VAN DEN BROEK (Ann. Pharm. 115, 75).

Die auf der Oberfläche der Früchte, Blätter und Fruchtstiele verbrelteten Schimmelund Brandpilze bilden in zuckerhaltigen Flüssigkeiten Bierhefe. Versetzt man mit Zucker vermischten gährungsfähigen Fruchtsaft mit 2 Maass Wasser und schüttelt heftig und anhaltend, so treten beim Hinstellen der spec. leichter gewordenen Flüssigkeit die Pilzzellen an die Oberfläche und bewirken dort Schimmelbildung, ohne dass im Innern der Flüssigkeit Gährung eintritt. H. Hoffmann (Ann. Pharm. 115, 228).

Sammelt man die in der Luft schwebenden Stäubchen in Schlessbaumwolle oder Asbest, den man in eine Röhre einschliebt, durch die Luft gesaugt wird, so bilden sich diese in ausgekochten und wieder erkalteten Zuckerlösungen, die mit Mineral- und Elweissstoffen der Hefe versetzt sind, zu Infusorien und Mucedineen aus, auch wenn nur geglühte Luft Zutritt hat. Staub verändern sich Zuckerlösungen, die mit denselben Hefenbestandtheilen versetzt sind, nicht bei 28 bis  $30^\circ$ , auch nicht mit Schiessbaumwolle oder Asbest allein. Dieselbe Flüssigkeit bleibt unverändert, wenn man sie in Glasballons kocht, deren Hals so gebogen Ist, dass kein Staub hineinfallen kann, und nun uuverschlessen steben lässt. Pastkun (Compt. rend. 50, 303).

Je geeigneter eine zuckerhaltige Flüssigkeit zur Ernährung der Hefezellen ist, desto leichter erfolgt ihre Bildung (aus den obenerwähnten Körperrder atmosphärischen Luft), wenn die Luft Zutritt hat. So tritt fast immer Weingährung ein, wenn man das klar filtrirte Waschwasser oder den Absud der Bierhefe (in den lösliche Mineral- und Eiweissstoffe übergegangen sind) mit Zuckerlösung sich selbst überlässt (wie bereits Colin erkannte), häufig neben Milchsäuregährung, aber sehr selten tritt letztere allein ein, falls man nicht etwa das Waschwasser bereits veränderter Bierhefe anwandte. Pasteus. Alle natürlichen Zuckersäfte liefern bei der freiwillig eintretenden Gährung einen Absatz von Bierhefe, Tuknand. Mitscherlich. Ebenso der diabetische QUEVENNE (J. Pharm. 24, 36). Sie bildet sich in Flüssigkeiten, die faulende thierische Substanzen halten, auf Zusatz von Zucker, wo bei wenig Zucker die Bildung von Vibrionen fortdauert, bei mehr Zucker unterdrückt wird. Mitschenlich (N,J,Pharm.~4,~218). Aehuliches beobachtete auch CAGNIAFO DE LATOUR. Somit beruht ohne Zweifel auch in folgenden Fällen das Eintreten der Weingährung auf vorhergehender Bildung von Hefe. Es bewirken Weingährung in Zuckerlösungen nach Luftzutritt die im Johannisbeersaft suspendirte kleberartige Materie, nicht bloss die gelöste, Thénard, Eiweiss, Skeuin, Gliadin, Taddri, Legumin, besonders das im Anfang der Fäulniss befindliche, Braconnot, Weizenkleber, Wein- und Sauerkleeblätter, zerquetschte Fliederblüthen, FABBBONI, Ochsenblut, Blutfaserstoff und Serum, Colin, zerriebeues Gehirn, Pouchet (Compt. rend. 52, 284) und viele audere Stoffe. Honig in 4 Th. Wasser gelöst, geräth ohne Zusatz von Hefe in Gährung. Colin. Gährende Flüssigkeiten, nach dem Aufkochen der Luft ausgesetzt gerathen allmählich aufs Neue in Gährung. Gav-Lussac. Zuckerlösungen können durch Holzkohle, Blutlaugenkohle oder Platinschwamm nicht in Gahrung versetzt werden. Berzelius.

Die Weingährung des Zuckers wird auch durch das eigenthümliche Ferment des Krapps (Schunck's Erythrozym) bei Luftzutritt veraulasst, namentlich wenn sich dieses im Zustande der Zersetzung befindet. Dabei entweicht ein Gemenge von Kohlensäure und Wasserstoff, in der rückständigen sauren Flüssigkeit finden sich nach 14 Tagen Weingeist, Essigsäure (vielleicht neben Ameisensäure), wenig Bernsteinsäure und ein süsser brauner unkrystallisirbarer Körper (Glycerin? Kr.), aber keine Milchsäure. Statt des Erythrozym's dient auch der braune Niederschlag, den wenig Salzsäure in wässrigem Krappaufguss erzeugt, nachdem mau ihn mit Kalkwasser alkalisch ge-

macht hat. Schunck (J. pr. Chem. 63, 222).

Das klare Filtrat von mit Wasser zerstossenen Mandeln bringt Traubenzucker bald in volle Gährung, ohne dass Hefenzellen unter dem Microscop wahrnehmbar sind, welche letzteren erst später auftreten. Die zuckerhaltige (?) Flüssigkeit nach vollendeter Gährung sich selbst überlassen, füllt sich mit Zellenaggregaten, ohne dass binnen 8 bis 14 Tagen Fäulniss eintritt. Die so gebildeten Pilze in frische Traubenzuckerlösung gebracht, wuchern in dieser fort, aber erregen keine oder nur schwache, rasch vorübergehende Gährung. Muskeln, Leim oder Hefe, in stinkende Fäulniss übergegangen, verlieren in Zuckerlösungen ihre Fäulnisserschelnungen und bewirken Gährung und Bildung von Hefezellen. C. Schmidt (Ann. Pharm. 61, 168; Lieb. Kopp 1847 u. 1848, 468). Hiernach sieht Schmidt (mit Liebig) das Wachsthum der Pilze bei der Gährung nur als secundäre Erscheinung, nicht als Bedingung der Gährung an. Aber R. Wagner (J. pr. Chem. 45, 241) sah auch unter den von Schmidt eingehaltenen Bedingungen Gährung und Hefezellen gleichzeitig auftreten.

Die Bierhefe besteht aus sehr kleinen, microscopischen runden oder eirunden Kugelu, Leuwenhobeck. Cagniard de Latour, von <sup>1</sup>/<sub>100</sub> Millim. Durchmesser. Blondeau. Diese Kugeln sind Zellen vegetabilischer Natur, Cagniard de Latour, mit elastischer Wandung, mit einer Flüssigkeit und einer weichen körnigen Masse erfüllt, welche letztere sich anfangs unmittelbar an der Wandung befindet, aber bei grösserem Alter der Zelle bis in die Mitte verbreitet. Junge Zellen sind durchscheinend und fast ohne körnigen Inhalt. Mitscherlich. Pastrur. Diese Zellen vermehren sich durch Knospung, Cagniard der Latour, Mitscherlich, die neu gebildeten Zellen lösen sich erst dann von der Mittelzelle, wenn beide fast gleiche Grösse haben. Pastrur. Sie bleiben stets isolirt und bilden nie, wie die Milchsäurehefezellen, Veräste-

lungen oder lang gestreckte Zellen. BLONDEAU.

Nach Cagniabd de Latour, Turpin und Mitscherlich findet auch dadurch eine Vermehrung der Hefenzellen statt, dans Zellen platzen und ihren körnigen Inhalt in die Flüssigkeit verbreiten, wo dann die Körner sich zu Zellen ausbilden. Schlossbergke und Pastrur konnten diese Erscheinung nicht beobachten, auch spricht die gleiche Grösse der freien Hefezellen gegen solche Bildung. — Die Hefe hält ilolzfaser, Fett, stickstoffhaltige und Mineral-Substanzen. Vergl. Analyse der Hefe von Payen (Mem. des Savants étrangers 9, 32), Dumas (Traité de Chimie), Mitscherlich (Lehrb. 4. Aufl. 370), Schlossberger (Ann. Pharm. 51, 193).

Die bei der Weingährung von Bier, diabetischem Harn, Traubensaft oder andern natürlichen Fruchtsäften sich absetzende Hefe ist stets von ein und derselben Beschaffenheit. QUKYKNNE (J. Pharm. 24, 265). — In der käuflichen Bierhefe unterscheidet man mit Hülfe des Microscops Zeilen von Torvula cerevisiae und von Penicillium glaucum. Beide lassen sich durch Waschen und Filtrien der Bierhefe von einander trennen, wobei die grösseren Zellen der Torvula auf dem Filter bleiben (und in Zuckerlösungen gebrucht Weingährung erzeugen), während die kleineren Zellen des Penicillium durch das Filter gehen, daher das Filtrat in Zuckerlösungen Milchsäuregährung hervorruft. BLONDKAU.

Ueber Unterscheidung von Ober- und Unterhefe vergl. MITSCHEBLICH (Pogg. 59, 94), R. WAGNER (J. pr. Chem. 45, 241); über Blerhefe überhaupt

COLIN (Ann. Chim. Phys. 30, 42).

Die Gährung erfolgt nur bei hinreichender Verdünnung mit Wasser, bei weniger als 4 Th. Wasser auf 1 Th. Zucker entweder gar nicht oder unvollkommen, zum Theil wohl, weil der gebildete Weingelst die gelösten stickstoff-

haltigen Substanzen fällt, die Gährungskraft der Hefe aufhebt oder die Flüssigkeit für ihre fernere Entwicklung ungeeignet macht. Bei zu grosser Verdünnung mit Wasser ist die Gährung langsam, ungleichmässig und geht leicht ln Essiggährung über. - Auch ist directe Berührung der Hefe mit der Zuckerlösung nöthig, daher in einer Blase in gährende Flüssigkeit gehängte Zuckerlösung nicht in Gährung geräth, sondern nur etwas Weingelst durch Diffusion aussimmt. Helmholtz. Vergl. oben.

Bringt man in eine Zuckerlösung ein mit Filtrirpapier verklebtes Röhrchen, in dem sich Hefe befindet, so dringt die Zuckerlösung durch das Papier und geräth im Röhrchen in Gährung, nicht ausserhalb desselben. Mitschen-LICH (N. Ann. Chim. Phys 7, 30). Wird Zuckerlösung im Reagensglase durch einen Baumwollenpfropf in zwei Theile getrennt, so bringt Hefe im obern Theil nur diesen, nicht den untern Theil zur Gährung. H. HOFFMANN (Ann.

Pharm. 115, 228).

Eine Vermehrung der Hefe bei der Gährung findet statt, wenn ausser dem Zucker noch eine stickstoffhaltige Substanz zugegen ist. Lässt man dagegen Hefe mit reinen Zuckerlösungen in Berührung, so vermindert sich ihr Gewicht und ihre Gährungskraft, so dass sie endlich wirkungslos wird. PAYEN. OUEVENNE.

Bei der Gährung reiner Zuckerlösungen erleidet die Hefe zuerst eine Gewichtsvermehrung, dann eine Gewichtsabnahme. Hierbei assimilirt die Hefe zuerst Bestandthelle des Zuckers, die sie im Verlauf der Gährung wieder verliert. QUEVENNE (J. Pharm. 27, 593).

Hefe kann in Zuckerlösungen wachsen und sich vermehren, wenn diese mit Ammoniaksalzen, Hefenasche und einer Spur Hefe versetzt sind, worauf dann die Gährung eintritt. Pasteur.

Fügt man zu 10 Gr. Kandis 1 Gr. Hefenasche, 0,1 Gr. tartersaures Ammoniak und eine stecknadelknopfgrosse Menge feuchter Hefe, so beginnt nach 24 bis 36 Stunden das Entweichen von Kohlensäure, und in den nächsten Tagen scheldet sich Heie ab. In letzterer unterscheldet man mittelst des Microscops die eingebrachten alten Hefenzellen von den durchscheinenden jüngeren. Mit der Zeit verschwinden diese Verschiedenheiten und alle Hefe nimmt das körnige Ansehen alter, ausgewachsener Hefe an. Bei Abwesenheit der Aschenbestandtheile oder der Ammoniaksalze tritt keine Gährung ein, bei Abwesenheit von Bierhefezellen bliden sich Infusorien und Milchsäurehefe, aber keine Bierhefezeilen, wie es scheint desshalb, weil die Flüssigkeit für ihre Entwicklung (aus den in der Luft befindlichen Sporen) nicht hinreichend geeignet ist. Kocht man das Gemenge und lässt nachher nur erhitzte Luft zutreten, so bleibt jedwede Gährung aus.

Mit Hühnerelweiss versetzte Zuckerlösung geräth nach 3 bis 4 Wochen bel 30 bis 35° in langsame Gährung und scheidet bel dieser Bierhefe aus. Colin u. Thénard. Turpin. Diese Gährung erfolgt, selbst wenn man noch Hefezellen zusetzt, nicht eher als bis das Eiweiss in Zersetzung übergegangen Aber das Blutscrum, die Muskelflüssigkeit und das Waschwasser von Bierhefe können ohne weiteres zur Ernährung der Hefe dienen, daher sich nach Zusatz von Zucker die Hefezellen lebhaft in diesen Flüssigkeiten entwickeln. PASTRUB.

Bierhefe wächst und vermehrt sich in reinen Zuckerlösungen ebensowohl, wie in solchen, denen man Eiweissstoffe zusetzte. Im ersteren Falle findet man nach beendigter Gährung alle Hefezellen ihrer löslichen stickstoffhatigen Materien beraubt, die zur Bildung neuer Hefezellen verbraucht sind, im zweiten Falle finden sich neben erschöpften Zellen viele neugebildete, die mit löslichen Mineral- und Eiweissstoffen erfüllt sind. Lässt man Zuckerlösungen mit 15 bis 20 Procent feuchter Hefe gähren, so findet man nach der Gährung weniger Hefe, als man angewandt hatte; betrug das Gewicht der Hefe 10 Proc. oder weniger vom Zucker, so vergrössert es sich bei der Gährung. Aber fügt man zu dem Gewicht der wiedererhaltenen Hefe dasjenige der in Lösung gegangenen stickstoffhaltigen Substanzen, so übersteigt das Gesammtgewicht beider Stoffe das der ange-

wandten Hefe um 1,2 bis 1,5 Th, für 100 Th, Zucker. Hat man noch Eiweissstoffe zugesetzt, so werden diese zur Bildung von Hefe verbraucht, so dass auch hier das Gewicht der nach Ablauf der Gährung ausgeschiedenen Hefe und der in Lösung gegangenen Hefenstoffe etwas grösser als das Ge-

wicht der angewandten Eiweissstoffe ist. PASTEUR.

Setzt man Hefe in flachen Glasgefässen mit Zuckerlösung und Eiwelssstoffen der Luft aus, so erfolgt unter Aufnahme von Sauerstoff eine rasche und lebhafte Vermehrung der Hefenzellen, bei welcher für 1 Th. der neugebildeten Hefe nur etwa 6 bis 8 Th. Zucker zerlegt werden. Die so gebildete Hefe bei Luftabschluss in Zuckerwasser gebracht, bewirkt sogleich sehr lebhafte Gährung. Pastrur (Compt. rend. 52, 1260). Hiernach nimmt Pastrur an, dass die Hefe auf zweierlei Weise leben kann, entweder bei Luftabschluss, wobei sie bis zum 100-fachen ihres Gewichts Zucker zerlegt, aber nur langsam wächst und sich vermehrt, oder bei Luftzutritt, wobei die Vermehrung sehr rasch vor sich geht, aber nur wenig, unter günstigen Umständen vielleicht gar kein Zucker in Weingeist und Kohlensäure verwandelt wird. -- Bel reichlichem Luftzutritt kann Hefe in Lösungen wachsen, die Elweissstoffe, aber durchaus keinen Zucker oder nur Milchzucker halten.

PASTRUB (Par. Soc. Bull. 1861, 79).
Thénabo (Ann. Chim. 46, 294) liess 100 Th. Zucker mit 20 Th. Bierhefe gähren und erhielt 13,7 Th. unlöslichen Rückstand, der mit mehr Zucker zusammengebracht sich auf 10 Th. verminderte. Letzterer war weiss, der

Holzfaser gleich und nicht mehr gährungserregend. Die Menge der Hefe muss zu der des Zuckers in einem bestimmten Verhältniss stehen, bei überschüssigem Zucker bleibt ein Theil desselben unzersetzt, oder erleidet doch erst sehr langsam eine Nachgährung, die oft erst nach Jahren aufhört. - Bleibt nach Zersetzung alles Zuckers die gegohrene Flüssigkeit mit der Hefe, oder mit stickstoffhaltiger, nicht völlig in Hefe ver-

wandelter Substanz in Berührung, so kann Fäulniss erfolgen.

Zuckerlösungen, die hinreichend Bierhefe halten, vergähren in 2 bis 3 Wochen vollständig, falls nicht Milchsäuregährung eintritt. Aber eine Gährung von ausserordentlich langer Dauer tritt ein, wenn man Hefe mit überschüssigem Zucker zusammenbringt. Hierbei lebt die Hefe zuerst auf Kosten der löslichen stickstoffhaltigen Stoffe, wenn diese verbraucht sind, fahren die jüngeren Hefezellen fort, auf Kosten der älteren zu vegetiren. PASTRUR. Aber indem die gebildeten Producte der Gährung sich in der Flüssigkeit anhäufen, wird sie für die Hefe weniger geeignet. Chevrrul. Pasteur.

Während der Gährung zerfällt ein Theil der Hefe in lösliche Producte. Thénard, - Die nach der Gährung aus reinen Zuckerlösungen wieder erhaltene Hefe ist stickstoffärmer als die angewandte, einmal weil sie durch Aufnahme stickstofffreier Substanz aus dem Zucker ihr Gewicht vermehrte, sodann weil ein Theil ihrer stickstoffhaltigen Substanz in Lösung ging. Dagegen enthält sie mehr Holzfaser und Fett als vor der Gährung, welche demnach aus dem Zucker gebildet wurden. Auch die Hefe, welche sich in Zuckerlösungen bildet, die mit Ammoniaksalzen, Hefenasche und Spuren von Hefenzellen versetzt waren, enthält Fett. Pasteur. Thénard (Ann. Chim. 46, 294) glaubte, die Hefe werde durch Gährung mit überschüssigem Zucker stickstofffrei erhalten.

Der Stickstoff der Hefe verwandelt sich bei der Gährung nicht in Ammoniak, vielmehr verschwindet zugesetztes Ammoniak ganz oder theil-DÖBEREINER glaubte den Stickstoff der Hefe bei der Gähweis. PASTEUR.

rung in Ammoniak übergehen zu sehen.

Bringt man Zucker mit dem durch Auswaschen von Bierhefe erhaltenen Wasser, in welches die löslichen Bestandtheile der Hefe übergegangen sind, und mit einer Spur Hefenkügelchen in Gährung, so findet man nach der Gährung kaum die Hälfte des ursprünglich vorhandenen Ammoniaks in Lösung. In anderen Fällen wird nach der Gährung kaum noch Ammoniak gefunden. Als der zur Gährung angesetzten Zuckerlösung tartersaures Am-moniak hinzugefügt war, hielt die vergohrene Flüssigkeit freie Tartersäure und nur noch 4/5 des angewandten Ammoniaks. PASTRUR.

Versetzt man Zuckerlösungen mit sehr grossem Ueberschuss von Hefe in Gährung, so dauert die Bildung von Weingelst und Kohlensäure auch nach der Zerstörung alles Zuckers auf Kosten der stickstofffreien Substanzen der Hefe fort, so dass von beiden Producten weit mehr erhalten wird, als dem Gewichte des angewandten Zuckers entspricht, Pasteus.

Die Mehrentwicklung von Weingelst und Kohlensäure auf Kosten der Hefensubstanz tritt nicht jedesmal ein, wenn man die zur Gährung nöthigen kleinen Hefenmengen überschreitet, und noch nicht, wenn man auf 100 Th. Zucker 40 Th. feuchter Hefe (8 Th. trockner entsprechend) anwendet, sondern nur dann, wenn der Ueberschuss an Hefe ein sehr grosser war. Zucker lieferte mit gleich viel feuchter Hefe kaum mehr Kohlensäure als seinem Gewicht entsprach, mit 5 bis 7 Th. feuchter Hefe  $^{1}_{20}$  bis  $^{1}_{30}$  mehr, aber mit  $^{23}_{12}$  Th. trockner (= 110 Th. feuchter) Hefe etwa 3 Mal so viel. Auch das Gewicht des mehrerzeugten Weingelsts entspricht dem der Kohlensäure. — Eine ähnliche Gährung auf Kosten ihrer eigenen Substanz erleidet s. hr kräftige Hefe, die man unter Wasser aufbewahrt, bevor sie bel längerem Aufbewahren in Fäulniss übergeht. Pastrua.

Schon durch Auspressen verliert Bierhefe viel von ihrer Gährungskraft, mehr noch durch Auswaschen mit Wasser. Vergl. VII, 703. — Nach dem völligen Austrocknen hat sie die Fähigkeit, Gährung zu erregen, grösstenthells verloren. Dem widerspricht Cagniard de Latour. — Ebenso wird sie durch Erhitzen für sich oder mit Wasser wirkungslos. Getrocknete Hefe bewirkt auch nach starkem Erkälten in fester Kohlensäure noch die Gährung. Cagniard de Latour. — Auf dem Reibstein zermalmte Hefe bewirkt die Gährung nicht mehr, Lüdersdorff (Poyg. 67, 409), oder erst nach längerer Zeit wieder, Wagner; sie bewirkt dann Milchsäuregährung. C. Schmidt. Durch zu lange Fäulniss veränderte Hefe ist wirkungslos, aber hat die Fäulniss weniger lang gedauert, so lässt sie sich durch Zuckerzusatz hemmen und in Gährung üherführen. Schlossbrager (Ann. Pharm. 51, 211). — Die gährungserregende Kraft der Hefe wird durch alle Substanzen zerstöft, die auf Pilze giftig wirken, nicht durch solche, welche Thiere tödten. Schwann. Mitscherlich (N. J. Pharm. 4, 218). Mit Weingeist bespülte Hefe verliert die Gährungskraft, ohne dass der Weingeist sie erhalten hätte.

Zu grosse Concentration der Lösung hindert die Einwirkung der Hefe auf Zucker, mag sie durch Chloralkalien, Leim, Glycerin oder Zucker selbst hervorgebracht sein. Berthelot (N. Ann. Chim. Phys. 50, 352). Starke Mineralsäuren, selbst in geringer Menge zugesetzt, hindern die Gahrung, nur Phosphorsäure wirkt günstig. Wagnen (J. pr. Chem. 45, 241). Schwefelsäure beschleunigt die Gährung des Rohrzuckers nicht, Rosk, schweflige Säure verhindert sie. Henny (Ann. Chim. 76, 290). Gay-Lussac. Mit Schwefelkohlenstoff gesättigtes Wasser verhindert die Gährung nicht, oder doch nicht vollständig. Berthelot. Arsenige Säure hebt die Gährung nicht auf. Quevenne. Schlossberger. Pflanzensäuren sind nach Rousseau für die Gährung nothwendig, nach Anthon schädlich. Wenig Ameisensäure, Oxalsäure oder Essigsäure benehmen dem Ferment die Gährungskraft, Döber-EINER, Essigsäure und vorzugsweise Milchsäure wirken günstig. WAGNER. - Weinsteinsäure wirkt günstig nach MULDER und WAGNER, nachtheilig nach Dumas und Anthon (Dingl. 153, 303; 154, 223); Weinstein günstig bei Rohrzucker nach Rosk, nachtheilig bei Fruchtsäften oder Traubenzucker Saft von unreifen Stachelbeeren oder Johannisbeeren mit nach Anthon. Traubenzucker versetzt, vergährt vollständiger, wenn man ihn mit kohlensaurem Kalk neutralisirt, als im sauren Zustande. Anthon (Dingl. 153, 385). - Die Gährung von mit Hefe versetzten Zuckerlösungen verläuft am schnellsten, wenn die Flüssigkeit durch Zusatz von kohlensaurem Kalk neutral erhalten wird und ohne dass dabei nothwendig Bildung von Milchsäure statt Aber eine solche Flüssigkeit begünstigt auch die Entwicklung von Milchsäurehefe, daher leicht ein Theil des Zuckers in Milchsäure übergeht. PASTEUR (N. Ann. Chim. Phys. 52, 415). - Die Oxyde von Zink, Blei und Kupfer, die kohlensauren Salze von Baryt, Magnesia, Mangan und Nickel

hindern die Gährung nicht, auch nicht metallisches Eisen und kohlensaures Elsenoxydul. Aber lösliche Elsensalze verhindern die Gährung theilweis, schwefelsaures Eisenoxyd zu 30 Proc. vom Zucker beigemengt unterdrückt sle ganz. Ebenso wirken nachtheilig Braunstein, koblensaures Kupferoxyd, kohlensaures Bleloxyd und fösliche Bleisalze. Braturlot. Quecksilberoxyd serstört die Gährungskraft der Hefe, Colix. Kall und Kalk verhindern nach CRUIKSHANK, Seifen nach WAGNER die Gährung, wenig Kochsalz unterbricht sie nach Döberkinke. Nicht oder wenigsteus nicht vollständig wird die Gährung gehindert durch 2fach-kohlensaures Kali, kohlensaures Natron zu 10 Proc: vom Zucker (50 Proc. hindern die Gährung vollständig), schwefelsaures Natron und schwefligsauren Kalk; sie wird nicht durch unterschwefligsaures, borsaures oder phosphorsaures Natron gehindert, Вектнилот, nicht durch Brechweinstein, Mitscherlich, Krähenaugenextract, Schwann, Urr, Chinin oder Strychnin. Wagnen. Weinmost, dem Senfpulver oder Senföl zugesetzt war, geht in 8 Monaten nicht in Gährung über. Fontenklie (J. Pharm. Terpenthinol hindert die Wirkung der Hefe auf Zucker nicht. Ben-Im ausgepressten und mit Zucker versetzten Zwiebelsaft entwickeln sich eingesäete Bierhefezellen niemals, es sei denn, dass man das flüchtige Oel durch Kochen ausgetrieben. Pastkur (N. Ann. Chim. Phys. 52, 416). Ueber den Einfluss verschiedener Körper auf die Gährung des Rohrzuckers vergl. auch Lauchs (Chem. Centr. 1861, 385).

β. Der Rohrzucker erleidet erst dann Weingährung, nachdem er zuvor unter dem Einflusse eines besondern, in der Bierhefe sich findenden Stoffes oder unter dem Einflusse einer vorzugsweise im Kern der Früchte vorkommenden Substanz unter Wasseraufnahme in Linksfruchtzucker und Rechtstraubenzucker zerfallen ist. Dubrunfaut. Berthelot. Buignet. Dabei erhöht sich das spec. Gewicht der Rohrzuckerlösung. Graham, Hofmann u. Redwood (Lieb. Kopp. 1852, 801).

Rohrzucker zerfällt erst dann, wenn er 1 At. Wasser aufgenommen hat, in Weiugeist und Kohlensäure, Dumas u. Boullax (Ann. Chim. Phys. 37, 46). Er verwandelt sich vor der Gährung in unkrystallisirbaren, Dubrunfaut (1830), in linksdrehenden Zucker, Persoz (Compl. rend. 17, 755; N. Ann. Chim. Phys. 18, 102), in Traubenzucker. Rose (Pogg. 52, 293). Die freiwillige Gährung, welche die zuckerhaltigen Pflanzensäfte beim Stehen erleiden, bewirkt Inversion des in ihnen enthaltenen Rohrzuckers. Biot (Compl. rend. 15, 528). Hochstetter (J. pr. Chem. 29, 29). Auch durch Kochen mit stickstoffhaltigen Substanzen wird die Veränderung des Rohrzuckers in unkrystallisirbaren Zucker bewirkt. Hochstetter.

Robrzuckerlösung mit gewaschener Bierhefe in Berührung geht bei 20° und selbst bei 38° in einem Monat nicht in Gährung über, während Traubenzucker unter gleichen Umständen vollständig vergohren ist. Erst wenn die 6 bis Sfache Menge Hefe zugesetzt ist, erfolgt langsame Gährung, indem die grössere Menge Hefe den Rohrzucker zuerst in Traubenzucker verwandelt. Versetzt man die gährende Rohrzuckerlösung mlt hinreichend Weingeist, um die Gährung zu unterdrücken und verdunstet das Filtrat zum Syrup, so wird nicht krystallisirbare Masse erhalten, dem Honig ähnlich, die sich gegen Kali wie Traubenzucker verhält. Rose. Allerdings gährt Traubenzucker etwas besser und räscher als Rohrzucker, aber ohne dass so grosse Unterschiede stattfinden, wie Rose angibt. Für beide Zuckerarten genügt dieselbe Menge von Hefe. Pastrur (N. Am. Chim Phys. 58, 357). Der durch Ferment aus Rohrzucker erzeugte Zucker lässt sich nicht krystallisirt erhalten und ist vom Traubenzucker verschieden, er polarisirt schwächer als Krümelzucker. Diese Umwandlung des Rohrzuckers wird durch eine in den Hefekügelchen anwesende Substanz hervorgebracht, die sich durch Wasser ausziehen lässt. Daher gährt Rohrzucker mit gewaschener Hefe langsamer als mit frischer, Indem sich in der gewaschenen liefe diese Substanz erst wieder erzeugen muss. Gewöhnliche, nicht gewaschene iltefe bringt Rohrzucker ebenso schnell

wie Traubenzucker zum Gähren. Mitscherlich (Berl. Acad. Ber. 1841, 390; Pogg. 55, 222; Berz. Jahresb. 22, 482). Nach der früheren Ansicht, die Pasteur (N. Ann. Chim. Phys. 58, 357; Compt. rend. 50, 1083) aufrecht zu erhalten sucht, bewirkt die freie Säure der gährenden Flüssigkeit die Inversion des Rohrzuckers. Hiergegen sprechen ausser den Versuchen Mitschn-LICH's noch die VII, 680 angeführten Versuche über das Verhalten des Rohrzuckers zu verdünnten Säuren bei Mittelwärme und die folgenden. Bernsteinsäure zu 0,38 Proc. einer Rohrzuckerlösung beigemengt bewirkt keine Inversion. Aber vertheilt man ausgedrückte Bierhefe in 2 Theilen Wasser, so bewirkt die nach einigen Stunden abfiltrirte Flüssigkeit die Umwandlung des Rohrzuckers selbst in alkal. Lösung, dagegen keine Gährung oder Säuerung. Fällt man dieselbe Flüssigkeit mit ihrem Maass Weingeist, so fallen stickstoffhaltige weisse Flocken nieder, nach dem Waschen mit Weingeist und Trocknen gelb und hornartig, die 50 bis 100 Th. Rohrzucker umzuwandeln vermögen. Auch aus gewaschener Hefe lässt sich durch Hinstellen mit Wasser stets auf's Neue dieser Stoff erhalten. Berthelor (Compt. rend. 50, 980; Chim. pure 2, 272). Auch zu Fruchtsäften gefügt, bewirkt er die Umwandlung des Rohrzuckers in Invertzucker. Buigner (N. Ann. Chim. Phys. 61, 301). Auch bei 100° verwandelt die stickstoffhaltige Substanz des Rübensaftes den Rohrzucker in unkrystallisirbaren Zucker, daher Rohzuckerlösungen beim Kochen leichter als Raffinadelösungen zersetzt werden. Dabei wird ein Theil der stickstoffhaltigen Substanz löslich und verliert seine Fällbarkeit durch Hitze, Kalk und Gerbsäure. Hochstetter (J. pr. Chem. 29, 29).

Der Rohrzucker im ausgepresstem Saft der Pfirsich erleidet beim Stehen

(selbst wenn die freie Säure abgestumpft wurde) sehr bald die Umwandlung, aber wenn man den Saft mit gleichviel Weingeist vermischt und vom Niederschlage abfiltrirt 2 Monate aufbewahrt, erfolgt dieselbe kaum. Der saure Aprikosensaft kann ohne viel Veränderung einige Zeit aufbewahrt werden, aber vermischt man ihn mit wenig einer Lösung, die man durch Zerstossen von Stachelbeerkernen, Ausziehen mit Wasser und Filtriren erhält, so ist nach 12stündigem Stehen bei Mittelwärme ein beträchtlicher Anthell seines Rohr-

zuckers umgewandelt. BUIGNET.

Rohrzuckerlösung zeigt bei Beginn der Gährung und selbst eine Stunde nachher noch Rotationsvermögen nach rechts, das aber nach dem Kochen mit Säuren links wird. Es erfolgt also die Umwandlung des Rohrzuckers in Invertzucker erst während der Gährung und ist selbst gegen Ende derselben noch nicht ganz vollendet. Soubriban (N. J. Pharm. 4, 347).

Versetzt man die durch Säuren umgewandelte Rohrzuckerlösung in Gährung, so nimmt das Rotationsvermögen der gährenden Flüssigkeit nicht eher ab, als bis die Hälfte oder 3/5 des Zuckers in Weingeist verwandelt sind, aber von diesem Puncte an findet eine regelmässige, der Menge des zerstörten Zuckers entsprechende Abnahme des Rotationsvermögens nach links statt. Dieses rührt daher, dass während der ersten Hälfte der Gährung 2 At. Rechtstraubenzucker auf 1 At. Linksfruchtzucker verschwinden, während der 2. Hälfte der Gährung dagegen auf je 1 At. Rechtstraubenzucker 2 At. Linksfruchtzucker zerstört werden. Dubrunfaut (N. Ann. Chim. Phys. 21, 169. — Compt. rend. 42, 904). Dieses Verhalten des Invertzuckers bezeichnet Dubrunfaut als Fermention alcoolique elective.

So nach Dubrunfaut. Nach Soubeiran (N. J. Pharm. 4, 347) bewahrt Invertzuckerlösung während der ganzen Dauer der Gährung ihr Rotationsvermögen nach links und dieses wird stetig in dem Maasse schwächer, als der Zucker zerstört wird. Später  $(N.\ J.\ Pharm.\ 16,\ 259)$  beschreibt derselbe folgenden Versuch. Mit Oxalsäure vollständig invertirter Rohrzucker, von der Oxalsäure durch Marmor befreit, zeigte in Wasser gelöst  $18^\circ$  links Ablenkung bei 35,1 Procentgehalt der Lösung an Invertzucker. Im Verlauf der Gährung stieg die Ablenkung nach links bis auf  $-25^\circ$ , zu diesem Zelt-

punkte hielt die Flüssigkeit 21,3 Proc. Invertzucker, dann sank die Ablenkung auf - 10°, dabei der Zuckergehalt auf 11,5 Proc. Sowohl diese wie die folgenden Angaben bleiben bei Annahme von Dubrunfaut's Erklärung unverständlich. KR. Der durch Erhitzen von Rohrzucker mit etwas Wasser auf 160° erhaltene ungefärbte und inactive Zucker lenkt zu keinem Zeitpuncte während seiner Gährung die Polarisationsebene ab, aber bei der Gährung des Fruchtzuckers (hier scheint Invertzucker verstanden zu sein, da Mitschkklich reinen Linksfruchtzucker nicht kanute) nimmt das Rotatiousvermögen der Flüssigkeit in dem Maasse ab, als ihr Zuckergehalt zerstört wird, ohne dass Drehungsvermögen nach rechts hervortritt. Mitschrrlich (Berl. Acad. Ber. 1843; Pogg. 59, 94; N. J. Pharm. 4, 216). Mischt man Rechtstraubenzucker mit Invertzucker, so verschwinden beide Zuckerarten gleichzeitig in gleichem Verhältniss bei der Gährung, so dass der Verlauf der Gährung nicht mit dem des Invertzuckers übereinstimmt. Dubrunfaut. Im gährenden Honig steigert sich zu Anfang das Rotationsvermögen nach links dadurch, dass der vorhandene Rohrzucker invertirt wird, dann verläuft die Gährung wie die des Invertzuckers. Aber gegen Ende zeigt sich wieder Rechtsrotation, so dass der zuletzt verschwindende Zucker ein besonderer rechtsdrehender zu sein scheint, DUBRUNFAUT.

δ. Bei der Weingährung zerfällt die Hauptmenge des Zuckers in Weingeist und Kohlensäure (C¹2H¹²O¹² = 2C⁴H⁶O² + 4CO²), ein kleiner 4 bis 5 Proc. betragender Theil in Glycerin, Bernsteinsäure und Kohlensäure. Die Hefe selbst nimmt einen je nach ihrer Menge wechselnden, 1 bis 1¹/₂ Proc. betragenden Theil der Elemente des Zuckers, hauptsächlich als Holzfaser und Fett in sich auf. Pasteur (N. Ann. Chim. Phys. 58, 330; Vorl. Anz. Compl. rend. 46, 179 und 857). Pasteur gibt für die Bildung von Bernsteinsäure und Glycerin die Gleichung:

 $49C^{12}H^{12}O^{12} + 60HO = 12C^{8}H^{6}O^{8} + 72C^{6}H^{8}O^{6} + 60CO^{2}.$ 

LAVOISIER fand das Gesammtgewicht von Kohlensäure und Weingeist fast gleich dem Gewicht des angewandten Zuckers. GAY - LUSSAC (Ann. Chim. 95, 318) berechnete hieraus, dass 100 Th. Rohrzucker 51,34 Th. Weingeist und 48,66 Th. Kohlensäure liefern müssten, Dumas u. Boullay (Ann. Chim, Phys. 37, 45) zeigten, dass erst nach Aufnahme von 1 At. Wasser ein Zerfallen von Rohrzucker in Weingelst und Kohlensäure denkbar sei. der Weingährung auftretende Säure hielten LAVOISIRB und THENARD für Essigsäure, Andere für Milchsäure. Aber Milchsäure bildet sich nur dann, wenn die besondere Milchsäurehefe vorhanden ist, nicht bei der durch Bierhefe bedingten Gährung Pasteun. Das Auftreten der Bernsteinsäure wurde bereits beobachtet bei der Gährung von Honig, Brod und Siliqua dulcis von BRISSRNHIRTZ (Berl. Jahrb. 1818, 158), von Erbsenmehl mit Kässtoff von Dessaignes, in gährenden Zuckerlösungen von Schmidt (Lieb. Kopp 1847—1848, 466), bei der Gährung von Zucker mit Krappferment von Schunck (J. pr. Chem. 63, 222). Aber Pasteur zeigte zuerst, dass Bernsteinsäure eln wesentliches und stetes Product der Weingährung ist, nachdem Gurnin-VARRY (Ann. Chim. Phys. 60, 58) berelts nachgewiesen, dass bei der Gährung von Traubenzucker 3,6 Proc. des Zuckers für die Bildung von Weingeist und Kohlensäure verloren gehen, weil ausser ihnen noch andere Producte gebildet werden.

Mit Blerhefe zusammengebracht, die trocken 1,2 Th. gewogen haben würde, lieferten 100 Th. Rohrzucker 0,673 Th. Bernsteinsäure und 3,64 Th. Giycerin. Ein Theil der Blerhefe hatte sich in lösliche (saure) Materien verwandelt, aber das Gewicht der aus der gegohrenen Flüssigkeit wieder erhaltenen Hefe war grösser als das der angewandten, weil sie von den Elementen des Zuckers assimilirt hatte. Die lösliche Materie ist ein Zersetzungsproduct der Hefe, das um so reichlicher entsteht, je mehr Hefe man anwan Ite. Die von der Hefe aufgenommene Substanz beträgt i bis 1½ Proc. vom Zucker, wenn man die Gährung dadurch bewirkt, dass man der Zuckerlösung Eiweisskörper und nur soviel Hefe zusetzt, als zur regelmässigen

Gährung nöthig ist, sie ist in der Hefe hauptsächlich als Fett und Holzfaser enthalten und entsteht reichlicher bei überschüssigem Zucker. Pastruk.

Glycerin und Bernsteinsäure werden durch die Bierhefe selbst, nicht durch eine besondere (etwa der Milchsäurehefe entsprechende) Hefe erzeugt. Beide Stoffe, sowie die Kohlensäure, sind Zersetzungsproducte des Zuckers, nicht der Hefe (soll wohl heissen: ihre Bildung erfolgt durch die Lebensnicht der neie (son wohl neissen. Inte Blidding ertolge durch als Leistelen steinstehen st reichlicher, und reichlicher wenn die Gährung langsamer, als wenn sie rasch verläuft. Ihre Menge ist wechselnd, doch stehen beide in der Regel in einem bestimmten Gewichtsverhältniss zu einander, Pastkur,

Erhitzt man Hefe mit Zuckerlösung nach dem ersten Eintreten der Gahrung auf 100°, so erfolgt nach QURVENNE (J. Pharm. 27, 603) reichliche und anhaltende Kohlensäureentwicklung, wobei kein Weingeist, aber eine dud Annatende Romensanfentwicklung, woor kein Weingels, abei zu die eigenthümliche, unkrystallisirbare und nicht gährungsfähige Substanz aus dem Zucker gebildet wird. Nach Brethelot entweicht beim Erhitzen nur die bis dahin durch Weingährung gebildete Kohlensäure, ohne dass mehr Zucker zerstört wird, als dieser entspricht. (N. Ann. Chim. Phys. 52, 362).

Neben gemeinem Weingeist werden bei der Gährung geringe Mengen anderer Alkohole, namentlich Butylalkohol (C8H10O2), Mylalkohol und andere, aber kein liolzgeist erhalten. Vergl. Ansichten über die Bildung dieser Körner von Maumené (Compt. rend. 45, 1021);

WURTZ (N. Ann. Chim. Phys. 42, 129).

Die bei der Gährung entweichende Kohlensäure hält kein anderes Gas beigemengt. Thénard. — Pastrur fand ½10000 Stickgas, nicht aus der Hefe stammend. Aehnlich Berthelot (N. Ann. Chim. Phys. 52, 362). Sie enthält kein Hydrothion. Schlossberger (Ann. Pharm. 51, 203). Die Bläschen der Kohlensäure entweichen niemals von den Hefezellen, sondern stets von Theilchen fremder Körper, die sich in der Flüssigkeit finden. PASTEUR.

Das in gährenden Flüssigkeiten befindliche Gummi, der Extractivstoff und die Aepfelsäure, Proust, das Dextrin, Ventzke (J. pr. Chem. 25, 81), bleiben bei der Gährung unverändert.

B. Milchsäuregährung. Vergl. V, 235 und 853. Bei Darstellung von Milchsäure nach V, 854 findet sich nach beendigter Gährung am Boden und an den Wänden des Gefässes auf dem durch Kreide und die Zersetzungsproducte des Käs gebildeten Niederschlage wenig einer grauen Substanz, der Milchsäurehefe, abgelagert. Wird diese in den erkalteten und klar filtrirten Absud von Bierhefe mit 15 bis 20 Theilen Wasser, zugleich mit Kreide und 1/20 bis 1/40 der Flüssigkeit an Zucker eingebracht, so beginnt in der auf 30 bis 35° erhaltenen Flüssigkeit nach einigen Tagen lebhafte Entwicklung von Kohlensäure und Wasserstoff, dann tritt Trübung und Bildung eines Niederschlages ein, wobei sich die Kreide zu milchsaurem Kalk auf-Die bei diesem Vorgange wiederum abgeschiedene (nunmehr schon reinere) Milchsäurehefe in Zuckerwasser zugleich mit Kreide eingebracht, bewirkt innerhalb einer Stunde beginnende Gasentwicklung und Umwandlung des Zuckers in milchsauren Kalk. (N. Ann. Chim. Phys. 52, 404).

Wie zur Weingährung die Bierhefe, so ist zur Milchsäuregährung die von jener verschiedene Milchsäurehefe (Penicilli um alaucum, Blondeau) nothwendig. Blondeau. Pasteur. Tritt in geeigneten Zuckerlösungen beim Hinstellen Milchsäuregährung ein, so beruht dieses darauf, dass in der Luft vorhandene Körper sich in der Flüssigkeit zu Milchsäurehefezellen ausbilden und letztere dann die Gährung bewirken, daher bei Abschluss von Luft oder alleinigem Zutritt von erhitzter Luft keine Milchsäuregährung eintritt, es sei denn, dass man Milchsäurehefe zusetzt. Pasteur.

Die Milchsäurehefe gleicht in Masse gesehen der Bierhefe, ist grau, wenig klehrig und erscheint unter dem Microscop aus sehr kleinen Kugeln von 1600 Millim. Durchmesser bestehend, die sich bald einzeln, bald zu Klumpen vereinigt finden und Molecularbewegung besitzen Pastrur. Die Zellen des Penicillium glaucum besitzen höchstens 1/400 Millim. Durchmesser, sie vermehren sich Anfangs wie die Zellen der Bierhefe durch Bildung von neuen runden Zellen, danu aber durch Bildung verlängerter und vielfach verästelter Zellen, die endlich als weisser Schimmel die Oberfläche bedecken.

BLONDRAU.

Eine kleine Menge von Milchsäurehefe vermag eine grosse Menge von Zucker zu zersetzen, falls man die Flüssigkeit durch Zusatz von Kreide neutral erhält, im entgegengesetzten Falle verlangsamt die freie Säure ihre Wirkung auf den Zucker. Sie vermehrt sich, wenn zugleich stickstoffhaltige Substanz vorhanden ist, die zu ihrer Ernährung dienen kann. Ihre Wirkung wird durch Austrocknen oder Kochen mit Wasser nur schwächer, nicht aber völlig aufgehoben. Sie wirkt am besten bei Luftabschluss auf Zucker, indem dann weder Schimmelbildung noch Infusorien ihre Wirkung beeinträchtigen. Ist nur Milchsäurehefe vorhanden, so verläuft die Milchsäuregährung regelmässig und häufig rascher als die Weingährung. Pastkur.

In Rohrzuckerlösungen, die phosphorsaure und Ammoniak-Salze halten, vermag sich das Penicillium glaucum auszubilden und allen Zucker in Milch-

saure zu verwandeln. Pasteur (Compt. rend. 51, 298).

Der Milchsäuregährung geht stets ein Schleimigwerden der Flüssigkeit voraus, durch die Entwicklung des *Penicillium glaucum* hervorgerufen, deren Verästelungen die Flüssigkeit so erfüllen, dass sie beim Umkehren des Gefässes nicht ausfliesst. Kann diese Pflanze sich in Zuckerlösungen ausbilden, so erfolgt Milchsäuregährung, mag die Flüssigkeit sauer oder alkalisch sein. Hält die Flüssigkeit gleichzeitig Eiweissstoffe, so liefern diese Ammoniak und Kohlensäure zur Entwicklung des *Penicillium* und werden theilweis in Buttersäure verwandelt, während ein Theil des Zuckers in Mannit übergeht. Blondeau (N. J. Pharm. 12, 257).

Die freiwillig eintretende Gährung von stickstoffhaltigen Zuckersäften ist bald Milchsäuregährung, bald Weingährung, am häufigsten beides zugleich. — Hält Blerhefe (wie gewöhnlich) ausser den Zellen von Torvula cerevisiae auch die von Penicillium glaucum, so erfolgt zuerst Weingährung, dann auf Kosten des dabei unverändert gebliebenen Zuckers Milchsäuregährung. Blondeau. Hat man Zuckerlösungen mit Käs (oder anderen stickstoffhaltigen Stoffen) in Milchsäuregährung versetzt, so verhindert die nach einiger Zeit gebildete Milchsäure die weitere Wirkung des Ferments, aber nach wiederholtem Zusatz von 2fach-kohlensaurem Natron, Boutron u. Fremy, von Kreide, Pelouze u. Gélis, wird aller Zucker in Milchsäure verwandelt. — Schwach alkalische Flüssigkeiten eignen sich am besten zur Entwicklung der Milchsäurehefe, neutrale zur Entwicklung der

Bierhefe. Pasteur. Es hängt vom Zersetzungsgrade der stickstoffhaltigen Substanz ab, ob sie Weingährung oder Milchsäuregährung

in Zuckerlösungen erzeugt. Boutron u. Fremy.

Zuckerlösungen erleiden Milchsäuregährung in Berührung mit verschledenen Membranen, besonders Kalbsmagen, FREMY (Compt. rend. 8, 960 und 9, 165, vergl auch GAY-LUSSAC, Compt, rend. 9, 46), mit Diastase, die durch elniges Liegen an der Luft verändert ist, mit der bereits veränderten stickstoffhaltigen Substanz des Rübensaftes, in Zersetzung übergegangener Thierblase, mit Molken. BOUTRON U. FREMY (N. Ann. Chim. Phys. 2, 256). BLONDRAU. - Versetzt man Harn mit Zucker, so erfolgt beim Hinstellen Entwicklung von Penicillium glaucum und Bildung von Milchsäure, BLONDEAU.

Die löslichen Theile des Klebers oder des Caseins, sowie die stickstoffhaltige Flüssigkeit, welche nach der Weingährung erübrigt, sind zur Entwicklung der Milchsäurehefe besorders geeignet, daher sich in diesen mit Zucker versetzten Flüssigkeiten selbst dann Milchsäurehefe bei Luftzutritt bildet, wenn man Bierhefe hinzufügte, und beide Hefenarten dann nebeneinander

ihre Wirkung äussern. Pastruk. Vergl. auch bei Schleimgährung.

Die Auflösung von Zucker in Molken wird nach einigen Tagen so zähe, dass sie beim Umkehren des Gefässes nicht mehr aussliesst. Jeder Tropfen der Flüssigkelt zeigt dann unter dem Microscope reichliche Mengen von vereinzelten Zellen und von langen, durch einander gewachsenen Ranken, die nach ihrer Entwicklung au die Obersläche steigen und dort fructificiren, wobei sich die Flüssigkeit mit einer Schimmelhaut bedeckt. In der darauf wieder flüssig gewordenen Masse findet sich Essigsäure, Milchsäure oder Buttersäure, je nach der Art der Pflanze, die sich in derselben ausbildete. Hat man der zuckerhaltigen Molke kohlensaures Ammoniak zugesetzt, so bilden sich keine Penicilliumzellen oder nur sehr wenige, BLONDRAU.

Ein Gemenge von 4 Th. Zucker, 2 Th. Krelde, 3 Th. Käs und 20 Th. Wasser eutwickelt bei 20 bis 25° innerhalb der ersten 8 Tage Kohlensäure, der sehr wenig Wasserstoff beigemengt ist. die Oberfläche mit einer Schimmelhaut, in der sich sehr viel Zellen von Penicillium glaucum finden, dabei wird die Flüssigkeit sauer, zähe und fadenziehend und der Kässtoff fällt in Verbindung mit Kalk zu Boden. Im weiteren Verlauf der Gährung mengt sich der Kohlensäure Wasserstoff bei, der Kässtoff verwandelt sich in Buttersäure, der Zucker entweder in Milchsäure und Essigsäure, oder in Mannit. BLONDRAU (N. J. Pharm. 12, 340).

Auch wenn man den Absud der Bierhefe, ohne ihm Milchsäurehefezellen zuzusetzen, mit Zucker und Kreide hinstellt, tritt selbst nach kurzer Berührung mit der Luft Milchsäuregährung, aber dauehen in der Regel noch eine andere Gährung ein. Pastkur. Vergl. bei Schleimgährung.

In Flüssigkeiten, die Zucker, Hefenasche und tartersaures Ammoniak halten (VII, 704), bilden sich beim Stehen an der Luft Infusorien und Milchsäurehefezellen, selbst wenn man geringe Mengen von Bierhefe zusetzte. Nach einigen Tagen verschwinden die Infusorien, während die Milchsäurehefe sich vermehrt und häufig allein wirksam bleibt. - Fügt man zu Zuckerwasser, das wenig Ammoniaksalz und phosphorsaure Salze hält, noch kohlensauren Kalk, so tritt bei Luftzutritt nach 24 Stunden Gasentwicklung und Trübung der Flüssigkeit ein; die in den nächsten Tagen verlaufende Gährung bringt das Ammoniak zum Verschwinden, bewirkt die Lösung des kohlensauren Kalks und der Phosphate und bildet milchsauren Kalk und Milchsäurehefe, welche letztere gewöhnlich mit Infusorien gemischt ist. PASTEUR (Compt. rend. 48, 337).

Die von J. GAY-LUSSAC u. PRLOUZE (Ann. Chim. Phys. 52, 411) beim Aufbewahren von Rübensaft, von Fourchov v. Vauquelin (Ann. Chim. 65, 164) beim Aufbewahren von Zwiebelsaft beobachtete Gährung scheint theil-

wels Milchsäuregährung; theilweis Schleimgährung gewesen zu sein. 🦙

Der Zucker kann bei der Milchsäuregährung in Milchsäure übergehen, ohne weitere Zersetzungsproducte zu liefern. Boutron

u. Fremy. Der bisweilen bei der Milchsäuregährung auftretende Weingeist, das Gummi und der Maunit entstehen nur dann, wenn der Milchsäurehefe Bierhefe oder Schleimhefe beigemengt sind. Pasteur. Die Buttersäure ist ein weiteres Zersetzungsproduct der Milchsäure (v, 853). — In einzelnen Fällen liefert Zucker unter dem Einflusse thierischer Membranen eine von der Milchsäure verschiedene Säure, deren Kalksalz in Weingeist unlöslich ist. Boutbon u. Fremy. Vergl. Berthelot (N. Ann. Chim. Phys. 50, 359). — Fremy nahm an, dass sich Zucker zuerst in Mannit, dann in Milchsäure verwandle.

Unterwirft man durch Säuren aus Rohrzucker gebildeten Invertzucker der Milchsäuregährung, so nimmt das Rotationsvermögen der Flüssigkelt nach links um ein Drittel des ursprünglichen zu und bleibt dann constant, ohne dass weitere Gährung erfolgt. Diese Zunahme des Rotationsvermögens, verglichen mit der gebildeten Milchsäuremenge, zeigt, dass nur Rechtstraubenzucker in Milchsäure umgewandelt, der Linksfruchtzucker unverändert geblieben ist. Dubrunfaut (N. Ann. Chim. Phys. 21, 175). Dubrunfaut selbst hält seinen Versuch nicht für entscheidend, nach anderen Augaben, namentlich auch denen Pastruns (Compt. rend. 51, 298), verschwindet aller Zucker bei der Milchsäuregährung.

Statt der Milchsäuregährung des Zuckers kann unter anscheinend gleichen Umständen eine Umwandlung des Zuckers in Essigsäure eintreten. 500 Gr. Zucker mit 300 Gr. Käs in 1 Liter Wasser gelöst eutwickelten bei Luftabschluss einen Monat bei 20° hingestellt kein Gas, aber bildeten eine dichte Schimmeldecke und viel Essigsäure. Diese Umwandlung erfolgt unter dem Einflusse der Torvula aceti Blondrau (N. J. Pharm. 12, 336).

Die bei der Rübenzuckerfabrikation bleibenden Melassen entwickeln, falls sie reich an salpetersauren Salzen sind, bei der Weingährung bisweilen salpetrige Säure, nach Pastruk (Par. Soc. Bull. 11. März 1859; Lieb. Kopp 1859, 553) dann, wenn sie gleichzeitig der Weingährung und Mitchsäuregährung unterliegen. Der bei Bildung der Milchsäure (genauer der Buttersäure) freiwerdende Wasserstoff reducirt hier die salpetersauren Salze.

In Berührung mit Kreide und Käs (Leim oder andern stickstoffhaltigen Substanzen) bei 40° oder einer niedrigern Temperatur Wochen oder Monate lang hingestellt, erleiden wässrige Zuckerlösungen eine von der Weingährung verschiedene und nicht an das Auftreten von Bierhefe gebundene Zersetzung, bei der sowohl die stickstoffhaltige Substanz wie der Zucker zerstört wird, und bei welcher Kohlensäure, Stickgas und Wasserstoff entweichen, während Weingeist, milchsaurer und buttersaurer Kalk entstehen. Berthelot (N. Ann. Chim. Phys. 50, 351).

Berthelot bezeichnet diese Zersetzung ebenfalls als Fermentation alcoolique, während sie Pasteub (N. Ann. Chim. Phys. 58, 324) zur Milchsäuregährung rechnet. — 10 Gr. Rohrzucker, 120 Gr. Wasser, 10 Gr. Kreide und 2 Gr. Käs lieferten in 6 Wochen bei 40° 1,2 Gr. Weingelst, ferner milchsauren Kalk, Hefe und 3 Gr. veränderten Zucker. — 170 Gr. Rohrzucker, 2 Liter Wasser, 200 Gr. Kreide, 200 Gr. Käs lieferten bei nahezu 0° in 5 Wochen 10 Gr. Weingelst, milchsauren und wenig buttersauren Kalk. Dabei wurde weder Manuit noch Fett gebildet. Hefe trat nicht auf, wenn bei Luftabschluss oder in einer Kohlensäureatmosphäre operirt wurde, trotzdem wurde auch dann Weingelst erhalten. Vergl. ferner die entsprechenden Versuche Berthelot's beim Traubenzucker, Mannit, Dulcit, Sorbit und Milchzucker.

C. Schleimgührung. Ebenfalls unter dem Einflusse der stickstoffhaltigen Substanzen und mit Luft in Berührung, unter übrigens

L. Gmelin, Handb. VII. Org. Chem. IV.

nicht genau bekannten Umständen erleidet Rohrzucker die Schleimgährung, bei welcher Kohlensäure und Wasserstoff entweichen, Mannit, ein eigenthümliches Gummi und eine schleimige Materie gebildet werden.

Die Schleimgährung des Rohrzuckers erfolgt (wie die Weingährung und Milchsäuregährung) unter dem Einflusse einer besonderen Schleimhefe. Diese ist durch rosenkranzartige Kugeln von 0,0012 bis 0,0014 Millim. Durchmesser gebildet und bewirkt, in eiweisshaltige Zuckerlösungen gebracht, das Zerfallen des Zuckers in Mannit, Gummi und Kohlensäure. 100 Th. Rohrzucker liefern im Mittel 51,09 Th. Mannit und 45,5 Th. Gummi, der Gleichung  $25C^{12}H^{14}0^{11} + 13H0 = 12\left(C^{12}H^{10}0^{10}\right) + 12\left(C^{12}H^{14}0^{12}\right) + 12C0^2$  entsprechend. Wird mehr Gummi erhalten, so bemerkt man in der Flüssigkeit grössere Kugeln, die vielleicht einer besonderen Gummihefe angehören. Pasteur (Par. Soc. Bull. 1861, 30).

Luftzutritt ist zur Schleimgährung nothwendig, ebenso stickstoffhaltige Substanz, aber letztere kann auch nach dem Kochen die Schleimgährung bewirken. Dabei wird weder eine Säure noch Weingeist gebildet. Hochsteteren. Die Schleimgährung wird durch Schwefelsäure, Salzsäure oder Alaun, Desfosses, durch freie Mineralsäure verhindert. Hochstetter (J. pr. Chem. 29, 30).

Rohrzuckersaft, der in Martinique kochend in Flaschen gefüllt war, gerieth in Frankreich nach dem Umfüllen bei Luftzutritt in Schleimgährung. Pkligot. — Frischer Rübensaft wird an der Luft schleimig und hält dann Mannit, Gummi, Milchsäure und unkrystallisirbaren Zucker. Diese Veränderungen treten leichter ein, wenn man gährenden Rübensaft zu frischem hinzufügt, und auch dann, wenn durch Kalk die meisten stickstoffhaltigen Substanzen entfernt sind, mag wenig oder viel freies Alkali da sein. Weingährung tritt zuwellen ell, wenn die Säure abgestumpft wird. Hochstretke. — Wird der Saft der Mohrrübe bei 30 bis 40° hingestellt, so verwandelt sich der in Ihm euthaltene Rohrzucker in Traubenzucker, Mannit, Milchsäure und in ein dem arabischen isomeres Gummi. Th.lov u. Maclagan.

Der ausgepresste Saft der Runkelrüben beginnt nach  $3\frac{1}{2}$  Tagen zu gäbren und beendigt die Gährung in  $2\frac{1}{2}$  Tagen. Aus der geklärten und zum Syrup verdunsteten Flüssigkeit fällt Weingelst von 80 Proc. klebenden Schleim, während aus dem Filtrat Mannit krystallisirt. Wässcht man den Schleim mit Weingeist, fällt selne wässrige Lösung mit Bleiessig, zerlegt den gewaschenen Niederschlag unter Wasser mit Hydrothion und verdunstet das Filtrat zur Trockne, so wird durchsichtiges, wenig gefärbtes Gummi erhalten, das 40,89 Froc. C., 6,10 H und 53,01 O hält. Kircher (Ann. Pharm. 31,337).

Der Saft des Zuckerrohrs hält eine stickstofffreie (?), weisse Materie, welche sich an der Luft bräunt und feucht wird, welch, schwer auszutrocknen, in Wasser, nicht in Weingeist und Aether löslich, durch Bleioxyd, Quecksilberoxydulsalze und Weingeist aus der wässrigen Lösung fällbar. Diese verwandelt den Zucker in einen zwischen Stärkmehl und Kleber stehenden Stoff, der sich schnell und ziemlich reichlich in Syrupen bildet und dlese zäh, fadenziehend und unkrystallisirbar macht. Wenn man daher den Saft nach der Behandlung mit Kalk 48 Stunden stehen lässt, so entsteht eine Gallerte, aus der Weingeist weichen, weissen, perlgläuzenden Niederschlag fällt, der leicht zur perlgläuzenden Masse austrocknet, auch feucht sich wenig in kaltem und heissem Wasser löst, aber darin zur durchsichtigen Masse aufquillt und mit Salpetersäure nur Kleesäure liefert. Diese Masse färbt sich nicht mit lod, wird durch verdünnte Säuren nicht in Zucker verwandelt und liefert bei trocknem Destilliren kein Ammoniak. Sie findet sich reichlich am Boden der Gährbottiche, in denen man Melasse zur Rumbereitung gähren lässt. PLAGNE (J. Pharm. 26, 248).

Limonaden, die Zucker, flüchtiges Oel, Citronensäure und eingepresste Kohlensäure halten, verlieren ihre Flüssigkeit und werden bei längerem Aufbewahren vorzugsweise im Winter schleimig. Fällt man die schleimige Flüssigkeit mit Weingeist, wäscht den nach dem Austrocknen zerreiblichen Niederschlag mit Weingeist, so wird nach dem Trocknen bei 100° eine zähe, halbdurchsichtige, hornartige Masse erhalten, während der Weingelst braunen unkrystallisirbaren Zucker aufgenommen hat. Diese Masse nimmt mit kaltem Wasser übergossen ihr früheres Ansehen wieder an, bildet mit kochendem Wasser einen schwierig filtrirbaren Schleim, der sich mit Iod nicht färbt, tartersaures Kupferoxydkall nicht reducirt, Bleiessig fällt und mit Salpetersäure Kleesäure liefert. Dieser Schleim hält 1,37 Proc. Asche, nach Abzug derselben im Mittel 43,56 Proc. C, 6,47 H und 49,97 O, in der Bleiverbindung 55,80 Proc. Pb0, 19,31 C, 2,70 H und 22,10 O. Tillov u. Maclagan (J. pr. Chem. 39, 216).

Wäscht man Bierhefe mit kaltem Wasser gut aus, kocht sie dann mit Wasser und löst im Filtrat  $V_{20}$  Zucker, so trüst sich die Flüssigkeit nach einigen Tagen und wird fadenziehend wie Leinsamenabsud. Dabei entwicklit sich ein Gemerge von Kohlensäure und Wasserstoffgas nach wechselnden Verhältnissen. Diese Gährung dauert etwa 12 Tage, kürzere Zeit bei 20 bis 25°, sie erfolgt auch bei Luftabschluss und wird auch durch die mit Wasser ausgekochte Hefe eingeleitet. Drsfosses (J. Pharm. 15, 602; N. Tr. 21, 1, 159; Schw. 58, 98). Unter ähnlichen Umständen kann auch Milchsäuregährung eintreten. Vergl. Vll. 712. Vergl. über Schleimgährung auch

VAUQUELIN (Ann. Chim. Phys. 20, 92).

Mit Kleber gekochtes Wasser bewirkt in Rohrzuckerlösung ähnliche Veränderungen, wie Hefenabsud; 24 Stunden bei 25° mit Zuckerlösung in Berührung, entwickelt es weniger Gas als Hefendecoct und macht die Flüssigkeit schleimig. Das Gasgemenge hält Wasserstoff im grössern Verhältniss zur Kohlensäure als das durch Hefenabsud entwickelte. Nach vollendeter Schleimgährung ist die Flüssigkeit noch sehr süss, aber so dick, dass sie beim Umkehren in Fäden ausfliest; sie lässt beim Verdunsten nicht krystallisirenden Rückstand, von dem beim Behandeln mit Weingeist zuckerhaltiges Gummi ungelöst bleibt. Entzieht man diesem durch Gährung mit Bierhefe den Rest des Zuckers, so werden für 100 Th. des bei der Schleimgährung zerstörten Zuckers 109,48 Th. blassgelbes fades Gummi erhalten, das mit Salpetersäure kaum Schleimsäure liefert, sich schwerer als arabisches Gummi in Wasser löst und dickeren Schleim als dieses gibt. Desfosses.

Bei der Darstellung von Milchsäure nach Bensch's Verfahren (V, 854) wird neben Mannit in reichlicher Menge ein Gummi gebildet, das nach beendigter Gährung und Entfernung des milchsauren Kalks aus der Mutterlauge rein erhalten werden kann. Man fällt diese mit Schwefelsäure, entfernt den Gyps, vermischt das Filtrat mit Weingeist und reinigt den Niederschlag durch wiederholtes Lösen in salzsäurehaltigem Wasser und Fällen mit Weingeist. — Hält 43,61 Proc. C. 6,25 H und 50,14 O, dreht die Polarisationsebene nach rechts, verhält sich in alkalischer Lösung gegen Kupfervitriol wie Arabinsäure (VII, 648), aber liefert mit Salpetersäure keine Schleimsäure. Brünng

(Ann. Pharm. 104, 197).

Verbindungen. — Mit Wasser. — Rohrzucker löst sich bei Mittelwärme in ½ Wasser, in kochendem Wasser nach allen Verhältnissen. Beim Erkalten einer Lösung, die auf 5 Th. Zucker 1 Th. Wasser hält, krystallisirt ½ des Zuckers, Henry (J. Pharm. 27, 8). Beim Auflösen in 100 Cubice. Wasser erniedrigen 20 Gr. Rohrzucker die Temperatur um ½ Grad. Dubrunfaut (Compt. rend. 23, 42). Beim Auflösen in 1,1 Liter Wasser von 16,62° erniedrigen 0,56 Kilogr. Rohrzucker die Temperatur auf 15,5°. Pohl (J. pr. Chem. 82, 154). Die concentrirte Zuckerlösung, der Zuckersyrup, ist dickflüssig, klebrig und fadenziehend. Ueber Ausgehnung von

Zuckerlösungen beim Erwärmen vergl. Gerlach (Lieb. Kopp. 1859, 48).

Das spec. Gew. von Rohrzuckerlösungen bei bestimmtem Procentgehalt haben ermittelt: Brandes u. Reich (Br. Arch. 22, 70), Niemann (Ann. Pharm. 2, 341), Payen (Dumas' Traité de Ch. appliquée 6, 256; Gerhardt Traité 2, 516), Brix (Dingl. 136, 214), Balling (Gährungschemie. Prag 1845. 1, 117 und Suppl. 81) und Steinheil (Gehaltsprobe für Biere. München 1847). Die hauptsächlichsten dieser Tabellen von Pohl berechnet finden sich Wien. Acad. Ber 11, 632 und Lieb. Fogg. Wöhl. Handwörterb. 7, 4.

Gehalt der wässrigen Rohrzuckerlösung an Rohrzucker.

	NACH BALLING UII	o brix un Auszuge.	
Procente Rohrzucker.	Spec. Gew. bei 17°5.	Procente Rohrzucker.	Spec. Gew. bei 17°5.
1	1,0040	50	1,2165
5	1,0200	55	1,2610
10	1,0404	60	1,2900
15	1,0614	65	1,3190
20	1,0832	70	1,3507
25	1,1059	75	1,3824
30	1,1295	80	1,4159
35	1,1540	85	1,4499
40	1,1794	90	1,4849
45	1,2057	95	1,5209

Mit Basen. — Rohrzucker-Ammoniak. — 20 Theile Zuckerpulver verschlucken allmählich 1 Th. Ammoniakgas und bilden eine dichte, zähe, nach Ammoniak riechende Masse, die an der Luft Ammoniak verliert. Berzelius.

99

1,5504

Rohrzucker-Kali. - Man fällt weingeistigen Rohrzucker mit concentrirter Kalilauge, reibt den halbslüssigen Niederschlag mit frischem Weingeist, wodurch er fest wird, und trocknet im Vacuum oder in kohlensäurefreier Luft. Soubeiran. Weisse, zerreibliche, durchscheinende, auf dem Bruch glänzende Masse, die bei 100° zur zähen Flüssigkeit schmilzt, von alkalischem, nicht süssem Geschmack. Brendecke. Hält nach Brendecke 12,6 Proc. Kali und ist C<sup>24</sup>H<sup>20</sup>  $0^{20}$ , KO (C<sup>24</sup>H<sup>21</sup>O<sup>21</sup>, KO = 12,41 Proc. KO). Souberan gibt dieselbe, Dubrun-FAUT (Compt. rend. 32, 498) die Formel C24H22O22,KO. — Färbt sich beim Erhitzen auf 110° braun und bläht sich beim Verbrennen stark auf. Wird durch Einleiten von Kohlensäure vollständig, durch kohlensäurehaltige Luft nur theilweis zersetzt. - Entwickelt in wässriger Lösung dem electrischen Strom ausgesetzt am - Pol Wasserstoff, während am + Pol sich wässriges kohlensaures Kali findet. Bec-QUEREL. (Ann. Chim. Phys. 47, 5). - Wird bei Mittelwärme durch wässrige Borsäure nicht zersetzt. Michaelis. Löst sich nicht in reinem, aber in zuckerhaltigem Weingeist. Breadecke. - Rohrzuckerlösung verliert bei Zusatz von 1 At. Kali 13 Proc. ihres Rotationsvermögens, bei Zusatz von mehr Kali nicht mehr, daher wohl nur eine Verbindung von Kali mit Rohrzucker besteht. Dubrunfaut. Vergl. auch Michaelis (J. pr. Chem. 56, 411).

Rohrsucker-Natron. — Wird wie die Kaliverbindung erhalten und verhält sich wie diese. Brendecke. Becquerel. Dubrunfaut.

Hält 7,38 Proc. Natron, Soubeiran, 8,2 Proc. Brendecke. Ist nach Soubeiran  $C^{21}H^{20}O^{20}$ , NaO ( $C^{24}H^{21}O^{21}$ , NaO = 8,52 Proc. NaO).

Rohrencker - Kochsale. — Aus den gemischten Lösungen von 1 Th. Kochsalz und 4 Th. Zucker krystallisirt beim Verdunsten zuerst Zucker, aus den Mutterlaugen bei weiterem Verdunsten diese Verbindung. — Kleine scharfkantige Krystalle, süss und salzig schmeckend, an der Luft zerfliesend. Peligot (Ann. Chim. Phys. 67, 113). Rohrzucker behält in der Verbindung mit Kochsalz sein Rotationsvermögen unverändert. Biot (Compt. rend. 15, 635).

Ein- und eingliedrig, vielleicht diklinoëdrisch. Die farblosen Krystalle mit rauhen, schlecht spiegelnden Flächen werden gebildet (Fig. 125 ohne y und g) aus den beiden senkrechten Dodecaīdflächen v und u, deren Kanten durch die Hexaïdflächen z (vorn und hinten) und x (rechts und links) abgestumpft sind. Nach oben ist die so gebildete 8seitige Säule durch eine Zuschärfung begränzt, welche durch die rechte Dodecaïdfläche k und die linke h gebildet wird x: z =  $103^{\circ}$  31, berechnet, =  $103^{\circ}$  41 beobachtet; u: x =  $136^{\circ}$  15' ber., =  $136^{\circ}$  17' beob.; u: z =  $147^{\circ}$  16' ber., =  $147^{\circ}$ 35' beob. v: x =  $116^{\circ}$ 14', v: z =  $140^{\circ}$ 15', k: x =  $129^{\circ}$ 4' beob.; k: h oben =  $101^{\circ}$ 52' ber., =  $102^{\circ}$ 26' beob.; k: z =  $95^{\circ}$ 2' ber., =  $97^{\circ}$ 55' beob; k: u =  $137^{\circ}$ 26' ber., =  $137^{\circ}$ 7 beob.; k: v nach hinten =  $73^{\circ}$ 2' ber., h: z =  $81^{\circ}$ 55'beob., h: u =  $62^{\circ}$ 34', h: o =  $106^{\circ}$ 35' berchnet. Wriss (Wien. Acad. Ber. 37, 376).

			Prligot.	
24 C	144	36,7	36,8	
21 H	21	5,3	5,7	
21 0	168	43,1	42,8	
NaCl	<b>5</b> 8,5 ့	14,9	14,7	
C24H21O21,NaCl	391,5	100,0	100,0	

So nach Priigot; Graham zerlegt die Formel in C<sup>12</sup> H<sup>11</sup> O<sup>11</sup> + C<sup>12</sup> H<sup>10</sup> O<sup>10</sup>, NaCl. Ist nach Gerhardt (*Traité*, 2, 534) C<sup>24</sup>H<sup>22</sup>O<sup>22</sup>, NaCl, nach Blondrau de Carolles C<sup>23</sup>H<sup>20</sup>O<sup>20</sup>, NaCl, 3HO.

Rohrzucker-Borax. — Wässriger Borax löst mehr Rohrzucker als reines Wasser. — Verdunstet man mit Borax gesättigte Rohrzuckerlösung, so krystallisirt Borax heraus, aus den Mutterlaugen fällt schwacher Weingeist eine klebrige Flüssigkeit, die nach öfterem Auflösen in wenig Wasser und Fällen mit Weingelst auf 1 At. Borax 3 At. Rohrzucker hält. Dieseibe Verbindung, als NaO,2BO3,5HO+3C¹²H¹¹O¹¹, wird durch Auflösen der Bestandtheile in Wasser und Verdunsten erhalten. Stübenberg (N. Br. Arch. 18, 27).

Rohrzucker-Baryt. — Einfach. — Wird durch Einwirkung von Barythydrat oder Einfach-Schwefelbarium auf Rohrzuckerlösung, im letzteren Falle unter Bildung von Hydrothion-Schwefelbarium, oder durch Einwirkung von Schwefelbarium auf Rohrzucker-Natron unter Bildung von Hydrothion-Schwefelbarium erhalten. Dubrunfaut (Compt. rend. 32, 498). — Man erhitzt Barytwasser mit Rohrzuckerlösung zum Kochen, lässt krystallisiren und trocknet die Krystalle bei Luftabschluss. Brendecke. Peligot. Die Lösung von 1 Th. Baryt in 3 Th. Wasser erstartt beim Vermischen mit 50 procent. Rohrzuckerlösung zum Krystallbrei, der sich beim Erhitzen nicht wieder löst. Peligot. — Kleine, perlglänzende Blätter, Brendecke, der Borsäure gleichend, von ätzendem Geschmack und alkalischer Reaction. Peligot. — Das Rotationsvermögen von Rohrzucker wird durch Barytwasser nicht verändert. Dubrunfaut.

Verliert nach dem Trocknen im Vacuum bei 200° kein Wasser. Peligot. Wird durch Kohlensäure unter Ausscheidung von wasserfreiem kohlensauren Baryt zerlegt. Pelouze (Ann. Chim. Phys. 48, 307). — Löst sich in 47,6 Th. Wasser von 15°, in 43,5 Th. Wasser von 100°. Peligot (N. Ann. Chim Phys. 54, 379). Löst sich nicht in Holzgeist und Weingeist.

			PELIGOT.	STEIN.	SOUBEIRAN.
24 C 22 H	$\begin{array}{c} 144 \\ 22 \end{array}$	29,1	28,2	28,4	29,05 4,50
22 0 2 Ba0	176 153	4,5 35,6 30,8	4,5 36,4 30,9	4,5 36,1 31,0	35,52 30,93
 C24H22O22,2BaO	495	100.0	100.0	100.0	100,0

So nach Peligot, Pelouze und Soubeiran. Vergl. Stein (Ann. Pharm. 30, 82), Peligot (N. J. Pharm. 2, 103).

Zweifach? — Aus der Lösung von Rohrzucker in gesättigtem Barytwasser fällt Weingeist einen Niederschlag, der 18,5 Proc. Baryt hält. Brendricke. Dieser Niederschlag hielt Rohrzucker beigemengt. Soubeiban.

Rohrzucker - Strontian. — Die Lösung von gleichviel Zucker und Strontian in heissem Wasser ist blassgelb und von ätzendem Geschmack, und liefert beim Erkalten Krystalle, die an der Luft durch Anziehen von Kohlensäure auswittern. Ramsey (schw. 35, 488). Rohrzucker behält in Verbindung mit Strontian sein Rotationsvermögen unverändert. Dubrunfaut. — Aus der Lösung scheidet Kohlensäure wasserfreien kohlensauren Strontian, Priouze.

Rohrzucker - Kalk. — Kalk löst sich in Zuckerwasser (unter Wärmeentwicklung, Peligot) in weit grösserer Menge als in reinem Wasser. Lowitz. Die Menge des Kalks, welche wässrige Zuckerlösung aufzunehmen vermag, ist abhängig von der Dichte, Peligot, Berthelot, und Temperatur, Dubrunfaut, der Lösung.

100 Th. Rohrzucker in Wasser gelöst, lösen 55,6 Osann, 50 Ure, 49,6 Daniell, 29 bis 30,6 Hunton, 25 Th. Kalk,  $^2$ /<sub>3</sub> Zuckerkalk bildend. Soubeiran. Die Zuckerlösung nimmt bei 100° auf 1 At. Zucker  $^4$ /<sub>4</sub> At. bei 0°, wenn sie mindestens 15 Proc. Zucker enthält, 2 At. Kalk auf. Dubrunfaut. Auf die Löslichkeit des Kalks in Zuckerlösungen gründete Prijgot früher eine Bestimmungsmethode des Zuckers. (Compt. rend. 22, 936).

Beim Schütteln von Zuckerlösung mit überschüssigem Kalk erfolgt die völlige Sättigung nur langsam nach wiederholtem Schütteln und nur, wenn wenigstens noch ein Mal so viel Kalk vorhanden ist, als sich zu lösen vermag. Lösungen, die mehr als 30 Proc. Zucker halten, werden schleimig und erstarren dann, solche, die 35° B. zeigen, bilden sogleich eine schwer lösliche Verbindung, nicht trennbar vom überschüssigen Kalk. Bei etwas verdünnteren Lösungen bildet sich stets Einfach-Zuckerkalk, der dann selbst wieder um so mehr Kalk aufzunehmen vermag, in je concentrirterer Lösung er sich befindet. Zuckerlösungen von 40 Proc. nehmen auf 100 Th. Zucker 26,57 Th. Kalk auf, solche von 20 Proc. nur 23,15 Th. und solche von 5 Proc. nur 18,06 Th., also auf 1 At. Zucker mehr als 1,5 At. Kalk (genau: 1,62 At.), indem der zuerst gebildete Einfach-

Zuckerkalk sich theilweis in Halb - Zuckerkalk umwandelt. Peligot. Soubeiran nimmt in den Lösungen  $^2/_3$  Zuckerkalk , Berthelot  $^3/_4$  Zuckerkalk ( $3C^{12}H^{14}O^{11},4CaO$ ) au.

Verdünntere Zuckerlösungen, die 0,096 bis höchstens 2,4 Proc. Zucker halten, lösen wenigei Kalk, eine fast constante Menge (nach Abzug des Kalks, welchen das Wasser an und für sich löst), auf 100 Th. Zucker 12,6 Th. Kalk betragend, was etwa der Formel 3C<sup>12</sup>H<sup>11</sup>0<sup>11</sup>,4Ca0 (Rechn. 10,91 Th. Kalk) entspricht. Berthelot. Vergl. Prligot's Tabelle über die Löslichkeit des Kalks in Zuckerwasser (Compt. rend. 32,335; N. Ann. Chim. Phys. 54, 383); Berthelot's Tabelle (N. Ann. Chim. Phys. 46, 176).

Die wässrige Zuckerkalklösung schmeckt bitter und alkalisch. aber kaum süss. Ihr Rotationsvermögen ist kleiner als dasjenige des in ihr enthaltenen Zuckers, um 13 Proc., wenn 1 At. Kalk, um 26 Proc., wenn 2 At. Kalk auf 1 At. Zucker zugesetzt waren. Du-BRUNFAUT. Neutralisirt man die Lösung mit einer Säure, so erlangt sie ihr Rotationsvermögen wieder, auch noch, wenn man inzwischen auf 117,5°, nicht mehr, wenn man auf 119° erhitzte. Die Gegenwart von Eisenoxyd in der Lösung ist ohne Einfluss auf diese Erscheinungen. Micharlis (J. pr. Chem. 56, 422). — Sie gerinnt beim Erhitzen zum dicken Kleister, indem sich viel Kalk mit wenig Zucker (1/3 Zuckerkalk, Pelicot) ausscheidet, und wird beim Erkalten wieder völlig klar. (Gilb. 69, 292; Kastn. Arch. 3, 204) Dabei bleibt ein Theil des Kalks mit dem meisten Zucker gelöst, Osann, aber die Menge des letzteren ist abhängig von dem ursprünglich vorhandenen Verhältniss von Kalk zu Zucker; sie wird beim Erhitzen des Einfach-Zuckerkalks <sup>2</sup>/<sub>3</sub>, beim Erhitzen des <sup>2</sup>/<sub>3</sub> Zuckerkalks die Hälfte alles Zuckers betragen. Peligor. Verdünnte Zuckerkalklösungen trüben sich schon bei 80, concentrirte erst bei 100°, in sehr concentrirten entsteht kein Niederschlag, Dubrunfaut, - Auch bei anhaltendem Kochen von Lösungen, die auf 2 At. Zucker 1/2 At. Kalk enthalten, erleidet der Zucker keine Zersetzung, auch nicht die, welche er beim Kochen seiner wässrigen Lösung erfahren würde. Dubrunfaut. Zerlegt man kaltbereitete Zuckerkalklösung mit Kohlensäure, so zeigt Kupferlösung keinen veränderten Zucker an; selbst wenn man über freiem Feuer 2 Stunden oder so lange kochte, bis der Siedpunkt auf 120° steigt, die Masse dick wird und anbrennt, gibt der nicht angebrannte Theil mit Kohlensäure unveränderten Rohrzucker. Hochstriten (J. pr. Chem. 29, 26). Die Zersetzung von Zuckerlösungen beim Kochen wird verzögert, wenn Kreide oder etwas Zuckerkalk zugesetzt wurde, völlig verhindert, wenn gesättigte Zuckerkalklösungen gekocht werden. Aber ist bereits invertzucker gebildet, so wird dieser beim Kochen rasch zersetzt. Soubenkan. - Beim Verdunsten von Zuckerkalklösungen bleibt eine farblose oder blassgelbe, durchscheinende zähe, nach vellständigem Austrocknen brüchige Masse.

Die bei Luftabschluss unverändert haltbare (vergl. auch VII, 696) Zuckerkalklösung scheidet bei Kohlensäurezutritt [oder wehn sie dem electrischen Strom ausgesetzt wird, Becquerel (Ann. Chim. Phys. 47, 1)], Krystalle von öfach-gewässertem kohlensauren Kalk ab, ohne dass (im ersteren Falle) der Zucker verändert wird. Pelouze. Brendecke. Nur verdünnte Zuckerkalklösungen trüben sich an der Luft. Kullmann. Debrunfaut. Aus der weingeistigen Lösung fällt kohlensäure-

haltige Luft wasserfreien kohlensauren Kalk. Brendecke. — Beim Einleiten von Kohlensäure trübt sich die Lösung des Einfach-Zuckerkalks erst dann, wenn das erste Drittel des Kalks in kohlensauren verwandelt ist, erstarrt dann bei fortgesetztem Einleiten zur Gallerte, indem auch das zweite Drittel des Kalks in kohlensauren übergeführt wird; das letzte Drittel bleibt als Zuckerkalk nebst Spuren von kohlensaurem Kalk in Lösung. Debruffaut. Nach Brendreke ist aller Kalk als kohlensaurer fällbar. Lowitz (Crell. Ann. 1792, 1, 346). Daniell (Ann. Chim. Phys. 10, 221). Radiesey (Schw. 35, 488. — Bibl. univ Juli 1808). Franz Meyer (Repert. 7, 256). Brendreke (N. Br. Arch. 29, 75). Soubeiran (N. J. Pharm. 1, 469; J. pr. Chem. 26, 498; Ann. Pharm. 43, 223). Dubruffaut (Compt. rend. 32, 498). Peligot (Ann. Chim. Phys. 67, 113; Berz. Jahresber. 19, 447 und ferner a. a. O.).

a. Drittel-Zuckerkaik. — Scheidet sich beim Erhitzen der wässrigen Lösung des Einfach-Zuckerkalks, oder beim Erhitzen der mit überschüssigem Kalkhydrat geschüttelten und filtrirten Zuckerlösung als undurchsichtige Masse, dem geronnenen Eiweiss ähnlich, aus und wird durch Abfiltriren aus der kochend erhaltenen Flüssigkeit, Waschen mit heissem Wasser und Trocknen in kohlensäurefreier Luft bei 110° erhalten. — Löst sich erst in mehr als 100 Th. kaltem Wasser, die Lösung scheidet beim Erhitzen die Hälfte des Gelösten ab. Löst sich leicht in Zuckerwasser. Peligot (N. Ann. Chim. Phys. 54, 379).

C12H11O11	171	67.06	DANIELL.	PELIGOT.
3 CaO	84	$67,06 \\ 32,94$	33,52	32,90
C12H11O11,3CaO	255	100,00		74

b. *Halb.* — Man digerirt Rohrzuckersyrup mit überschüssigem Kalkhydrat, fällt das Filtrat mit Weingeist, wäscht den Niederschlag mit Weingeist und trocknet ihn bei 100°. Hunton (*Lond. Ed. Mag. J.* 11, 152; *J. pr. Chem.* 11, 409; *Berz. Jahresb.* 18, 321).

			HUNTON.	
C12H11O11 2 CaO 2 HO	171 56 18	$69,79 \ 22,86 \ 7,35$	22,65	. 5,
C12H11O11.2(CaO.HO)	245	100,00		-

c. Zwei-Drittel? — Bildet sich stets, wenn Zuckerlösung mit überschüssigem Kalk gekocht, oder bei gewöhnlicher Temperatur hingestellt wird, und wird durch Verdunsten des Filtrats bei Ausschluss von Kohlensäure als weisses amorphes Gummi erhalten. Soubeiran. Brendecke befeuchtet ein Gemenge von gleichen Theilen Aetzkalk und Rohrzucker mit ½ Th. Wasser, löst die unter Freiwerden von Wärme entstehende Harzmasse in kaltem Wasser und fällt mit Weingeist, wo weisse käsige Flocken, bei größerer Concentration zähe Klumpen niederfallen. Diese werden mit Weingeist gewaschen und über Vitriolöl getrocknet. Soubeiran wendet auf 13 Th. Zucker 2 Th. Aetzkalk an.

Durchsichtiges sprödes Harz, oder körnige, weisse, zerreibliche Masse. Schmeckt kalkartig, Brendecke, widrig, Soubeiran, reagirt alkalisch. — Verzischt nach starkem Trocknen beim Erhitzen rasch wie Schiesspulver. Brendreke. — Löst sich leicht in kaltem Wasser, beim Erhitzen sich (ohne Zweifel als Drittel-Zuckerkalk) ausscheidend. Löst sich nicht in starkem Weingeist, auch nicht in schwachem, Brendreke, aber in weingeistiger Zuckerlösung. Soubeiran.

	Bei 100°.		Soubkiran. Mittel.	BRENDECKE.
24 C	144	33,80	33,47	
22 Н 22 О	$\frac{22}{176}$	5.16 41.32	$\frac{5,16}{41,27}$	
3 CaO	84	19.72	20,10	18,5
2C12H11O11,3CaO	426	100,00	100,00	,

So nach Soubkinan; ist nach Prligot ein Gemenge, Halb- und Einfach-Zuckerkalk haltend.

D. Einfach-Zuckerkalk. — 1. Man schüttelt Zuckerlösung mit überschüssigem Kalkhydrat, filtrirt, fügt zum Filtrat aufs Neue Zucker und fällt mit Weingeist. Peligot. — 2. Man fügt so lange concentrirte Zuckerlösung in kleinen Antheilen zu Kalkmilch, bis aller Kalk gelöst ist und fällt mit Weingeist von 85 Grad. Brendecke. Soubeiran wendet auch hier auf 13 Th. Zucker 2 Th. Aetzkalk an. — Weisser Niederschlag, der beim Trocknen zum spröden Harz wird. Verglimmt nach dem Trocknen wie Zunder. Brendecke. — Löst sich, auch nach dem Trocknen, Brendecke, leicht in kaltem Wasser, beim Erhitzen scheidet die Lösung Drittel-Zuckerkalk aus, wobei <sup>2</sup>/<sub>3</sub> des Zuckers in Lösung bleiben und klärt sich beim Erkalten wieder völlig.  $3(C^{12}H^{11}O^{11},CaO) = C^{12}H^{13}O^{11},3CaO + 2C^{11}H^{11}O^{11}$ . Peligot. Zusatz von Rohrzucker, Traubenzucker, Milchzucker oder Mannit zur heissen Flüssigkeit macht den Niederschlag verschwinden. Brendecke. Wässriger Einfach-Zuckerkalk vermag noch mehr Kalk aufzunehmen, wobei er nach Soubeiran in <sup>2</sup>/<sub>3</sub> Zuckerkalk, nach Peligot theilweis in Halb-Zuckerkalk übergeht. Vergl. oben.

				SOUBEIRAN. Mittel.	PELIGOT.	BRENDECKE.
	12 C	72	36,18	36,38		
	11 H 11 O	11 88	5,52 $44,22$	$\substack{5,48\\43,74}$		
	Ca0	28	14,08	14,40	14,00	14,3
C !2	П11011,СаО	199	100,00	100,00		

Die Gegenwart von Zucker befördert die Absorption von Hydrothion durch Kalkmilch und die Bildung von Hydrothion-Schwefelcalcium. Dubrunfaut.

Zuckerkalk löst kohlensauren Kalk, Barreswil (Compt. rend. 32, 469; J. pr. Chem. 53, 62), Dubruffalt, nur spurweise. Hochstetter (J. pr. Chem. 29, 28). Fügt man zu Zuckerkalklösung Chlorcalcium und kohlensaures Natron, so eutsteht kein Niederschlag, aber sogleich auf Zusatz von wenig Salmiak. Barreswil. — Wässriger Zuckerkalk löst gepulverten und frisch gefällten drittel-phosphorsauren Kalk. letzteren

reichlicher. Vasmer (N. Br. Arch. 24, 144). Bobierre (Compt. rend. 32, 859; J. pr. Chem. 53, 508). In gesättigter Zuckerlösung liegend, werden Zähne nach Larry (Gaz. medica de Milano Nr. 10, 1844) matt und endlich gallertartig, aber Marchand (J. pr. Chem. 40, 371) fand Zähne und Knochen, 14 Tage in Zuckerwasser liegend, nicht erweicht, auch hielt die Lösung nicht mehr Kalksalze, als reines Wasser. Vergl. auch Hrumann (Repert. 92, 321).

Rohrzucker-Bittererde. — Die Lösung der Bittererde in Zuckerwasser ist farblos und schmeckt süss; sie lässt, in verschlossenen Gefässen aufbewahrt, in einigen Monaten fast alle Bittererde fallen. Ramsey.

Alaunerdehydrat löst sich in sehr geringer Menge in Zuckerwasser. Ramsey. — Wässriger Rohrzucker löst weder amorphe noch krystallische Kieselsäure. Petzholdt (J. pr. chem. 60, 368). — Rohrzucker verhindert die Fällung der Manganoxydulsalze durch Kalilauge, die Lösung scheidet bei Luftzutritt Mangansuperoxyd aus. Lassaigne. Wässrige Zuckerlösung nimmt kein Manganoxyd, Peschier, und keinen Braunstein auf. Sie löst kein Allgarothpulver, wenig Antimonsäure. Peschier. Sie greift metallisches Zink, das mit Eisen in Berührung ist, an, aber löst von reinem Zink oder Zinn nur unbedeutende Mengen. Gladstone (chem. soc. qu. J. 7, 195). Zinkoxyd löst sich nicht in Zuckerwasser. Peschier.

Rohrzucker-Bleioxyd. — Blei wird bei warmer Witterung in 3 Tagen, bei Kochhitze in wenig Stunden durch Rohrzuckerlösung angegriffen. Gladstone (Chem. Soc. Qu. J. 7, 195; J. pr. Chem. 64, 192). — Bleiglätte wird nur höchst fein zerrieben von Zuckerlösung aufgelöst, reichlicher Mennige. Peschier (J. Pharm. 3, 510). Bleioxyd bildet mit Zucker eine unlösliche und eine lösliche Verbindung. Berzelius. Letztere ist vielleicht als eine Lösung von Rohrzucker-Bleioxyd in Zuckerwasser zu betrachten. Kr. Schüttelt man Zuckerlösungen mit überschüssigem Bleioxyd, so wird aller Zucker als Halb-Rohrzuckerbleioxyd in Krystallnadeln gefällt. Dubrunfaut (Compt. rend. 32, 498).

Halb. — 1. Man kocht Zuckerwasser mit Bleiglätte und lässt das Filtrat 24 Stunden bei-Luftabschluss stehen, wo sich weisse Flocken abscheiden. A. Vogel. — 2. Man digerirt Bleioxyd mit Zuckerlösung im verschlossenen Gefässe, so lange noch Zucker aufgenommen wird. Berzelius. Mulder. — 3. Man vermischt wässrigen Bleizucker mit Zuckerlösung, fällt mit Ammoniak und löst den gallertartigen Niederschlag in kochendem Wasser, wo beim Stehen der Lösung in verschlossener Flasche Warzen anschiessen, die man im Vacuum oder über Kalk trocknet. Peligot. — 4. Man versetzt wässrigen Bleizucker mit Einfach- oder  $^2/_3$  Zuckerkalklösung, so lange der anfangs beim Umschütteln wieder verschwindende Niederschlag sich noch vermehrt. Soubeiran. — 5. Man fügt  $^2/_3$ -Zuckerkalk zu Bleizuckerlösung, so lange der Niederschlag noch verschwindet, und fällt mit Weingeist. Soubeiran.

Krystallnadeln oder Warzen, oder weisses geschmackloses Pulver. Verbrennt beim Erhitzen wie Zunder und lässt Bleikugeln. Löst sich nicht in kaltem oder kochendem Wasser, leicht in Säuren

oder Bleizuckerlösung. — Verändert, wenn es durch Bleizucker und Ammoniak aus Zuckerlösungen gefällt ist, beim Erhitzen in der Flüssigkeit seine Farbe nicht. Schmidt (Dissert. über Traubenz. Götting. 1861).

			PRLIGOT.	MULI	DER.
			Bei 100°.	Bei 100°.	Bel 159°.
12 C	72	19,10	19,1	18,50	19,14
9 <b>H</b>	9	2,38	2,4	2,69	2,50
90	72	19,10	2,4 19,2	21,66	19,17
2 Рь0	224	59,42	59,3	57,15	59,19
C12H9O9,2PbO	377	100,00	100,0	100,00	100,00

Hält 58,26 Proc. Bleloxyd, Berzelius, nach 4 und 5 dargestellt 58,6 bis 59,5 Proc. Soubeiran. Berzelius gab zuerst die Formel C¹²H¹00¹0,2Pb0, Peligot die obige. Da Peligot anfangs die bei 170° getrocknete Verbindung untersucht hatte, so nahm Berzelius (Berz. Jahresb. 19, 443; Compt. rend. 8, 528) in dieser bereits veräuderten Zucker (Caramel) an, worauf Peligot (Compt. rend. 8, 530) zeigte, dass auch die bei 100° getrocknete Verbindung obige Zusammensetzung besitzt und unverändert herstellbaren Rohrzucker enthält. Nach Mulden (J. pr. Chem. 19, 187) ist die bei 100° getrocknete Verbindung allerdings C¹²H¹00¹0,2Pb0 und wird erst beim Erhitzen auf 141 bis 143° wasserfrei, unter 2,25 Proc. Gewichtsverlust und einiger Färbung.

Rohrzucker, dem Invertzucker beigemengt ist, verhält sich beim Schütteln mit Bleioxyd anders wie reiner Rohrzucker. a. Mischt man 200 Th. Bleioxyd mit 15 Th. Rohrzucker und soviel Wasser, dass 300 Cubicc. Gemenge entstehen, so hat das Bleioxyd nach 2tägigem Stehen und Umschütteln allen Zucker aufgenommen, so dass das überstehende Wasser nichts mehr davon enthält. — b. Hält dasselbe Gemenge statt des Rohrzuckers Invertzucker, so wird höchstens ½0 dieses Zuckers vom Bleioxyd aufgenommen. — c. Ist der Rohrzucker bei a. zu ½0 oder mehr in Invertzucker verwandelt, so wird vom Bleioxyd auch der unveränderte Theil nicht oder nicht völlig aufgenommen. — d. Wendet man ein Gemenge beider Zuckerarten und weniger Bleioxyd als bei a. an, so wird der Invertzucker fast vollständig, der Rohrzucker nur theilweis aufgenommen. In 200 Ccn. einer Lösung, die von jedem der beiden Zucker 10,66 Gr. hielt, blieben nach 14tägigem Stehen mit 100 Gr. Bleioxyd noch 0,14 Gr. Invertzucker und 2,88 Gr. Rohrzucker gelöst. Letzterer konnte nach Entfernung des Bleis nicht krystallisirt erhalten werden, wohl wegen Belmengung von Glucin- und Apogiacinsäure. Buignet (N. Ann. Chim. Phys. 61, 233.

Rohrzucker-Kali, Natron, Baryt und Kalk lösen Bleioxydhydrat. Hunton.

Mit Eisen. — Eisenoxydul (auch frischgefälltes, Gladstone) löst sich nicht in Zuckerwasser. Peschier. — Auf Eisenoxydhydrat wirkt Zuckerwasser nicht, Gladstone, es löst etwas Eisenoxyd, durch Hydrothion-Ammoniak, nicht durch Ammoniak oder Blutlaugensalz fällbar, Peschier, es reducirt Eisenoxyd beim Kochen wenig. Kuhlmann (compt. rend. 49, 257). — Eisenstücke in Berührung mit Luft und (namentlich salzha'tiger) Zuckerlösung werden rasch angefressen, während der eingetauchte Theil lange unversehrt bleibt. Die nach 18 Monaten im Wasserbade verdunstete, rothbraune Lösung lässt der Formel FeO,C¹²H¹¹O¹¹ entsprechenden, geschmacklosen, nicht krystallischen, in Weingelst unlöslichen Rückstand, sie wird nicht durch reine oder kohlensaure Alkalien, aber durch Hydrothion-Ammoniak

gefällt. GLADSTONE (Inst. 1854, 35; Lieb. Kopp 1853, 537. — Chem. Soc. Ou. J. 7, 195; Lieb. Kopp 1854, 619).

In der mit Eisenoxydul- oder Eisenoxydsalzen versetzten Zuckerlösung erzeugt Kalilauge einen Niederschlag, der sich im überschüssigen Kali zur rothbraunen, oder (bei Eisenoxydulsalzen) an der Luft rothbraun färbenden Flüssigkeit löst. Lassaugen. Rose. Wässrige Lösungen von Rohrzucker-Kalk (-Kali, -Baryt und -Strontian), lösen Eisenoxyd als Oxydul. Der nach dem Verdunsten und Trocknen bei 100° bleibende Rückstand hält 18 Proc. CaO und 11,7 FeO, der Formel C¹²H¹¹O¹¹,2CaO,FeO,3HO entsprechend (Rechnung 19,3 Proc. CaO, 12,4 FeO). Die Lösung scheidet bei Luftzutritt bald Krystalle von kohlensaurem Kalk und kohlensaurem Eisenoxydul ab, sie wird durch bernsteinsaure und benzoesaure Alkalien, nicht durch reine Alkalien oder Blutlaugensalz gefällt. Hunton.

Mit Kupferoxyd. — Vergl. VII, 698. Zuckerlösung löst bei heissem Wetter nach einigen Wochen merkliche Mengen Kupfer. Gladstore. — Sie nimmt kein Kupferoxydhydrat auf, ausser bei Gegenwart von Alkalien oder alkalischen Erden. Kohlensaures Kupferoxyd wird von wässrigem Zucker reichlich aufgenommen, die grüne Lösung ist nicht fällbar durch kohlensaure Alkalien, aber durch Blutlaugensalz und Hydrothion-Ammoniak. Peschier (J. Pharm. 3, 510; Repert. 6, 85). — Die concentrirten Lösungen von Rohrzucker und Kupfervitriol mit einander gemischt, scheiden nach einigem Stehen blauweissen Niederschlag aus, 1 At. Zucker (also wohl C¹²H¹¹0¹¹) auf 1 At. Cuo,S0³ und 4 At. Ho haltend. Zersetzt sich beim Erhitzen seiner Lösung unter Abscheidung von Kupferoxydul und Kupfer. Verliert bei allmählichem Erhitzen für sich Wasser und blldet humusartige Substanz. Barreswil (N. J. Pharm 7, 29; J. pr. Chem. 35, 253).

Zucker-Kali, -Baryt und Einfach-Zuckerkalk lösen kein Kupferoxydhydrat, aber sogleich, wenn noch Zucker zugesetzt wird, zur tief blauen Flüssigkeit. Peligor. Frisch gefälltes Kupferoxydhydrat löst sich reichlich in mit Kali, Natron oder Kalk, wenig in mit Baryt oder Strontian versetzten Zuckerlösungen. Becouerel (Ann. Chim. Phys. 47. 7). — Bringt man überschüssiges Kupferoxydhydrat mit Zuckerlösung und wenig Kali zusammen, so lässt das schön blaue Filtrat beim Verdunsten Im Vacuum durchsichtige terpenthinartige Masse, die 7,73 Proc. CuO, 8,83 KO und 83,44 Zucker und Wasser hält. Lassaigne (J. chim. méd. 18, 820; Berz. Jahresb. 23, 280). - Wässriger Halb-Zuckerkalk löst Kupferoxydhydrat zur blauen Flüssigkeit, die beim Verdunsten im Vacuum luftbeständige Krystallmasse lässt, nach dem Trocknen bei 100° 16,3 Proc. Kalk und 23,3 CuO haltend, also C¹²H¹¹O¹¹,2CaO,2CuO,3HO (Rechnung 23,9 CuO, 16,7CaO). Sie scheidet beim Erhitzen ihrer Lösung auf 70° blane Flocken ab, die sich beim Erkälten wieder vollständig lösen, ebenso beim Kochen im offenen flachen Gefässe, aber zerlegt sich beim 1 bis 2maligen Erhitzen im Röhrchen, oder nach Zusatz von Zucker unter Ausscheidung von Kupferoxydul. Hunton (J. pr. Chem. 11, 409).

Rohrzuckerlösung greift weder metallisches Quecksilber noch

Silber an. GLADSTONE.

Rohrzucker löst sich in 80 Th kochendem absoluten Weingeist, aus dem er sich beim Erkalten fast ganz wieder ausscheidet, Pfaff; er löst sich in 4 Th. kochendem Weingeist von etwa 0,83 spec. Gew., aus dem er beim Erkalten grösstentheils anschiesst, Wenzel; in noch schwächerem Weingeist löst sich der Zucker reichlicher, doch nicht so reichlich wie in Wasser. — Rohrzucker wird aus der weingeistigen Lösung durch Aether krystallisch gefällt. Döbereiner (Ann. Pharm. 14, 249).

Wässriger Rohrzucker löst *Harnsäure*, die sich auf Zusatz von Salzsäure wieder ausscheidet. Vasmer (N. Br. Arch. 24, 144).

## Anhang zu Rohrzucker.

#### 1. Caramelan.

## C12H9O9 oder C24H18O18.

GÉLIS. N. Ann. Chim. Phys. 52, 360; Ausz. Compt. rend. 45, 590; N. J. Pharm. 32, 424; Chem. Centr. 1858, 163; N. Br. Arch. 95, 68; Lieb. Kopp 1857, 497.

Vergl. VII, 683. Das erste Zersetzungsproduct des Rohrzuckers beim Erhitzen und fast der einzige Bestandtheil des Rückstandes, wenn der Verlust nicht über 10 Proc. betrug. — Hauptbestandtheil des gewöhnlichen Caramels.

Man übergiesst Caramel mit Weingeist von 84 Proc., wo Caramelan, unveränderter Zucker und Spuren Caramelen in Lösung gehen, Caramelen und Caramelin zurückbleiben, verdunstet die Lösung, zerstört den unverändert gebliebenen Zucker durch Gährung mit Bierhefe, filtrirt, verdunstet zur Trockne, nimmt den Rückstand mit Weingeist auf, der Caramelen zurücklässt, und verdunstet die Lösung.

Braune, geruchlose, stark bittere Masse. Hart und spröde bei Mittelwärme, bei 100° halbflüssig.

	Bel 1	20°.	GÉLIS	•
12	C 72	2 47,0		l
9		, 3,0		
9	0 72	2 47,0	06 47,06	3
C121	1909 15	3 100,0	00 100,0	0

Geht beim *Erhitzen* auf 190° unter Wasserverlust in Caramelen über. — Bildet mit *Salpetersäure* Kleesäure. — Reducirt aus wässrigem *Kupferoxydkali* Oxydul, aus *Gold*- und *Silbersalzen* Metall. — Nicht gährungsfähig mit Hefe.

Zersliesst an feuchter Luft und löst sich sehr leicht mit schön goldgelber Farbe in Wasser. — Die wässrige Lösung fällt die

Metallsalze nicht.

Caramelan-Baryt. — Wird durch überschüssigen, in Holzgeist gelösten Baryt aus weingeistigem Caramelan gefällt. Hält 52,40 Proc.

Baryt, der Formel C12H8O8,2BaO entsprechend (Rechnung 51,56

Proc. BaO).

Caramelan-Bleioxyd. — a. Halb. — Aus weingeistigem Caramelan fällt überschüssiger ammoniakalischer Bleizucker einen Niederschlag, der 61 Proc. PbO hält, also C¹²HsOs,2PbO (Rechn. 60,76 Proc. PbO). — b. Ein/ach. — Wird aus weingeistigem Caramelan durch weingeistigen Bleizucker als gelber Niederschlag gefällt, während die Flüssigkeit gefärbt bleibt und durch Waschen mit Weingeist rein erhalten.

			GÉLIS.	
12 C	72	28,49	28,81	
8 H	8	3,13	3,29	
80	64	23,74	25,70	
PbO	112	43,64	42,20	
C12H8O8,PbO	256	100,00	100,00	

Caramelan löst sich in schwachem, wenig in absolutem Weingeist, nicht in Aether.

# 2. Caramelen. C<sup>36</sup>H<sup>25</sup>O<sup>25</sup>.

GÉLIS. N. Ann. Chim. Phys. 52, 365.

Wird aus dem bei Darstellung von Caramelan (VII, 725) bleibenden, in Weingeist unlöslichen Rückstande des gewöhnlichen Caramels durch kaltes Wasser ausgezogen. Man verdunstet die Lösung oder fällt sie mit Weingeist und entfernt beigemengtes Caramelin, welches beim Auflösen in Wasser und Filtriren zurückbleibt. — Beträgt der Gewichtsverlust des Rohrzuckers durch Erhitzen etwa 15 Proc., so ist der Rückstand reich an Caramelen.

Eigenschaften. Rothbraune, harte, spröde, auf dem Bruche glänzende Masse. Luftbeständig.

	Bei 110°.		GÉLIS. Mittel.
36 C 25 H 25 O	$216 \\ 25 \\ 200$	48,98 5,66 45,36	48,37 6,17 45,46
C36H25O25	441	100,00	100,00

Nach Gélis 3C12H8O8+HO.

Bildet mit Salpetersäure Kleesäure. — Löst sich in verdünnten Säuren und scheidet langsam in der Kälte, rasch beim Erwärmen rothbraune Flocken aus. — Reducirt Kupferoxydkali und salpetersaures Silber.

Löst sich in Wasser mit tief rothbrauner Farbe.

Caramelen-Baryt. — Man versetzt die Lösung von Caramelen in wässrigem Weingeist mit überschüssigem Barytwasser, oder fällt das Gemenge von wässrigem Caramelen mit Barytwasser durch Weingeist.

			GÉLIS.
36 C	216	42,46	41,01
24 H	24	4,76	
24 0	192	37,76	5,80 38,51
BaO	76,5	15,02	15,68
C36H24O24,BaO	508.5	100,00	160.00

Caramelen-Bleioxyd. — Fällt man a: mit überschüssigem Ammoniak versetztes Caramelen, b: wässriges Caramelen mit ammoniakalischem Bleizucker und c: mit  $^1/_5$  Weingeist versetztes wässriges Caramelen mit überschüssigem weingeistigen Bleizucker, so werden Niederschläge erhalten, die (a) 61,8, (b) 52,5 und (c) 20,8 Procent Bleioxyd, also auf  $C^{36}H^{24}O^{24}$  1, 4 und 6 At. halten.

Caramelen löst sich leicht in wässrigem, wenig in absolutem

Weingeist, nicht in Aether.

# 3. Caramelin.

C96H51O51.

GÉLIS. N. Ann. Chim. Phys. 52, 371.

Ueber MAUMENÉ's Caramelin vergl. VII, 698. - Findet sich namentlich dann im Caramel, wenn der Gewichtsverlust des Rohrzuckers 25 Proc. beträgt. Der mit Weingeist von 84 Proc. und mit kaltem Wasser nacheinander erschöpfte Caramel hält hauptsächlich Caramelin. Dieses kann in drei verschiedenen Zuständen auftreten, als in Wasser lösliches α-Caramelin, in Wasser unlösliches, in anderen Lösungsmitteln lösliches β-Caramelin und als durchaus unlösliches γ-Caramelin. a. Beim Auskochen des erwähnten Rückstandes mit Wasser geht das β-Caramelin zum Theil als α-Caramelin in Lösung, daher diese Lösung beim Erkalten nichts, aber beim Fällen mit salzsaurem Barvt α-Caramelin-Baryt ausscheidet. — β. Beim Verdunsten der Lösung scheiden sich aus ihr schwarze glänzende Häute von β-Caramelin. Beim Auskochen des erwähnten Rückstandes mit wässrigen Alkalien geht \beta-Caramelin in Lösung, durch Säuren in braunen Flocken fällbar.  $-\gamma$ . Wird  $\beta$ -Caramelin auf 110° erhitzt, oder bleibt es mehrere Tage im feuchten Zustande stehen, so geht es in γ-Caramelin über. Gélis.

a. Caramelin. — Nur in wässriger Lösung und in Verbindung

mit Baryt bekannt.

a. Caramelin-Baryt. — Wird aus wässrigem Caramelin durch salzsauren Baryt gefällt.

β-Caramelin. - Darstellung u. Eigenschaften. VII, 727. Beim Erhitzen unschmelzbare, schwer verbrennliche Masse, die mit Salpetersäure Kleesäure bildet, aus Kupferoxydkali Kupferoxydul, aus Goldund Silbersalzen Metall reducirt und die übrigen Metallsalze fällt. Löslich in wässrigem Ammoniak und Alkalien. Färbt die Lösungen 12 Mal stärker als Caramelan. Löst sich in wässrigem, nicht in absolutem Weingeist.

β-Caramelin-Baryt. - Wird durch salzsauren Baryt aus ammoniakalischem  $\beta$ -Caramelin gefällt. — Aus weingeistigem  $\beta$ -Caramelin fällt salzsaurer Baryt einen Niederschlag von der Zusammensetzung

des a-Caramelin-Baryt's.

			GÉLIS.
96 C	576	48,85	48,35
50 H	50	4,24	4,57
<b>50 0</b>	400	33,92	33,88
2 Ba0	153	12,99	13,20
C96H50O50,2BaO	1179	100,00	100,00

Aus wässrigem β-Caramelin fällt wässriger Bleizucker einen Niederschlag, der 9,8 Proc. PbO hält, der Formel C96H50O50,PbO entsprechend.

γ-Caramelin. Vergl. VII, 727. Unlöslich in allen Lösungsmitteln. Bildet mit Salpetersäure Kleesäure.

1 4

			GÉLIS.
	Bei 120°.		Mittel.
96 C	576	55,65	55,08
51 H	51	4,92	5,06
51 0	408	39,43	39,86
C96H51O51	1035	100,00	100,00

# 4. Nitrorohrzucker.

Schönbein. Pogg. 70, 100; Ausz. Pharm. Centr. 1847, 505. L. Thompson. J. Chim. méd. 24, 433. — Pharm. Trans. 8, 165; N. J. Pharm. 15, 103. J. Chim. méd. 25, 69.

H. RBINSCH. Jahrb. pr. Pharm. 18, 102; Pharm. Centr. 1849, 506. A. u. W. Knop. J. pr. Chem. 56, 334.

Nitrozucker, Knallrohrzucker,

Bildung, Beim Einwirken von rauchender Salpetersäure, Sobbero, (Compt. rend. 24, 247), von Salpeter - Schwefelsäure, Schönbein, Reinsch auf Rohrzucker. Vergt. VII, 693.

1. Man trägt 1 Th. gepulverten Rohrzucker in Darstellung. ein Gemenge von 2 Th. Vitriolöl mit 1 Th. einfach-gewässerter Salpetersäure, wo derselbe anfangs als dünner durchscheinender Kleister vertheilt bleibt, dann unter fortwährendem Umrühren nach einigen Minuten zum zähen Klumpen zusammenballt. Diesen wäscht man mit kaltem Wasser und knetet ihn in warmem Wasser, so lange er Lackmus noch röthet. Schönbein. — 2. Man rührt in ein auf 15° erkaltetes Gemisch von 16 Th. Vitriolöl und 6 Th. Salpetersäure von 1,5 spec. Gew. 1 Th. Rohrzuckerpulver, wäscht den nach einigen Secunden sich abscheidenden Teig mit kaltem Wasser, löst ihn in

Weingeist, fällt ihn aus der Lösung mit überschüssigem kohlensauren Kali und reinigt durch Auflösen in Aether und Verdunsten. Thomson. Auch verwendet Thomson 3 Th. Vitriolöl und 1 Th. Salpetersäure auf 1 Th. Zucker, lässt die Mischung 4 Minuten auf den Zucker einwirken und kocht nach dem Waschen einige Minuten mit conc. Kalilauge. - Rrinsch lässt den Zucker 4 Stunden in dem erkälteten Gemisch von 3 Maass Vitriolöl und 2 Maass Salpetersäure von 1,52 spec. Gew. (wobel indess Entzündung eintreten kann, VII, 693), wäscht und trocknet ohne Anwendung von Warme.

Weisses oder farbloses, durchsichtiges Eigenschaften. in der Kälte zerreiblich, bei Mittelwärme zu seidenglänzenden Fäden ausziehbar, weich und klebrig. Schönbein. Schmilzt gegen 30°. Reinsch. Geruchlos. Schmeckt bitter. Neutral. — Hält gegen 27 Proc. C und 3 Proc. H, ist also C<sup>12</sup>H<sup>9</sup>X<sup>2</sup>O<sup>11</sup>. SOBRERO (Rechnung 27,6 Proc. C, 3, 4 H).

1. Entwickelt im offenen Gefäss erhitzt Was-Zersetzungen. serdampf, unter Aufschäumen Untersalpetersäure, entflammt plötzlich und verbrennt, wenig Rückstand lassend. Schönbein. Reinsch's Nitrozucker explodirt auf glühendem Blech oder unter dem Hammer, verzischt beim Berühren mit einem glimmenden Span, aber schmitzt beim Erhitzen im Porcellantiegel, entbindet rothe Dampfe und verdampft ohne Explosion. -2. Die erst allmählich erfolgende Lösung des Nitrozuckers in kochendem Wasser bräunt sich beim Verdunsten und lässt bitteren, in kaltem Wasser löslichen Rückstand, der beim Erhitzen sich erst aufbläht, dann verpufft. Schönbein. - Im Sommer unter Wasser aufbewahrt, wird Nitrozucker weich, knethar und klebrig, befeuchtet der Luft ausgesetzt, gibt er beim Drücken stark salpetersaure Flüssigkeit ab, ohne salpetrige Dämpfe, Knop. - 3. Löst sich bei schwachem Erwärmen mit Vitriolöl ohne Färbung mit Geruch nach Salpetersäure; der nicht bitteren, Indigo entfärbenden Lösung entwickelt Wasser Stickoxydgas, ohne dass dadurch oder durch Kali etwas gefällt wird. Bei stärkerem Erhitzen der Lösung in Vitriolöl werden rothe Dämpfe entwickelt. Schönbein. — 4. Salpetersäure von 1,5 spec. Gew. löst Nitrozucker bei 24° nach allen Verhältnissen, die durch Wasser theilweis fällbare Lösung entwickelt beim Erwärmen Untersalpetersäuredampf und verliert damit bitteren Geschmack und Fällbarkeit durch Wasser, Schönbein, -- 5. Wird bei mehrstündigem Kochen seiner ätherweingeistigen Lösung mit wässrigem 2fach - schweftigsaurem Ammoniak, das völlig mit schwefliger Säure gesättigt ist, vollständig in Kohlensäure, Wasser, salpetrige Säure und wahrscheinlich Ammoniak zerlegt. Knop. — 6. Wird durch kalte Kalilauge nicht verändert, durch mässig erwärmte mit braunrother Farbe Die Lösung wird durch Säuren fast entfärbt und lässt beim Verdunsten verpuffenden Rückstand. Vergi, auch VII, 729 oben Thompson's Darstellungsweise des Nitrozuckers. Beim Schmelzen mit Kalistücken tritt Aufschäumen, schwarze Färbung, dann Entzündung ein. Schönbein. -Die ätherweingeistige Lösung entwickelt aus überschüssigem ammoniakalischem Halbehlorkupfer beim Stehen im Sonnenlichte wenig Gas, beim Erhitzen tritt Zersetzung ein, wie mit schwefligsaurem Ammoniak, Knop.

Löst sich nicht in kaltem Wasser, schmilzt in kochendem Wasser zum Oel und löst sich langsam. Beim Erkalten scheidet 47

sich das Gelöste ab. Schönbein. Reinsch. Die Lösung gibt die Re-

actionen der salpetrigsauren Salze. Schönbein.

Löst sich reichlich in Weingeist, Aether und fetten Oelen. Die weingeistige Lösung lässt bei freiwilligem Verdunsten (oder beim Erkälten) nach Reinsch Krystalle, nicht nach Vohl (Ann. Pharm. 70, 360), nach Schönbein und Thompson terpenthinartige Masse. Die ätherweingeistige Lösung bildet bei gewissen Verhältnissen 2 nicht mischbare Schichten. Knor.

### Melitose.

## C24H22O22 oder C12H11O11.

J. Johnston. Mem. Chem. Soc. 1, 159; Phil. Mag. J. 23, 14; J. pr. Chem. 29, 485. Berthelot. N. Ann. Chim. Phys. 46, 66; Compt. rend. 41, 392; J. pr. Chem. 67, 230; Chem. Centr. 1855, 699. — Chim. organ. Paris 1860, 2, 260.

Von Johnston als eigenthümlich erkannt, von Bebthelot weiter untersucht. — Findet sich in der Manna von van Diemens Land, die dort in undurchsichtigen Tropfen von verschiedenen *Eucalyptus* - Arten niederfällt.

Darstellung. Krystallisirt beim Verdunsten der wässrigen Lösung der Manna und scheidet sich beim Erkalten der heiss gesättigten weingeistigen Lösung in reichlicher Menge ab. Johnston. Berthelot

reinigt die wässrige Lösung mit Thierkohle.

Eigenschaften. Gewässerte Melitose wird aus Weingelst in schönen weissen, kleinen, aber gut ausgebildeten Krystallen erhalten. JOHNSTON, aus Wasser in dünnen microscopischen, verfilzten Nadeln. Berthelot. Schmeckt schwach süss. Molecularrotatiosvemögen rechts,  $[\alpha]_{i} = 102^{\circ}$  für  $C^{12}H^{11}O^{11}$ , = 88° für  $C^{12}H^{11}O^{11}$ , 3 HO. Berthelot. Verliert bei 100° 2 At., dann bei 130° noch 1 At. Wasser, entwickelt dabei eigenthümlichen Geruch und wird zu wasserfreier Melitose. einer blassgelben, dem Gerstenzucker ähnlichen Masse. Berthelot. Aus Weingeist krystallisirte Melitose, C24H28O28, schmilzt bei raschem Erhitzen auf 94 bis 100° unter Verlust von 11,23 Proc. = 5 At. Wasser, (Rechnung 11,36 Proc.); bei langsamem Erhitzen auf 82° gibt sie in 3 Stunden 15,88 Proc. = 7 At. Wasser (Rechn. 15,9 Proc.) ab, ohne zu schmelzen. Bei 100° geschmolzene Melitose verliert bei dieser Temperatur kaum noch an Gewicht, erst bei 115 bis 121° völlig die 7 At. Wasser uud wird dabei von anfangender Zersetzung braun, ehe noch alles Wasser ausgetrieben ist. Hat man bei höchstens 93° die 7 At. Wasser ausgetrieben, so bleibt sie als trocknes Pulver zurück, welches erst bei 138° zu schmelzen anfängt und mehrere Stunden bei 149° erhalten werden kann, ohne sich zu bräunen und ohne Wasser zu verlieren. Hierauf zieht sie an der Luft begierig Feuchtigkeit an und verwandelt sich in einen Syrup, welcher allmählich zur farblosen Krystallmasse vom Gewicht der krystallisirten Melitose erhärtet, Johnston.

	Bei 100°.		BERTHELOT.
24 C	144	40,00	39,6
22 H	22	6,11	6,2
22 O	176	48,89	50,6
2 но	18	5,00	3,6
С24Н22О22,2НО	360	100,00	100,0

Nach Johnston getrocknet =  $C^{24}H^{21}O^{21}$ , vergl. oben.

Zersetzungen. 1. Riecht bei stärkerem Erhitzen nach Caramel, verkohlt und verbrennt ohne Rückstand. Berthelot. — 2. Bildet bei

vorsichtigem Erhitzen mit mässig verdünnter Salpetersäure zuerst einen Syrup, dann wenig Schleimsäure und mehr Kleesäure. — 3. Rauchende Salzsäure verwandelt Melitose bei 100° nach 2 Stunden in eine schwarze unlösliche Masse. — 4. Beim Erhitzen mit verdünnter Schwefelsäure zerfällt Melitose, unter Verminderung ihres Rotationsvermögens auf etwa 3/5 des ursprünglichen, in gleiche Theile gährungsfähigen Zucker und in nicht gährungsfähiges Eukalin. C24H22O22 + 2H0 = C12H12O12 + C12H12O12. BERTHELOr. Der Zucker ist unkrystallisirbar und verhält sich gegen Alkalien, Kupferlösung und in Ansehung seines Rotationsvermögens wie Rechtstraubenzucker. BERTHELOT. -5. Geht mit Bierhefe in Berührung in Weingährung über, liefert dabei halb so viel Weingeist und Kohlensäure (22,2 Proc.) wie Traubenzucker und nicht gährungsfähiges Eukalin. C24H22O22 + 2HO = 4CO2 +2C4H6O2+C12H12O12. BERTHELOT. Melitose wird durch Kochen mit wässrigen Alkalien, Erhitzen mit Barythydrat und wenig Wasser auf 100° und durch Kochen mit tartersaurem Kupferoxydkali nicht verändert. Benthelot.

Löst sich in Wasser in etwa gleicher Meuge wie Mannit. Die concentrirte Lösung wird durch Weingeist nicht gefällt. Sie erzeugt mit Barytwasser bräunlichen, mit ammoniakalischem Bleizucker weissen Niederschlag. Johnston. Mit Wasser augefeuchtete Melitose ver-liert beim Erhitzen auf 149° mit Bleioxyd noch 2 At. Wasser mehr als beim Erhitzen für sich, ohne weitere Zersetzung. Die Masse zieht beim Erkalten begierig Wasser an. Mit Wasser ausgekocht liefert sie ein Filtrat, welches nur Melitose, aber kein Blei enthält. Johnston. - Löst sich in kochen-

dem Weingeist reichlicher als Mannit, Johnston.

## Anhang zu Melitose.

# Eukalin.

C24H24O24 oder C12H12O12.

BERTHELOT. N. Ann. Chim. Phys. 46, 72; Chim. organ. Paris 1860, 2, 250.

Bildung. Vergl. VII, 731, oben. - Man mischt zu der nach vollendeter Gährung von Melitose bleibenden Flüssigkeit 4 bis 5 Maass Weingeist und verdunstet das Filtrat.

Schwach süsser Syrup, der im Vacuum 2 At. Wasser zurückhält und diese bei 100° verliert. Molecularrotationsvermögen rechts,

etwa  $\lceil \alpha \rceil i = 65^{\circ}$ .

	Bel 100°.		BERTHELOT.
12 C	72	40,00	39,5
12 H	12	6,66	6,5
12 0	96	53,34	54,0
C12H12O12	180	100,00	100,0

Färbt sich beim Erhitzen auf 110° und wird bei 200° zur schwarzen, unlöslichen Masse. - Bildet mit Salpetersäure Kleesäure. - Wird durch Vitriolöl oder rauchende Salpeter säure bei 100° nach einigen Stunden in Humussubstanzen verwandelt. — Verdünnte Schwefelsäure bildet aus Eukalin keine gährungsfähige Substanz. — Färbt sich beim Erhitzen mit Baryt. — Reducirt weinsteinsaures Kupferoxydkali nicht. Nicht gährungsfähig.

### Melezitose.

## C12H11O11 oder C24H22O22.

Bonaster. J. Pharm. 19, 443 und 626; Ausz. Ann. Pharm. 10, 237.

Berthelot. N. Ann. Chim. Phys. 46, 86. — Compt. rend. 47, 224; J. pr. Chem. 76, 188; Ann. Pharm. 108, 120; Chem. Centr. 1858, 673; Chim. pure 1, 42 u. 389. Ausf. N. Ann. Chim. Phys. 55, 282; Ausz. Lieb. Kopp 1858, 488. — Chim. organ. 2, 266.

Von Bonastre in der Manna von Briançon entdeckt und als eigenthümlich erkannt, von Bertrelot untersucht. — Die Manna von Briançon bildet sich auf jungen Lärchenbäumen (Pinus Larix), mehr noch auf den jungen Zweigen alter Bäume in heisser trocknen Sommern. Chancel (J. Pharm. 8, 335). Ueber andere Exsudate aus Pinusarten vergl. beim Mannit.

Der mit kochendem Weingeist bereitete Auszug der Manna von Briançon lässt nach dem Verdunsten zum Syrup und mehrwöchentlichem Stehen Melezitose anschiessen, die man durch Umkrystallisiren

aus kochendem Weingeist reinigt. Berthelot.

Eigenschaften. Sehr kleine, kurze, harte, glänzende Krystalle, unter dem Mikroskop denen des Rohrzuckers ähnlich, in Masse gesehen weiss und mehlartig. Verwittert leicht an der Luft und verliert beim Erhitzen gegen 4 Proc. Wasser. Unter 140° ohne weitere Veränderung schmelzbar, beim Erkalten zum Glase erstarrend. Etwa so süss wie Rechtstraubenzucker. Molecularrotationsvermögen rechts,  $[\alpha]j = 94,1^\circ$  für  $C^{12}H^{11}O^{11}$ . Berthelot.

) L 33	Bei 110°.		BERTHELOT,	
12 C 11 H 11 O	72 11 88	42,10 6,43 51,47	42,2 6,6 51,2	
C12H11O11	171	100,00	100.0	

Zersetzungen. Wird bei etwa 200° zersetzt. — Verkohlt mit kaltem Vitrolöl, bräunt sich rasch mit kochender Salzsäure und liefert mit Salpetersäure Oxalsäure. — Wird durch einstündiges Kochen mit verdünnter Schwefelsäure in Rechtstraubenzucker verwandelt, also rascher als Trehalose, aber langsamer als die Inversion des Rohrzuckers erfolgt. — Geht mit Bierhefe in Berührung langsam, häufig nicht in Weingährung über, wird bei 100° nicht verändert durch wässrige Alkalien und kaum durch weinsteinsaures Kupferoxydkali. Berthelot.

Melizitose löst sich leicht in Wasser und wird durch ammoniakalischen Bleizucker gefällt. Berthelot. — Löst sich kaum in kaltem, wenig in kochendem Weingeist, Bonastre, und nicht in Aether. Sie wird durch absoluten Weingeist aus der wässrigen

Lösung gefällt Bertfelot.

#### Trehalose.

#### C24H22O22 oder C12H11O11.

Berthelot. Compt. rend. 46, 1276; Inst. 1858, 213; J. pr. Chem. 74, 291; Ann. Pharm. 108, 118; Chim. pure 1, 389; Chem. Centr. 1858, 543. — Compt. rend. 47, 262; J. pr. Chem. 77, 1; Ann. Pharm. 109, 34. Beide Abhaudlungen ausführlich: N. Ann. Chim. Phys. 55, 272 und 291; Ausz. Lieb. Kopp 1858, 486. — Chim. organ. Paris 2, 263.

In der Trehalamanna Syriens. Vergl. über diese Guibourt (N. J. Pharm. 34, 81; Compt. rend. 46, 1213); HANBURY (N. Repert. 8, 535).

Darstellung. Wird die gepulverte Trehalamanna mit kochendem Weingeist behandelt, so krystallisirt die Trehalose zuweilen beim Erkalten des Auszuges, zuweilen erst nach dem Verdunsten und nach mehrtägigem Stehen. Man reinigt durch Waschen mit kaltem Weingeist, Kochen mit kleinen Mergen Weingeist und wiederholtes Umkrystallisiren aus kochendem Weingeist mit Hülfe von Thierkohle.

Eigenschaften. Glänzende, harte, zwischen den Zähnen krachende Krystalle des 2-gliedrigen Systems. Fig. 73. Rhombische Säule u, deren stumpfer Winkel = 111° 15′ bis 111° 46′; nach oben eine Zuschärfung durch das horizontale Prisma i. 1:i oben = 115° 41′ bis 116° 11′. Brrthelot. Nicht gauz so süss wie Rohrzucker. Lufttrockne Trehalose verliert beim Erhitzen auf 97° 9,7 Proc. Wasser, bei stärkerem Erhitzen auf 160° nicht mehr und schmilzt nicht (Rechnung für  $C^{12}H^{11}O^{11}$ ,2H0 = 9,5 Proc. H0). Bei raschem Erhitzen auf 100° schmilzt sie zum farblosen Glase, das beim Erkalten wie geschmolzener Rohrzucker erstart. — Molecularrotationsvermögen rechts, [α]j = 220° für  $C^{12}H^{11}O^{11} = 199°$  für  $C^{12}H^{11}O^{11}$ ,2H0; kaum veränderlich beim Erwärmen und ebenso gross in frisch bereiteter Lösung wie in solcher, die 24 Stunden aufbewahrt wurde.

	Krystalle.	B	ERTHELOT	r. Ge	trockn	et.	BERTHELOT.
12 C 13 H	72 13	$\frac{38,09}{6.88}$	38,2 6,6	12 C 11 H	72 11	$42,10 \\ 6,43$	41,9 6.6
13 0	104	55,02	55,2	110	88	51,47	51,5
C12H11O11,2H	189	100,00	100,0	C12H11()11	171	100,00	100,0

Unterscheidet sich von Mitschrrlich's Mycose (VII, 734) nur durch ihr grösseres Molecularrotationsvermögen. Brethelot. Später (Chim. organ. 2, 263) hält Brrthelot beide Körper für identisch.

Zersetzungen. 1. Wird zwischen 181 und 200° nur theilweis zerlegt, verkohlt beim Erhitzen auf mehr als 200° unter Freiwerden von Wasser, Gasen und Geruch nach Caramel. — 2. Verbrennt bei Luftzutritt erhitzt mit röthlicher Flamme, -- 3. Liefert beim Erhitzen mit Salpetersäure Oxalsäure, aber keine Schleimsäure. -4. Verkohlt beim Erhitzen mit Vitriolöl, langsamer mit rauchender Salzsäure. - 5. Bei mehrstündigem Kochen mit verdünnter Schwefelsäure wird Trehalose in Rechtstranbenzucker verwandelt. Umwaudlung erfolgt weit langsamer als die Inversion des Rohrzuckers durch Sauren; ist sie (nach 5 Stunden) vollendet, so bewirkt längeres Kochen Färbung der Flüssigkeit. - 5. Beim Erhitzen mit Essig-, Butter- oder Benzoesäure bildet Trehalose unter denselben Umständen wie Rechtstraubenzucker (VII, 737) Saccharide, die von denen des Rechtstraubenzuckers nicht zu unterscheiden sind. - 7. Erleidet mit Bierhefe nur langsam und theilweis die Weingährung. -- Unveränderlich bei 1000 durch Kalilauge, Barytwasser und tartersaures Kupferoxydkali.

Löst sich sehr leicht in Wasser und krystallisirt aus der zum Syrup verdunsteten wässrigen Lösung erst nach einigem Stehen Wird aus concentrirter Lösung durch ammoniakalischen Bleizueker gefällt. — Löst sich kaum in kaltem, leicht in kochendem Weingeist, nicht in Aether.

### Mycose.

### C24H22O22 oder C12H11O11.

WIGGRRS. (1833.) Ann. Pharm. 1, 129; Schw. 64, 170.
MITSCHERLICH. Berl. Acad. Ber. 1857, 469; J. pr. Chem. 73, 65; Ausz.
Ann. Pharm. 106, 15; Chem. Centr. 1858, 93; N. Ann. Chim. Phys. 53, 232; Chem. Gaz. 1858, 123; N. Cimento 7, 272; Lieb. Kopp 1857, 501.

Mutterkornzucker. - Von Wiggers entdeckt, von Mitscherlich untersucht, Liebig u. Prlouze (Ann. Pharm. 19, 285) hielten die Mycose für Mannit. — Vielleicht einerlei mit BERTHELOT's Trehalose (VII, 732). — Der von Braconnot (Ann. Chim. 79, 278; 80, 273) entdeckte Schwammzucker, Sucre des Champignons, welcher sich nach ihm im Agaricus piperatus und volvacius, Boletus juglandis, Peziza nigra, Merulius Cantharellus, Phallus impudicus, reichlich im Hydnum repandum und hybridum findet, ist gährungsfähig, in rechtwinklig 4seitigen Säulen leicht krystallisirbar und weniger süss als Rohrzucker. Er wird meistens für Mannit gehalten, seitdem Liebig u. Pelouze (Ann. Pharm. 19, 283), Knop u. Schnedermann (Ann. Pharm. 49, 243), Bolley (Ann. Pharm. 86, 44) die Verbreitung des Mannits in Schwämmen nachwiesen. Da aber Braconnot den Schwammzucker bestimmt für gährungsfähig erklärt, andererseits von Mitschenlich auch im Mutterkorn ein Mal Mannit (ein anderes Mal weder Mannit noch Mycose) gefunden wurde, so könnte sich auch in den Schwämmen zu Zeiten ein besonderer Zucker finden. - Dagegen sind VAUQUELIN'S (Ann. Chim. 85, 5; Schw. 12, 253) Zucker aus Agaricus theogalus und campestris, Schbaden's (Schw. 33, 393) Zucker aus Helvella Mitra und Biltz' (N. Tr. 11, 2, 45 und 68) Pilzzucker aus der Schale von Lucoper lon cervinum, welche die Ed. 3 dieses Handb, mit dem Schwammzucker vereinigte, mit grösster Wahrscheinlichkeit zum Mannit zu zählen. Braconnot's (Ann. Chim. 80, 273) Mucososucré aus Boletus pseudoignarius scheint nichts Eigenthümliches zu sein. Kn. Vergl. VIII, 97.

Vorkommen. Im Mutterkorn. Wiggens. Krystallisirt zuwellen aus dem officinellen Extract. Kloboch (N. Br. Arch. 75, 135; 80, 13).

Darstellung. Man fällt den wässrigen Auszug des gepulverten Mutterkorns mit Bleiessig, entfernt aus dem Filtrat das überschüssige Blei mit Hydrothion, verdunstet zum Syrup und reinigt die nach einiger Zeit anschiessenden Krystalle durch Abwaschen mit Weingeist und Umkrystallisiren aus Wasser. Mitscherlich. 2 Kilogr. gaben 2 Gr. Mycose.

Eigenschaften. Gewässerte Mycose bildet farblose, durchsichtige Krystalle des zweigliedrigen Systems, die aus Wasser mit gekrümmten Flächen, aus schwachem Weingeist ausgezeichnet glänzend, mit ebenen Flächen erhalten werden. Vorherrschend eine rhombische Säule, Fig. 73, von 110° 6′, daneben eine Zuschärfung der spitzen Seitenkanten durch eine rhombische Säule, welche an der abgestumpsten Kante einen Winkel von 108° 50′ machen würde; untergeordnet die Flächen t und m. Die Säule zugeschärft durch das horizontale Prisma i; i:i oben = 160° 32′; untergeordnet die Flächen des Octaeders und des horizontalen Prismas y. Mitschenlich.

Schmeckt süss. Geruchlos. Neutral. — Molecularrotationsvermögen rechts, für  $C^{12}H^{14}O^{14}$ , 2HO [ $\alpha$ ] $j=173,2^{\circ}$ . MITSCHERLICH. So berechnet sich [ $\alpha$ ] aus MITSCHERLICH's Angab e, dass 10,03 Gr. krystallisirte Mycose 34,75° Ablenkung bewirkten, aus der zweiten Angabe MITSCHERLICH's

a. dems. 0., dass Mycose  $\frac{34,75}{13,33}$  Mal so stark wie Rohrzucker ablenke, würde sich  $[\alpha]$  zu 192,5°, also fast ebenso gross wie für Trehalose (VII, 733)

Schmilzt bei 100° zur durchsichtigen Masse, die beim Erkalten glasig, dann krystallisch erstarrt; verliert beim Erhitzen auf 130° 9,62 Proc. Wasser (2 At. = 9,53 Proc.) und wird zu wasserfreier Mycose, die bei 210° ohne weiteren Verlust schmilzt. Mitscherlich.

12 C 13 H 13 O	72 13 104	38,09 6,88 55,02	MITSCHEBLICH 34,37 6,87 54,76
C12H11O11,2HO	189	100,00	100,00

LIEBIG U. PELOUZE' Analyse vergl. Ann. Pharm. 19, 285.

Zersetzungen. 1. Bräunt sich beim Erhitzen über 200°, entwickelt Caramelgeruch, aber krystallisirt, zu diesem Zeitpunkt mit Wasser übergossen, noch theilweis unverändert. — 2. Verbrennt bei höherer Temperatur und Luftzutritt und lässt schwammige Kohle. 3. Bildet mit Salpetersäure von 1,52 spec. Gew. unter schwacher Wärmeentwicklung Lösung, aus der Wasser eine klebrige Masse fällt, die sich in Weingeist und Aether, nicht in Wasser löst, beim Erhitzen schmilzt und mit schwacher Feuererscheinung detonirt. MIT-SCHERLICH. Wird durch Erhitzen mit gewöhnlicher Salpetersäure in Kleesäure verwandelt. Wiggers. Mitscherlich. — 4. Löst sich unzersetzt in gewöhnlichem und rauchendem Vitriolöl und bräunt sich beim Erhitzen der Lösung. — Verdünnte Schwefelsäure verwandelt Mycose bei längerem Kochen in Rechtstraubenzucker. — 5. Die beim Vermischen mit Kupfervitriol und Kalilauge entstehende dunkelblaue Lösung scheidet bei längerem Erhitzen kein oder nur Spuren von Kupferoxydul aus. MITSCHERLICH. Auch beim Kochen mit essigsaurem Kupferoxyd wird kein Oxydul reducirt. Neubauer (N. Br. Arch. 72, 277). Kloboch. — 6. Ist nach Neubauer gährungsfähig.

Löst sich leicht in Wasser. Wiggers. Eine Lösung, die 50 Proc. Mycose hält, krystallisirt nicht beim Erkalten. Mitscherlich. — Unveränderlich durch wässrige Alkalien, Wiggers, selbst bei mehrstündigem Kochen. Nicht fällbar durch Baryt- und Kalkwasser, Mitscherlich, nicht durch Metallsalze oder Galläpfelaufguss. Wiggers.

Löst sich in mehr als 100 Th. kochendem Weingeist und krystallisirt beim Erkalten. Löst sich nicht in Aether. MITSCHERLICH.

## Zuckerartiger Stoff C12H10O12.

Indiglucin.

E. Schunck. Phil. Mag. (4) 10, 73; Ausz. J. pr. Chem. 66, 321; Chem. Centr. 1856, 50; Lieb. Kopp 1858, 659. — Phil. Mag. (4) 15, 183; Ausz. J. pr. Chem. 74, 174; Lieb. Kopp 1858, 465.

Bildung. Indican zerlegt sich beim Erhitzen seiner wässrigen Lösung, beim Erhitzen mit verdünnten Säuren oder wässrigen Alkalien in Indiglucin und andere Producte. Ebenso verhalten sich Indicanin, Oxindicanin und Oxindicasin. Vergl. beim Indican.

Darstellung. Man verdunstet die mit kaltem Weingeist bereitete Tinctur der Waidblätter im Luftstrom, vermischt den Rückstand mit kalter, stark verdünnter Schwefelsäure und filtrirt niederfallendes Fett sofort ab. Das Filtrat dient statt des wässrigen mit Säuren versetzten Indicans. Man unterstüzt die schon in der Kälte eintretende Zersetzung durch gelindes Erwärmen, wo sich die Lösung trübt und ein Gemenge von 6 unlöslichen Substanzen (vergl. beim Indican) ausscheidet, filtrirt, wäscht den Rückstand mit kaltem Wasser aus und zerlegt ihn wie beim Indican angegeben. Das Filtrat mit kohlensaurem Bleioxyd von Schwefelsäure, mit Hydrothion vom Blei befreit, im Luftstrom zum Syrup verdunstet, in Weingeist gelöst und mit viel Aether vermischt, scheidet Leucin in Krystallen, Indiglucin als Syrup ab Man löst letzteren Syrup nach dem Entfernen der Krystalle in Wasser, versetzt mit Bleizucker, beseitigt den geringen Niederschlag und fällt aus dem Filtrat durch wässriges Ammoniak gelbes Indiglucin-Bleioxyd. Mit Hydrothion unter Wasser zerlegt, mit Thierkohle behandelt, bis ammoniakalischer Bleizucker in einer Probe rein weissen Niederschlag erzeugt, liefert das Bleisalz eine Lösung, aus der man durch Verdunsten, Auflösen des Rückstandes in Weingeist und Zusatz von Aether das Indiglucin als Syrup fällt. — 2. Bei Darstellung von Indicanin aus Indican durch Hinstellen mit Barytwasser, Entfernen des Baryt's aus der Lösung, Verdunsten im Luitstrom, Auflösen des Rückstandes in Weingeist und Ausfällen mit Aether, wird Indiglucin als Syrup ausgeschieden. Man löst diesen in Weingeist, vermischt mit überschüssigem weingeistigem Bleizucker, beseitigt den braunen Niederschlag und fällt mit Ammoniak. Das Indiglucin - Bleioxyd wird wie nach 1 gereinigt und zerlegt.

Farbloser oder hellgelber Syrup von schwach süssem Geschmack.

Zersetzungen. 1. Bläht sich beim Erhitzen auf und entwickelt Caramelgeruch — 2. Bildet mit kochender Salpetersäure Oxalsäure. — 3. Verkohlt mit Vitriolöl. — 4. Färbt sich beim Kochen mit Natronlauge gelb und scheidet braune Flocken aus. — 5. Reducirt aus alkalischer Kupferoxydlösung Oxydul, aus wässrigem, mehr noch aus ammoniakalischem Silbersalpeter Metall, ebenso aus Dreifach-Chlorgold. — 6. Nicht gährungsfähig, aber wird durch längere Berührung mit Hefe sauer.

Wässriges Indiglucin löst Kelkhydrat, beim Kochen der Lösung scheiden sich reichliche gelbe Flocken aus, die sich beim Erkalten lösen, durch Weingeist gefällt werden. — Aus dem mit Barytwasser gemengten Indiglucin fällt Weingeist gelbe Flocken.

Indiglucin - Bleioxyd. — Wässriges Indiglucin wird erst nach Zusatz von Ammoniak derch Bleizucker oder Bleiessig gefällt.

~							
S	•	Ľ	TT	-	~	W.	

				a.		
				Mittel	b.	
	12 C	72	11,67	11,75	12,74	
	9 H	9	1,46	1,70	1,64	
	11 0	88	14,26	13,59	15,85	
	4 Pb0	448	72,61	72.66	69,77	
-	С12Н9Гь012,3Рь0	617	100,00	100,00	100,00	

b. mit Barytwasser dargestellt; auch hier entspricht die Zusammensetzung organischen Substanz nach Abzug des Bleloxyds der Formel C12H9O11. SCHUNCK.

Indiglucin löst sich in Weingeist und wird durch Aether gefällt.

## Kohlehydrate C12H12O12.

## Rechtstraubenzucker. C12H12O12.

LOWITZ. Crell Ann. 1792, 1, 218 und 345. Thénard u. Dupuythen. N. Gehl. 2, 195.

CRUIKSHANK. Rollo on diabetes mell. Lond. 1797.

PROUST. J. Phys. 63, 257; 69, 428. - Ann. Chim. 57, 131 u. 225: N. Gekl. 2, 77.

A. VOGEL. Schw. 5, 80; Gilb. 42, 123.

**Ківснногг.** Schw. 14, 389.

SAUSSURE. Ann. Chim. Phys. 11, 381; Schw. 27, 304.

BRACONNOT. Ann. Chim. Phys. 12, 181; Schw. 27, 337.

Dubrunfaut (1823). Ann. Chim. Phys. 53, 73. — Compt. rend. 23, 38; N. Ann. Chim. Phys. 18, 99. — N. Ann. Chim. Phys. 21, 169; J. pr. Chem. 42, 418; Ausz. Pharm. Centr. 1847, 889. — N. Ann. Chim. Phys. 21, 178; J. pr. Chem. 42, 425; Ausz. Compt. rend. 25, 308; Pharm. Centr. 1848, 10. — Compt. rend. 29, 51; Pharm. Centr. 1849, 643. — Compt. rend. 32, 249; Pharm. Centr. 1851, 278; Dingt. 121, 299 (Bestimmung des Tr.). — Compt. rend. 42, 228; J. pr. Chem. 68, 422; Chem. Centr. 1856, 232 1856, 233 - Compt. rend. 42, 739. - Compt. rend. 42, 901; J. pr. Chem. 69, 438.

Chem. 03, 436.

GURRIN-VARRY. Ann. Chim. Phys. 60, 54.

PRLIGOT. Ann. Chim. Phys. 67, 136; J. pr. Chem. 15, 82; N. Br. Arch. 15, 227. Vorläuf. Anz. Compt. rend. 7, 106; Ann. Pharm. 23, 169; J. pr. Chem. 12, 425; 13, 378; Inst. 1839, 237; Berz. Jahresb. 18, 279.

VENTZER. J. pr. Chem. 25, 74.

SOUBRIRAN. N. J. Pharm. 1, 1; J. pr. Chem. 27, 281. - N. J. Pharm. 4, 347. - N. J. Pharm. 9, 327. - Compt. rend. 28, 775; Ausführl. N. J.

Pharm. 16, 252; J. pr. Chem. 49, 65.

Benthelot. Verbind. mit Säuren: Compt. rend. 41, 452; J. pr. Chem. 67. 235; Ausführl. N. Ann. Chim. Phys. 60, 95; Ausz. Chim. pure 2, 427. - Verb. mit Tartersäure u. Citronensäure: Compt. rend. 45, 263; N. J. — Verb. mit Partersaure u. Moneusaure. Compt. 1857, 441; Ausführl. N. Ann. Chim. Phys. 54, 74. — Gährung mit Käs und Kreide: Compt. rend. 43, 238; N. J. Pharm. 50, 269; J. pr. Chem. 69, 454; Chem. Centr. 1856, 749; Ausführl. N. Ann. Chim. Phys. 50, 322. — Bildung. Ausführl. N. Ann. Chim. Phys. 50, 322. — Bildung. aus Mannit u. Glycerin: Compt. rend. 44, 1002; N. J. Pharm. 31, 432; J. pr. Chem. 71, 507; Ausführl. N. Ann. Chim. Phys. 50, 369. - Chimie organ, fondée sur la synthese, Paris 1860, Tom. 2.

E. BRÜCKE. Zucker im Harn: Wien. Acad. Ber. 29, 568; J. pr. Chem. 74, 108. -- Wien. Acad. Ber. 29, 346; J. pr. Chem. 74, 115; Chem. Centr.

1858, 705; Chim. pure 1, 47. — Wien. Acad. Ber. 39, 10; Chem. Centr. 1860, 231; Chim. pure 2, 219.

BUIGNET. N. Ann. Chim. Phys. 61, 233.

0. Schmidt. Dissertat. über Traubenzucker etc. Göttingen 1861.

Krümelzucker, Glucose oder Glucose ordinaire, je nach der Abstammung auch Traubenzucker, Obstzucker, Honigza ker, Stärkezucker, Harnoder diabetischer Zucker, Kastanienzucker, Lumpenzucker, welche Namen theilweis in allgemeinerer Bedeutung gebraucht werden. — Von Lowitz und Proust unterschieden, von Kirchhoff zuerst aus Stärkmehl, von Craconnot aus Leinwand bereitet. Die Verbindungen mit Basen untersuchte hauptsächlich Prligot, die mit organischen Sähren Berthelot. Durch die Aussonderung des nicht hierher Gehörenden und genaue Characteristik des Rechtstraubenzuckers förderte Dubrunfaut unsere Kenntnisse.

Vorkommen. Abdrücke von Farrenkräutern aus dem Thonschiefer von Petit – coeur in Savoyen halten eine süsse Substanz, die beim Verbrennen auf Kohle Geruch nach Caramel entwickelt, vielleicht Traubenzucker. Calloud (Compt. rend. 33, 544). — Ueber das angebliche Vorkommen von Zucker oder Dextrin in Ackererden vergl. Verdenlu u. Rislen (Compt. rend.

35, 97) und Petzhold's Entgegnung (J. pr. Chem. 60, 368).

Im Pflanzenreiche. Findet sich reichlich in süssen Früchten; häufig neben Rohrzucker, stets neben soviel Linksfruchtzucker, dass das Gemenge als Invertzucker (d. h. durch Zerlegung von Rohrzucker entstanden, VII, 698) betrachtet werden kann. Buignrt. Vergl. VII, 675. — Das isolirie Vorkommen von Rechtstraubenzucker ist nur in den nachstehend aufgeführten Fällen

nachgewiesen.

Eine dicke klebrige Flüssigkeit, welche im Sommer 1842 die obere Fläche der Lindenblätter bedeckte und zu einigen Tagesstunden als Regen herabsiel, enthielt Rohrzucker und Rechtstraubenzucker. Biot (N. Ann. Chim. Phys. 7, 351). Langlois (N. Ann. Chim. Phys. 7, 348). — In der Eschenmanna findet sich Rechtstraubenzucker; eine falsche Manna unbekannten ürsprungs hielt einen eigenthümlichen, durch Säuren nicht invertirbaren Zucker, desem Molecularrotationsvermögen 9/8 von dem des Rohrzuckers betrug, vielleicht Maltose. Biot (Compt. rend. 14, 49; J. pr Chem. 27, 60). Von dem in vielen andern Pflanzentheilen gefundenen Zucker ist es unentschieden, ob er hierher zu rechnen ist. Nach Bußner's Untersuchungen (VII, 675) scheint dem Rohrzucker und dem Invertzucker (der wenigstens in Bezug auf sein Vorkommen als eigenthümlich betrachtet werden darf) die grösste Verbreitung zuzukommen und der gemeiniglich nicht vollständig untersuchte Krümelzucker vieler Chemiker entweder in der Pflanze oder bei ihrer Verarbeitung gebildeter Invertzucker zu sein. Kr.

Im Honig. Derselbe enthält Rohrzucker (der beim Aufbewahren allmählich invertirt wird), Invertzucker und einen Ueberschuss von Rechtstraubenzucker. Dubrunfaut (Compt. rend. 29, 51). Vergl. Soubeiban

(N. J. Pharm. 16, 252) und VII, 676.

Im Thierkörper. Findet sich in vielen thierischen Flüssigkeiten und Geweben, in der Leber (VIII, 65), in der Amnios a.ad Allantoisñüssigkeit (VIII, 424), im Blut (VIII, 171 und 195), Chylus (VIII, 221), in den Transsudaten (VIII, 241), im Dotter und Eiweiss des Hühnereis (VIII, 284 und 285). — In grosser Menge, bis zu 8 und 10 Proc. betragend, im Harn bei der Zuckerharnruhr (VIII, 384), aber auch im gesunden menschlichen Harn in kleinen Mengen. BRÜCKE. BENCE JONES (Chem. Soc. Qu. J. 14, 22; N. Ann. Chim. Phys. 62, 244). Im Harn eines ausschiesslich mit Fleisch gefüterten Fuchses findet sich Traubenzucker. Vintschau (Wien. Acad. Ber. 42, 523). Auch gepaarte Verbindungen des Traubenzuckers finden sich im Thierkörper. Vergl. bei den Glucosiden.

Bildung. Des Rechtstraubenzuckers und gährungsfähiger, mit Rechtstraubenzucker isomerer Zuckerarten überhaupt, soweit solche nicht mit Sicherheit anderen Arten zugezählt werden können. — A. Durch, Unwandlung von Kohlehydraten unter Aufnahme von Wasser.

- 1. Glucosan (C¹²H¹⁰O¹¹°); Vergl. unten) wird durch Kochen mit verdünnten Säuren in Rechtstraubenzucker verwandelt. Gélis. Durch Erhitzen von Rohržucker 'dargestelltes Assamar (VII, 684) in wässriger Lösung ¹¹²₂ Jahr in verschlossener Flasche hingesfallt, wurde wieder süssschmeckend, mehr noch nach abermals 2 Jahren, wohl weil es in Traubenzucker überging. Pohl (J. pr. Chem. 82, 148). Ohne Zweifel hielt Pohl's Assamar Glucosan. Niclés (N. J. Pharm. 39, 469).
- 2. Dextrin wird durch Kochen mit verdünnten Säuren in Rechtstraubenzucker verwandelt. Biot u. Persoz. Ebenso wirkt Diastas nach Payen u. Persoz, Guerin-Varry, nicht nach Musculus. Vergl. VII, 633 und 634, über dabei entstehende Zwischenproducte auch unten. 3. Unter denselben Umständen werden lösliches Stärkmehl (VII, 557) und gemeines Stärkmehl in Rechtstraubenzucker übergeführt, nachdem sie vorher ganz oder theilweis in Dextrin, oder auch noch in andere Zwischenproducte verwandelt waren. Auch längeres Kochen mit Wasser, längere Berührung mit Kleber, Speichel und den VII, 549 angeführten stickstoffhaltigen und thierischen Stoffen erzeugt aus Stärkmehl, Erhitzen ihrer wässrigen Lösung aus Stärkmehlschwefelsäure (VII, 558) Rechtstraubenzucker.

Ueber den Vorgang, der bei der Umwandlung des Stärkmehis in Rechtstraubenzucker stattfindet, sind folgende Ansichten aufgestellt.

- a. Nach Kirchhoff findet eine directe Umwandlung des Stärkmehls in Traubenzucker statt. 2. Nach Biot u. Persoz wird beim Erhitzen eines Gemenges von 50° Th. Stärkmehl, 120 Th. Vitriolöl und 1390 Th. Wasser (unter den VII, 543 erwähnten Erscheinungen) auf 90 bis 95°, oder bis eine klare Lösung entstanden ist, Dextrin gebildet, welches, wenn die Temperatur um einige Grade gesteigert wird, unter plötzlicher Abnahme der Rotationskraft der Lösung in einen eigenthümlichen, rechtsdrehenden Zucker und bei fortgesetztem Kochen in Rechtstraubenzucker übergeht. Bei anderen Verhältnissen von Wasser, Säure und Stärkmehl treten dieselben Erscheinungen, aber rascher oder langsamer und bei anderen Temperaturen ein. Der erste Zucker ist nach Dubrunfaut Maltose. Biot u. Persoz's Dextrin scheint ein Gemenge von desorganisirtem mit löslichem Stärkmehl, Dextrin- und Rechtstraubenzucker (oder Maltose) gewesen zu sein, da es ein größeres Fotationsvermögen als Dextrin, ein kleineres als lösliches Stärkmehl besitzt ([ $\alpha$ ]] = 175,7°), sich mit Iod purpurroth färbt, gährungsfähig ist (hlernach ist VII, 634 Biot u. Persoz's Angabe zu berichtigen) und in wässriger Lösung aufbewahrt ein weisses Pulver abscheidet, das Jacquellain (Ann. Chim. Phys. 73, 177) später für einerlei mit seinen Granules de fécule erkannte. Den Gehalt an Zucker wies bereits Guerin-Varry (Ann. Chim. Phys. 56, 239) nach. Kr.
- 3. Nach Paykn u. Prrsoz, welche im Stürkmehlkorn 1/2 Proc. betragende Tegumente und 99,5 Proc. betragenden Inhalt, letzteren als Amidone unterscheiden, bewirkt Diastas oder Malz beim Erwärmen mit Stärkmehl und Wasser ein Austreten des Inhalts, welcher sich eine kurze Zeit theilweis als solcher in der Flüssigkelt findet und darauf in Dextrin und in Zucker verwandelt wird, ohne dass Diastas das Dextrin (auch nach Entfernung des Zuckers) welter zu verändern vermag. Paykn u. Prrsoz's Amidone scheint einerlei mit desorganisirtem oder löslichem Stärkmehl zu sein, aber ihr Dextrin ist verschieden vom Dextrin Biot u. Prrsoz's, indem es nicht durch Iod gefärbt wird. (Ann. Chim. Phys. 53, 73; 56, 337). Später gibt Paykn (Ann. Chim. Phys. 60, 442) an, Stärkmehl durch Diastas mit Ausnahme der Tegumente völlig in Zucker verwandelt zu haben. Nach Muldbra (Chemie des Bieres, 170) ist das durch Diastas entstehende Dextrin verschieden von dem durch Säuren entstehenden; wie dieses auch aus Guerin-Varry's (Ann. Chim. Phys. 60, 32) Angaben zu folgen scheint, aber sowohl durch

Diastas wie durch Säuren scheinen das sich mit Iod purpurroth und das sich mit Iod nicht mehr färbende Dextrin nacheinander zu entstehen. Kr.

- 4. Nach Jacquelain, welcher ebenfalls im Stärkmehlkorn eine Hülle und einen körnigen Inhalt unterscheidet, findet beim Erhitzen mit Wasser auf 150° zuerst eine Trennung dieser beiden Bestandthelle statt, wobei die Hüllen ungelöst zurückbleiben, der körnige Inhalt, Jacquelain's Granules de fécule in Lösung gehen (Die Granules de fécule sind dadurch characterisirt, dass sie sich beim Erkalten und Stehen der wässrigen Lösung grösstentheils ausscheiden, nach dem Trocknen weuig in kaltem, aber leicht in Wasser von 70° lösen, mit Iod blau färben und weit leichter als Dextrin aus der wässrigen Lösung durch Weingeist gefällt werden. Sie scheinen somit mit Bechamp's desorganisirtem Stärkmehl (VII, 542) einerlei zu sein.) Diese Granules de fécule verwandeln sich bei weiterem Erhitzen mit 5 Th. Wasser bei 160° in 3/4 Stunden in  $\alpha$ -Dextrin (das sich mit lod purpurn färbt, leichter als  $\beta$ -Dextrin durch Weingeist fällbar ist), in  $1\frac{3}{4}$  Stunden in  $\beta$ -Dextrin (das durch lod nicht gefärbt wird) und bei noch längerem Erhitzen in Zucker. Bei höherer Temperatur werden dieselben Producte erzeugt, aber rascher in das letzte übergeführt. - Erhitzt man Stärkmehl mit seinem Gewicht Wasser und 3 bis 5 Tausendstel Oxalsaure oder Vitriolol auf 130°, so halt die Masse nach 20 Minuten  $\alpha$ -Dextrin, nach 1 Stunde  $\beta$ -Dextrin, nach 2 Stunden Zucker, Jacquelain (Ann. Chim. Phys. 73, 167). Der hier gebildete Zucker besitzt nach Biot (Compt. rend. 15, 619; 15, 710; 42, 351) ein vom Rechtstraubenzucker verschiedenes Molecularrotationsvermögen ( $[\alpha]j = 100.6^{\circ}$  rechts), nach DUBRUNFAUT, weil er ein Gemenge von Maltose und Rechtstraubenzucker ist. Vergl, bei Maltose,
- 5. Nach Neubauer entsteht durch verdünnte Säuren zuerst Schulze's Amydulin, aus diesem  $\alpha$ -Dextrin, das sich mit Iod purpurroth, dann  $\beta$ -Dextrin, das sich mit Iod nicht mehr färbt, endlich nach sehr langem Kochen hält die Lösung nur Traubenzucker.
- 6. Nach BÉCHAMP geht der Bildung des Zuckers aus Stärkmehl sowohl durch verdünnte Säuren wie durch Dlastas die Bildung von 3 verschiedenen Producten voraus, während ein 4. entweder vor oder zugleich mit dem Zucker erscheint. Diese Producte, die durch Anwendung von wässrigen Alkalien oder von conc. Säuren zum Theil isolirt erhalten werden können, sind folgende: a. Desorganisirtes Stärkmehl, in 3 Formen auftretend, in einer derselben die Granules de fécule JACQUELAIN'S, in einer 2. SAUSSURB'S Ligneux amylacé darstellend; b. Lösliches Stärkmehl (VII, 557), das durch Iod blau wird, sich in kaltem und heissem Wasser löst, aus letzterer Lösung beim Erkalten nicht auscheidet; c. Dextrin, das durch Iod nicht blau (aber purpurroth? Kr.) wird; d. Eine Varietät des Dextrins, Bechamp's Amyline, die sich entweder zugleich oder vor dem Zucker bildet und diesem häufig beigemengt bleibt von [\alpha] = 125° Rotationsvermögen rechts. Béchamp (N. Ann. Chim. Phys. 48, 458). Durch die Gegenwart von Béchamp's Amyline (oder dem β-Dextrin Jacquelains) scheint auch Anthon's (Dingl. 151, 213; Chem. Centr. 1859, 291) Beobachtung erklärlich, dass durch 5- bis 7stündiges Kochen von Stärkmehl mit Wasser und 2 Proc. Vitriolol eine Lösung erhalten wird, die sich mit Iod nicht färbt, durch Weingeist nicht gefällt wird, aber beim Verdunsten noch keine Krystalle liefert und nur zu 2/3 bis 3/4 vergährt.
- 7. Nach Musculus spalten verdünnte Säuren und Diastas Stärkmehl in 2 At. Dextrin und 1 At. Rechtstraubenzucker, welches erstere durch verdünnte Säuren nur langsam, durch Diastas nicht welter verändert wird. Hiergegen sprechen Gurrin-Varry's Versuche (VII, 448), bei denen welt mehr Zucker erhalten wurde, als Musculus' Gleichung entspricht. Neubaurn (N. Br. Arch. 72, 285) scheint vellständige Umwandlung des Stärkmehls in Zucker durch Piastas erreicht zu haben; die Ausbeute bei der Branttweinbrennerei setzt voraus, dass durch Malz 75 bis 80 Proc. vom Gewicht der Stärke an Zucker gebildet werden können, und endlich gibt Gurrin-Varry (VII, 634) bestimmt an, Dextrin durch Diastas in Zucker verwandelt zu ha-

ben, was aber erst nach Abscheidung des Zuckers gelang. Diese und eigenc

Versuche lassen mir Musculus' Ansicht unhaltbar erscheinen. KR.

Endlich deuten Beobachtungen von Gritzle (Dingl. 158, 427; Chem. Centr. 1861, 91) auf die Bildung noch eines anderen Zwischenproducts. Kocht man nach ihm Stärkmehl mit verdünnten Säuren, bis das Gemenge beim Erkalten klar bleibt, so zeigt tartersaures Kupferoxydkali Traubenzucker an, aber rothes Blutlaugensalz mit Kalihydrat versetzt nicht, welches doch durch Traubenzucker entfärbt wird.

Bei der freiwilligen Zersetzung von Stärkmehlkleister wird ausser anderen Producten ein Zucker erhalten, der nach Saussurk dem Traubenzucker ähnlich, nach Dubruffaut Maltose ist. Setzt man Kleister, aus 1 Th. Stärkmehl und 12 Th. Wasser bereitet, 2 Jahre lang in einem flachen Gefässe der Luft aus und zieht die Masse mit kaltem Wasser aus, so bleiben unzersetztes Stärkmehl, holzartiges Stärkmehl (Saussurk's Ligneux amylacé) und wenig Harz zurück, während Amidin. Stärkmehlgummi und Zucker in Lösung gehen. Indem man das Filtrat verdunstet, den Rückstand in 1 Th. Wasser löst, 10 Th. Weingelst zusetzt, filtrirt, wieder verdunstet und den Rest des in Weingelst Unlöslichen abscheidet, wird eine weingelstige Lösung erhalten, aus der nach dem Verdunsten der Zucker krystallisirt. Dauert die freiwillige Zersetzung des Kleisters nur wenige Wochen, so ist ebenfalls Zucker, aber unkrystallisirbarer gebildet, bei zu weit gegangener Zersetzung verschwindet auch der krystallisirbare. Dieser krystallisirbare Zucker löst sich in 8 Th. Weingeist von 35° B. bei 25° und in 17 bis 20 Th. kochendem absolutem Weingeist. Saussurk (Ann. Chim. Phys. 11, 379).

4. Unter denselben Umständen wie Stärkmehl verwandelt sich Glycogen in Rechtstraubenzucker. Vergl. VII, 629. — 5. Ebenso werden Lichenin (VII, 570) und Paramylon (VII, 572) beim Kochen mit verdünnten Säuren in Traubenzucker übergeführt. In beiden Fällen ist

das Rotationsvermögen des Zuckers nicht untersucht.

6. Aus Holzfaser bilden Vitriolöl (VII, 585), conc. Salzsäure (VII, 587) und conc. wässriges Chlerzink (VII, 589) Producte, welche beim Kochen der mit Wasser verdünnten Lösung in Traubenzucker übergehen. — Auch bei der Zerlegung von holzschwefelsaurem Blei nach VII, 612, von Schlessbaumwolle durch Alkallen nach VII, 624 tritt Traubenzucker auf. Auch von diesem Zucker ist es zweifelhaft, ob er zum Rechtstraubenzucker zu rechnen. Derselbe liefert nach Béchamp (N. Ann. Chim. Phys. 48, 502) beim Behandeln mit Weingeist zweierlei Krystalle, von denen die einen die Härte des Rohrzuckers besitzen, die anderen dem Rechtstraubenzucker gleichen.

Die Haut der Seidenraupe und diejeuige Haut, welche beim Aussilegen der Schmetterlinge in den Cocons bleibt, können eine mit Holzfaser isomere Substanz liefern, die in Traubenzucker übergeführt werden kann. Kocht man die Raupen mehrere Stunden mit conc. Salzsäure aus und wiederholt dieses 3 Mal mit dem Rückstande, wäscht diesen mit conc. 'Kalilauge, dann mit Wasser und trocknet bei 100 bis 110°, so wird eine weisse leichte, fast ganz stickstofffreie Substanz erhalten, die in Vitriolöl sich nach und nach zur farblosen, schleimigen Flüssigkelt zertheilt. Diese Lösung in kleinen Meugen in kochendes Wasser eingetragen und 1 bis 2 Stunden gekocht, liefert gährungsfähigen Zucker, im Verhalten gegen Kochsalz und tartersaures Kupferoxydkali gleich dem Rechtstraubenzucker. Dr Luca (Compt. rend. 53, 102).

7. Tunicin (VII, 627) wird durch Vitriolöl unter denselben Umständen wie Holzfaser in Rechtstraubenzucker und eine zweite Substanz zerlegt. Ueber die Zerlegung des Chitins vergl. bei den Glucosiden.

8. Maltose (vergl. unten), Melizitose (vii, 732), Trehalose (vii, 732) und Mycose (vii, 734) werden durch Kochen mit verdünnten Säuren vollständig in Rechtstraubenzucker verwandelt.

B. Eine andere Klasse von Verbindungen liefert ausser Rechtstraubenzucker noch ein 2. Product bei ihrer Zerlegung. Entweder ist dieses 2. Product mit Rechtstraubenzucker isomer; so zerfallen durch verdünnte Säuren, durch Hefe und andere Körper Melitose (VII, 730) in Rechtstraubenzucker und Eukalin Rohrzucker (VII, 639) in Rechtstraubenzucker und Linksfruchtzucker. Vom Stärkmehl, Dextrin und Tunicin ist es zwelfelbaft, ob sie zu dieser oder der vorigen Klasse gehören.

Oder das 2. Product gehört nicht zur Klasse der zuckerartigen Stoffe; in diesem Falle gehört die dasselbe und Rechtstraubenzucker

liefernde Verbindung zu der Klasse der Glucoside.

Zu den Glucosiden, Glucosamiden oder Saccharogenen rechnet man nach Laurry's Vorgange (N. Ann. Chim. Phys. 36, 330) alle Stoffe, die bei ihrer Zersetzung durch verdünnte Säuren einerseits Rechtstraubenzucker oder einen andern zuckerartigen Stoff, andererseits irgend ein beliebiges, nicht zu den Kohlehydraten gehörendes Product liefern. Gemeiniglich werden nur die in der Natur vorkommenden Verbindungen dieser Art, die Bitterstoffe mit diesem Namen bezeichnet. Bertielot's Saccharide (vergl. unten) schliessen ausserdem die künstlich dargestellten Verbindungen der Kohlehydrate (mit Säuren) ein und zerfallen dann, je nachdem sie bei der Spaitung Rechtstraubenzucker, Linksfruchtzucker, Lactose oder ähuliche Körper liefern, in Glucoside, Levuloside, Gallactoside u. s. w. Da aber in vielen Fällen über die Natur des Zuckerstoffs entscheidende Untersuchungen fehlen, so lässt sich Berthelot's Eintheilung nicht durchführen und soll hier die Eintheilung Laurenty's beibekalten werden. Kr. Vergl. die Uebersicht über die Glucoside im Anhang zu den Kohlehydraten C<sup>12</sup>H<sup>12</sup>O<sup>12</sup>.

- C. Bei der Zerlegung des Dulcit's (C¹²H¹⁴0¹²) durch Salpetersäure wird ausser anderen Producten ein Zucker, C¹²H¹²0¹², gebildet, der sich gegen Alkalien, tartersaures Kupferoxydkali, basisch-salpetersaures Wismuthoxyd und Indigo wie Rechtstraubenzucker verhält. Carlet (Compl. rend. 51, 137). Ueber den bei der Oxydation von Mannit (C¹²H¹⁴0¹²) mit Hülfe von Platinmohr entstehenden, vom Rechtstraubenzucker verschiedenen Zucker, Gorup-Branz Mannitose, vergl. beim Mannit.
- D. Aus Oxalsäurevinester. Durch Zusammenbringen von Oxalsäurevinester mit Natriumamalgam bei niedriger Temperatur und Schütteln des Products mit Aether wird eine Lösung erhalten, aus der Zusatz von wenig Wasser eine schmierige Masse scheidet. Diese ist ein Gemenge von oxalsaurem Natron, einem 2. Natronsalz und von gährungsfähigem Zucker. Löwig (J. pr. Chem. 83, 133). Es ist bislang nnentschieden, ob dieser Zucker zum Rechtstraubenzucker zu rechnen ist. Kr.
- E. Aus Mannit oder Glycerin. In wässrigen mässig conc. Lösungen von Mannit, Dulcit oder Glycerin erzeugt sich, wenn sie längere Zeit mit den Testikeln vom Menschen, Pferde, Hunde oder Hahn in Berührung bleiben, ein besonderer gährungsfähiger Zucker, dessen Bildung auch in einzelnen Fällen eintritt, wenn man statt der Testikel Albumin, Kässtoff, Fibrin, Leim oder Gewebe der Nieren oder Pankreas anwandte. Berthelot (N. Ann. Chim. Phys.. 50, 369).

Fügt man zu der Lösung von Mannit oder Glycerin in 10 Th. Wasser soviel zerschnittene Testikel, das ihre Trockensubstanz ½0 vom Gewicht des Mannits beträgt, und lässt das Gemenge bei 10 bis 20° im offenen Kolben im zerstreuten Lichte stehen, so findet sich in der Flüssigkeit nach 1 Woche

bis 3 Monaten (ohne dass Fäulniss eintritt, oder eintreten darf, falls der Versuch gelingen soll) eine Substanz gebildet, die weinsteinsaures Kupferoxyd reducirt. Zu diesem Zeitpunkte von der Flüssigkeit durch Abgiessen und vollständiges Auswaschen der letzteren getrennt, dann aufs Neue unter denselben Umständen in Mannit- oder Glycerinlösung gebracht, erzeugt das Testikelgewebe in diesen in einigen Wochen reichliche Mengen Zucker. -Dieser Zucker bildet sich bald in äusserst geringen, bald in grösserer, bis 1/10 vom Mannit oder Glycerin betragender Menge, und wird theilweis während der Operation welter verändert. Er ist nicht aus der Substanz der Testikel gebildet, da diese grösstenthells unverändert wieder erhalten wird und an die Flüssigkeit hauptsächlich Salze und Eiwelssstoffe abgibt, weniger als das Gewicht des Zuckers betragend. - Der Zucker ist wahrscheinlich linksdrehend. Er ist zerfliesslich, unkrystallisirbar und kann nicht vom Glycerin getrennt werden. Er verändert sich leicht beim Verdunsten seiner Lösungen, wird durch Alkalien gebräunt, durch Bierhefe leicht in Gährung versetzt und reducirt tartersaures Kupferoxydkall. Er ist sehr löslich in Wasser, Weingeist und Glycerin und wenig fällbar durch ammoniakalischen Bleizuoker. BERTHELOT. Ueber Bildung von Zucker in den Muskeln und Lungen des Kalbsfötus vergl. VIII, 489.

Pectin, Pectinsaure und pectinige Säure gehen nach Chodnew beim Kochen mit verdünnten Säuren in Zucker über, was Fremy bestreitet. Ebenso verhält sich Aplin nach Braconnot, nicht nach Planta u Wallace. Bassorin (VII, 650) und Päanzenschleim (VII, 652) liefern dabei Zucker, von dem es zwelfelhaft, ob er hierher zu rechnen. — Irrthümlich wurden früher für Rechtstraubenzucker gehalten der durch Inversion von Rohrzucker gebildete Invertzucker (VII, 689), der aus Inulin entstehende Linksfruchtzucker (vergl. unten), Lactose (VII, 662), der aus Arabinsäure entstehende, wahrscheinlich mit Lactose identische Zucker und Maltose. Die Beobachtung Biot's (Compt. rend. 15, 619; 15, 710; 42, 351), welchem der von Jacquelain mit Oxalsäure (VII, 740), der von Peligor untersuchte und der Rechtstraubenzucker der Fabriken verschiedenes Molecularrotationsvermögen rechts ([\alpha]] = 100,6°; 61,5° und 51,4°) zeigten, bleibt für die beiden letzten

Producte vorläufig unerklärlich.

Darstellung. 1. Aus dem Safte der Obstarten, besonders der Trauben. Man kocht den Saft, schäumt ab, neutralisirt die freie Säure durch Kreide oder Marmor, engt auf die Hälfte ein, klärt durch Absitzenlassen und Abgiessen, oder noch mit Eiweiss, und verdunstet zum nicht zu dicken Syrup, aus dem der Traubenzucker nach mehreren Wochen anschliesst, worauf er durch wiederholtes Auflösen in

Wasser und Krystallisiren gereinigt wird. Proust.

2. Aus Honig. Man vertheilt weissen körnigen Honig in ½ kaltem starken Weingeist, der den leichter löslichen Linksfruchtzucker aufnimmt und den Traubenzucker grösstentheils ungelöst lässt, trennt nach einigen Stunden die Lösung vom Bodensatze, presst stark aus, zerreibt den Rückstand nochmals mit ⅙ Weingeist, presst wieder und reinigt das Ungelöste durch Auflösen in Wasser und Krystallisiren. Braconnot (Bull. Pharm. 3, 360). Aehnlich verfährt Proust, auch Cavezzalli (Scher. J. 7, 714), Trommsdorff (N. Tr. 9, 1, 287). — 2. Siegle streicht körnigen Honig auf trockne poröse Backsteine, wo der braune flüssige Theil eingesogen wird und nach einigen Tagen ein weisser körniger Rückstand bleibt, der aus warmem Weingeist mit Hülfe von Thierkohle umkrystallisirt wird (J. pr. Chem. 69, 148). Nach beiden Verfahren muss Rohrzucker beigemengt bleiben, wenn der Honig davon enthielt. Kr. Vergl. Clerget (N. J. Pharm. 16, 252).

- 3. Aus Stärkmehl durch verdünnte Schwefelsäure. Man kocht 1 Th. Stärkmehl mit 4 Th. Wasser und 1/400 bis 1/40 vom Gewicht des Stärkmehls an Vitriolöl anfangs unter Umrühren und unter beständigem Ersatz des Wassers, bis die Flüssigkeit nicht mehr durch Weingeist gefällt wird, wozu um so längeres Kochen erforderlich ist, je weniger Vitriolöl man anwandte; bei obigem Verhältniss 6 bis 36 Stunden fortgesetztes. Den in Lösung befindlichen Traubenzucker gewinnt und reinigt man wie den aus Traubensaft KIRCHHOFF. Bei fabrikmässiger Darstellung bewirkt man das Kochen durch Einleiten von überhitztem Wasserdampf in das in verschlossenen Fässern befindliche Gemenge. - Kocht man Stärkmehl mit Wasser und 2 Proc. Vitriolöl und verdunstet nach 5 bis 7 Stunden, zu welchem Zeitpunkte Weingeist die Lösung nicht mehr fällt, so wird ein nicht krystallisirbarer Syrup erhalten. Erst bei längerem Kochen geht alles Gelöste in Traubenzucker über, der aber thellweis weiter verändert wird, daher auch dann beim Verdunsten schwierig Krystalle erhalten werden. Anthon (Dingl. 151, 213). Hat man die Schwefelsäure durch Kalk neutralisirt, so setzt man vor dem Einkochen etwas Essigsäure zu, da überschüssiger Kalk aus dem Traubenzucker bittere Zersetzungsproducte erzeugt (Polyt. Centr. 1854, 252). Vergi. auch PAYEN (Repert. 77, 386). Ausbeute VII, 543,
- 4. Aus Stärkmehl durch Kleber, Ma'z oder Diastase. So wird vielleicht statt des Rechtstraubenzuckers Maltose erhalten. Vergl. unten. Man vertheilt 2 Th. Stärkmehl, mit 4 Th. kaltem Wasser angerührt, in 20 Th. kochendem Wasser und digerirt diesen Kleister bei 50 bis 70° mit 1 Th. getrocknetem und gepulvertem Weizenkleber 8 Stunden lang. Aus dem durch Abdampfen erhaltenen Syrup zieht Weingeist, mit Rücklassung noch wenig veränderten Stärkmehls, den Zucker aus, der beim Abdampfen anschiesst Kirchmoff.

Man vertheilt 100 Th. Stärkmehl in 400 Th. kaltem Wasser, giesst das Gemenge in 2000 Th. kochendes Wasser und fügt, wenn alles auf 65° abgekühlt ist, 2 Th. Diastase, in 20 Th. kaltem Wasser gelöst, hinzu. Die nach einigen Minuten dünnflüssig gewordene Masse erhält man 2½ Stunden zwischen 60 und 65°, verdunstet sie möglichst rasch bei 60°, besser im Vacuum bis auf 34° B. und überlässt sie in flachen Gefässen einige Tage sich seltst. Indem man den bisweilen krystallischen Syrup mit Weingeist von 95 Proc. bei 75° Temp. behandelt, die bei Luftabschluss erkaltete Lösung filtrirt, das Filtrat durch Abdestilliren und Einengen zum Syrup bringt und diesen ins Vacuum stellt, werden Krystalle erhalten, die man durch Pressen, nochmaliges Behandeln mit Weingeist und Umkrystallisiren aus 4 Th. Wasser von 65° mit Hülfe von Thierkohle reinigt. Guerin-Varry. Statt der Diastase wendet man wohlfeiler die 18fache Menge Malz an. Guerin.

5. Aus Leinwand. — Vergl. VII, 741. Man fügt zu 12 Th. Leinwand (durch Behaudeln mit Kalilauge, dann mit Wasser möglichst gereinigt und getrocknet, Vogel) seh langsam 17 Th. Vitriolöl, so dass kein Erhitzen eintritt, knetet die Masse durcheinander, überlässt sie 24 Stunden sich selbst, löst sie in sehr viel Wasser, kocht 10 Stunden lang, sättigt die Säure durch kohlensauren Kalk, filtrirt, verdunstet und reinigt den nach einigen Tagen angeschossenen

Traubenzucker durch Umkrystallisiren. Braconnot. Vogel wendet Schwefelsäure von 1,8 spec. Gew. an, die weniger schwärzt als

Vitriolöl, und lässt 2 Tage stehen.

6. Aus dem Harn der Harnruhrkranken. Die durch Abdampfen des Harns erhaltenen Krystalle werden (vom Traubenzucker-Kochsalz gesondert) ausgepresst und durch Umkrystallisiren aus kochendem Weingeist, Chevreul (Ann. Chim. 95, 319), oder durch Digeriren mit kaltem Weingeist und darauffolgendes Umkrystallisiren gereinigt. Prout. Zusatz von Aether zur weingeistigen Lösung befördert das Krystallisiren. Peligot. Hünefeld. — Man verdunstet den Harn im Wasserbade zum Syrup, zieht mit Weingeist aus, fällt die Tinctur mit Bleiessig, leitet in das Filtrat Hydrothion und verdunstet nach Entfernung des Schwefelbleis, wo der Syrup mit der Zeit Krystalle absetzt. Hünefeld (J. pr. Chem. 8, 560). — Häufig werden beim Verdunsten von diabetischem Harn nur Krystalle von Traubenzucker-Kochsalz erhalten. Lebmann (VIII, 568).

Zum Nachweis von Zucker im Harn brauchbar. - Man vermischt 200 Cc. Harn mit 800 Cc. Weingeist, filtrirt nach dem Absitzen, fügt zur völlig klaren Flüssigkeit tropfenweise weingeistiges Kali bis zur schwach alkalischen Reaction und lässt 24 Stunden in der Kälte stehen. Man giesst vorsichtig ab, lässt alles Flüssige abtropfen und die Wände des Gefässes freiwillig austrocknen, wo sie sich mit einer Krystallrinde von Zuckerkali bedeckt finden. Diese löst man in wenig Wasser und erkennt den Traubenzucker durch die Bräunung mit Kalilauge, durch die Kupferprobe und die mit basischsalpetersaurem Wismuth. E. BRÜCKE (Wien. Acad. Ber. 29, 346; J. pr. Chem. 74, 115). - Fällt man den Harn zuerst mit Bleizucker, dann mit Bleiessig, endlich mit ammoniakalischem Bleizucker, so hält der letztere Niederschlag Zucker, aber auch der durch Bleiessig entstandene, obgleich Bleiessig reine Traubenzuckerlösung nicht fällt. Zerlegt man jeden der beiden Niederschläge nach dem Auspressen und Zerkleinern mit kalter wässriger Oxalsäure, filtrirt, neutralisirt das Filtrat mit kohlensaurem Natron, säuert mit etwas Essigsäure an und engt ein, so fällt Weingeist oxalsaures Natron, während der Traubenzucker gelöst bleibt und durch Zusatz von weingeistigem Kali wie oben gefällt und erkannt werden kann. Statt des kohlensauren Natrons dient auch kohlensaurer Kalk. Brücke (Wien, Acad. Ber. 39, 10; Chem. Centr. 1860, 231).

Bestimmung des Traubenzuckers. — Nach Barreswil (Arch. d'anatom. 1846, 50; J. Pharm. 6, 361; Berz. Jahresb. 25, 556). Man erhitzt in einer Schale ein bestimmtes Maass wässriges tartersaures Kupferoxydkall mit Kalllauge versetzt zum Sieden und tropft die zuckerhaltende Flüssigkeit ein, bis sich die Kupferlösung unter Ausscheidung von rothem Kupferoxydul entfärbt hat. Durch einen vorner ausgeführten Versuch muss festgestellt sein, wiewiel Traubenzucker das angewandte Maass Kupferlösung zu reduciren vermag. Die Kupferlösung bereitet Barreswill durch Auflösen von 400 Gramm kohlensaurem Natron, 500 Gr. Weinstein, 300 Gr. Kupfervitriol und 400 Gr. Kallhydrat in ½ Liter Wasser. — Frhling (Ann. Pharm. 72, 106; 106, 75) mischt zu der Lösung von 160 Gr. neutralem tartersauren Kall (oder besser 192 Gr. tartersauren Natron-Kall) in wenig Wasser 600 bis 700 Cubicc. Natronlauge von 1,12 spec. Gew., dann die Lösung von 40 Gr. kryst. Kupfer-

vitriol in etwa 160 Cubicc. Wasser und verdünnt das Gemisch, bis es bei 15° 1154,4 Cubicc. beträgt. — 5 Milligr. trockner Traubenzucker vermögen 1 Cubicc. dieser Lösung zu reduciren. Die Lösung ist in verschlossenen, ganz gefüllten Gefässen vor Luft und Kohlensäure zu bewahren; sie darf beim Kochen für sich kein Kupferoxydul ausscheiden. Die zu prüfende Zuckerlösung wird am besten säurefrei angewendet. Vergl. ferner Kersting (Ann. Pharm. 70, 251), H. Schwarz (Ann. Pharm. 70, 54), Roske (Ann. Pharm. 74, 180), Donaldson (J. Chim. méd. 27, 641; Lieb. Kopp Jahresb. 1851, 647), Mulder (Lieb. Kopp Jahresb. 1850, 614), Neubauer (N. Br. Arch. 72, 276), Werther (J. pr. Chem. 74, 373), Löwenthal (J. pr. Chem. 77, 336), Schiff (Ann. Pharm. 104, 330 und 112, 368), Brücke (Chem. Centr. 1858, 705; 1860, 231), Buignet (N. Ann. Chim. Phys. 61, 240). und die beim Milchzucker (VII, 665) angegebenen Quellen.

Auch aus dem Rotationsvermögen einer Lösung, falls sie keine andern optisch wirksamen Substanzen, oder nur noch Rohrzucker enthält, ergibt sich ihr Gehalt an Rechtstraubenzucker nach VII, 681. Oder man bestimmt, wie beim Rohrzucker (VII, 679), die Menge der bei der Gährung entweichenden Kohlensäure. Ueber Bestimmung von Zucker im diabetischen Harn mittelst Gährung vergl. auch Wicke (Ann. Pharm. 96, 87 u. 100), mit Hülfe der optischen Probe Biot (Compt. rend. 15, 633), Lespiau (Compt. rend. 26, 305); Robiquet (Compt. rend. 43, 920); Listing (Ann. Pharm. 96, 93 und 100), und VIII. 380.

Eigenschaften. Wasserfreier Rechtstraubenzucker wird aus Weingeist von 95 Proc., Dubrunfaut (Compl. rend. 23, 42), oder stärkerem, O. Schmidt, in Krystallen erhalten. Microscopische, scharf begränzte Nadeln, die bei 146° zur farblosen durchsichtigen Masse schmelzen. O. Schmidt. Häufig halten die Krystalle kleine Mengen gewässerten Traubenzucker beigemengt. Schmidt. Durch Erhitzen von 2fach-gewässertem Traubenzucker im Luftstrom bei 55 bis 60° wird er als weisses Pulver, durch Erhitzen auf 100° als geschmolzene, durchsichtige, amorphe Masse erhalten. — Schmeckt weniger stiss als Rohrzucker, im festen Zustande zugleich mehlig.  $2^{1}/_{2}$  Th. Prout, 2 Th. Dubrunfaut, süssen ebenso stark wie 1 Th. Rohrzucker. Vergl. auch gewässerten Traubenzucker (VII, 756).

Molecularrotationsvermögen rechts, wenig veränderlich zwischen 18 und 80° Temp., für  $C^{12}H^{12}O^{12}$  [ $\alpha$ ] = 53,2°, DUBRUNFAUT, 57,44 BECHAMP, 55,15 PASTEUR (nach dessen Bestimmungen des Rotat vom Traubenzucker-Kochsalz),  $57^{\circ}$  0. Schmidt,  $56^{\circ}$  Berthelot; für  $C^{12}H^{12}O^{12}$ ,2H0 demnach  $[\alpha]j=48^{\circ}$  Dubrunfaut,  $52,03^{\circ}$  Béchamp. Vergl. auch Biot (VII, 743). Gewässerter Traubenzucker (auch die aus absolutem Weingeist erhaltenen Krystalle des wasserfreien. O. Schmidt), oder der ohne Schmelzung entwässerte Traubenzucker zeigen in frisch bereiteter Lösung ein doppelt so grosses Molecularrotationsvermögen, das allmählich bis auf obige Zahl sinkt, dann constant bleibt, Dubrunfaut, Pasteur; aber wurde der Traubenzucker durch Schmelzen entwässert, so ist das Rotationsvermögen auch der frisch bereiteten Lösung jenem gleich, welches die Lösung der Krystalle nach längerem Stehen annimmt. Béchamp. Dubrunfaut. Den in frisch bereiteter Lösung enthaltenen Traubenzucker unterscheidet DUBRUNFAUT als Glucose birotatoire. Die Lösung der Krystalle in Holzgeist bewahrt ihr grösseres Rotationsvermögen länger als die wässrige Lösung, so dass es zu  $\lceil \alpha \rceil_i = 106.4^{\circ}$  für  $C^{12}H^{12}O^{12}$ , oder

= 96° für C¹²H¹²O¹²,2HO gefunden wird, die wässrige Lösung verliert es rasch, so dass man es um so näher diesen Zahlen findet, je kürzere Zeit zwischen Lösung und Beobachtung verstrich. Dubrunfaut. Die Abnahme des Rotationsvermögens erfolgt langsam bei 0°, E. O. Erdmann, bei gewöhnlicher Temperatur genügen 24 Stunden, bei Siedhitze einige Minuten, um sie zu vollenden. Dubrunfaut. Auch Zusatz von Säuren beschleunigt die Abnahme. E. O. Erdmann. — Dubrunfaut (Compt. rend. 23, 42; N. Ann. Chim. Phys. 18, 99. — Compt. rend. 42, 228 und 729); Pasteur (N. Ann. Chim. Phys. 31, 95); E. O. Erdmann (Lieb. Kopp 1855, 671); Béchamp (Compt. rend. 42, 640 und 898). Das Schmelzen des Traubenzuckers bewirkt (abgesehen vom Verschwinden der Birotation) keine Verminderung seiner Rotationskraft. Ventzke (J. pr. Chem. 25, 78).

			BRUNNER.	0. SCHMIDT.
	Bei 110°.		Mittel.	Mittel.
12 C	72	40,00	39,97	39,86
12 H	12	6,67	6,69	6,87
12 0	96	53,33	53,34	53,27
C12H12J12	180	100,00	100,00	100,00

SCHMIDT untersuchte aus Honig, Salicin und Amygdalin erhaltenen Traubenzucker, der aus Weingeist von 97 Proc. krystallisirt war. Die Krystalle verloren nach dem Trocknen im Vacuum bei  $110^{\circ}$  etwa 1 Proc. an Gewicht, wegen geringer Beimengung von gewässertem Traubenzucker. Die Zusammensetzung des Rechtstraubenzucker's wurde durch Prout's und Saussurk's Analysen des gewässerten Traubenzuckers festgestellt, die Formel leitete Libbig (Ann. Pharm. 9, 23) aus der Zersetzung des Traubenzuckers bei der Gährung ab. Abweichende Ansichten über die Formel: Brunner (Ann. Pharm. 14, 303; 31, 195); BLONDEAU DE CAROLLES (J. pr. Chem. 33, 449).

Zersetzungen. 1. Bei 110° getrockneter Rechtstraubenzucker verliert beim Erhitzen auf 170° unter mehr oder weniger starker Färbung 2 At. Wasser und geht in Glucosan über, dem etwas unveränderter Traubenzucker und Caramel beigemengt bleiben. Gélis (Compt. rend. 51, 331). Er färbt sich, wenn er längere Zeit bei 150° im Schinelzen erhalten wird, braun und ist nach dem Erkalten hygroscopisch geworden. O. Schmidt. Zwischen 210 und 220° bläht er sich stärker als Rohrzucker auf, verliert mehr Wasser und liefert Caramel. Peligot. Die bei höherer Temperatur entstehenden Producte sind denjenigen ähnlich, welche aus Rohrzucker (VII, 683) erhalten werden, aber etwas leichter schmelzbar, leichter löslich in Wasser und weniger löslich in Weingeist. Aus dem Caramel des Traubenzuckers nimmt Weingeist kaum etwas auf; aus der wässrigen lösung fällt absoluter Weingeist einen gemengten schwarzen Syrup, der an der Luft feucht wird und mit Baryt- oder Bleisalzen wechselnd zusammengesetzte Niederschläge gibt. Das Caramelin (VII, 727) des Traubenzuckers erscheint ebenfalls in 3 Zuständen und wird durch längere Berührung mit Wasser auch ohne Kochen gelöst. Gélis (N. Ann. Chim. Phys. 52, 386). — Erhitzt man Traubenzucker im verschlossenen Rohr, so wird neben anderen Stoffen eine Flüssigkeit erhalten, die an der Luft mit grosser Begierde Sauerstoff und Stickstoff aufnimmt. P. Thenard (Compt. rend. 52, 795).

2. Bläht sich im offenen Feuer mit Geruch nach gebranntem Zucker auf und *verbrennt* mit Flamme. — 3. Mit Platinschwamm gemengt, verhält sich Traubenzucker beim Ueberleiten von erhitztem

Saverstoff wie Rohrzucker (VII. 686). REISET u. MILLON (N. Ann. Chim. Phys. 8, 258). Wässriger Traubenzucker verschluckt in Berührung mit Platinmohr kein Sauerstoffgas, aber erhitzt sich, wenn noch Kalilauge hinzugefügt wird und oxydirt sich zu Kohlensäure und Wasser. Döbereiner (J. pr. Chem. 29, 453). - Beim Erhitzen mit Chromsäure und Schwefelsäure oder mit Braunstein und Schwefelsäure wird Ameisensäure erhalten. Hünefeld (J. pr. Chem. 7, 44). Wässriger Traubenzucker verändert zweifach-chromsaures Kali beim Erhitzen nicht, auch verhindert Beimengung von Traubenzucker das Eintreten der Erscheinungen, die Rohrzuckerlösung in saurem chromsauren Kaii hervorruft (VII, 687). Reich (J. pr. Chem. 43, 72). Vergl. auch Horsley (J. pr. Chem. 63, 320).—1 Th. Traubenzucker mit 1 Th. Vitriolöl, 1 Th. Braunstein und 30 Th. Wasser destillirt, liefert ein Destillat, das die Reactionen des Aldehyds, aber auch den Geruch des verwandten Acrolein's besitzt. Liebig (Ann. Pharm. 113, 16). Kochen mit Braunstein allein verändert wässrigen Traubenzucker nicht. Stürknberg (Ann. Pharm. 29, 291). Auch durch übermangansaures Kali wird er nicht verändert. Monier (Compl. rend. 46, 425).

— Entzündet sich beim Zusammenreiben mit 6 Th. Bleisuperoxyd. BÖTTGER. Setzt man zu einem kochenden dünnen Brei von Bleisuperoxyd und Wasser kleine Mengen Traubenzucker, so werden kohlensaures und ameisensaures Bleioxyd gebildet. C12H12O12 + 16PbO2 = 4C2HO3,PbO + 4PbO,CO2 + 8PbO + 8HO. Dabei tritt ein Augen und Nase reizender Körper auf. Stürenberg.

4. Verhält sich beim Erhitzen seiner wüssrigen Lösung auf 100 bis 130° wie Milchzucker (VII, 661). Hoppe. — Die wässrige Lösung ändert bei 10monatlichem Stehen ihr Rotationsvermögen nicht. Maumené (Compt. rend. 39, 916). Die conc. wässrige Lösung. wenn sie im Kochsalzbade erhitzt wird, färbt sich gelb, aber verändert ihr Rotationsvermögen in 40 bis 80 Stunden kaum. Soubeiban (N. J. Pharm. 1, 92).

5. Seine wässrige Lösung mit 1 At. 2fach-kohlensaurem Kali, dann mit 1 At. Iod vermischt und erwärmt, bildet Iodoform. Millon (Compt. rend. 21, 828; J. pr. Chem. 37, 53). — 6. Durch Chlor wird Traubenzucker in eine braune oder schwarze Masse verwandelt, die Caramelin (VII, 698) hält. Maumené (Compt. rend. 30, 314). Zweifach-Chlorzinn wirkt auf Traubenzucker wie auf Rohrzucker. Maumené (Compt. rend. 39, 422).

7. Durch rauchende Salpetersäure wird Nitro-Traubenzucker gebildet. Flores Domonte u. Ménard (Compt. rend. 24, 89). — Durch Erhitzen mit gewöhnlicher oder mässig verdünnter Salpetersäure werden Zuckersäure, Heintz, und Kleesäure (aber keine Weinsteinsäure, Liebig) erhalten.

8. Beim Erhitzen von Traubenzucker mit syrupdicker wässriger *Phosphorsäure* auf 140° wird wenig eines Saccharids (VII, 749) erhalten. Berthelot. (N. Ann. Chim. Phys. 54, 81).

9. Löst sich beim Zusammenreiben mit kaltem Vitriolöl ohne Färbung, P. Boullay (J. Pharm. 16, 172), und bildet Traubenzucker-

Schwefelsäure. Peligot (Ann. Chim. Phys. 67, 168). Verkohlt bei gelindem Erwärmen mit 4 Th. Vitriolöl unter Entweichen von Kohlenoxydgas und Kohlensäure. Filhol (N. J. Pharm. 8, 100). — Beim Kochen von Traubenzucker mit verdünnter Schwefelsäure bräunt sich die Flüssigkeit und bildet (schneller, Malaguti, weniger schnell als bei Anwendung von Rohrzucker, Bouchardat) einen Absatz von Ulmin und Ulminsäure, bei Luftzutritt wird auch Ameisensäure erzeugt. MALAGUTI (Ann. Chim. Phys. 59, 417). Die Färbung tritt bei Traubenzucker aus Invertzucker rasch, langsamer mit dem aus Weinbeeren und mit dem aus Stärke erst nach 6 Stunden ein. Bouchardat (J. Pharm. 21, 627). -10. Durch langes Kochen mit Salzsäure verliert Traubenzucker seine Gährungsfähigkeit. Bödeker (Ann. Pharm. 117, 111). - 11. Zerfällt beim Erhitzen mit wässriger Iodsäure langsam in Kohlensäure und Wasser. Millon (N. Ann. Chim. Phys. 13, 37). — 12. Mit gleichviel Arsensäure und Wasser der Sonne ausgesetzt, wird Traubenzucker nach 3 bis 4 Tagen geröthet oder gebräunt. Böttger (N. Br. Arch. 17, 185). — 13. Honig verhält sich gegen Kleesäure wie Rohrzucker. Döbereiner (Ann. Pharm. 2, 338). - 14. Wässriger Traubenzucker verändert bei längerem Erhitzen mit Essigsäure im Kochsalzbade sein Rotationsvermögen nur sehr wenig. SOUBEIRAN.

15. Durch Erhitzen von Rechtstraubenzucker mit (organischen) Säuren werden unter Austritt von Wasser Verbindungen erhalten, der Klasse der *Saccharide* angehörend, in denen die Eigenschaften der Säure und des Zuckers aufgehoben sind, und die unter Aufnahme von Wasser wieder in die Säure und Rechtstraubenzucker zerfallen können. Berthelot.

Berthelot's Klasse der Saccharlde begreift alle Verbindungen in sich, welche aus den eigentlichen Zuckerarten durch Säuren in obiger Weise entstehen. Ausser Rechtstraubenzucker können demnach noch Linksfruchtzucker, Maltose und Lactose (Inosin, Eucalyn, Sorbin) in Saccharide eintreten. Wird bei ihrer Darstellung statt des Rechtstraubenzuckers Rohrzucker oder Trehalose angewandt, so entstehen Verbindungen, die entweder mit den Rechtstraubenzucker-Sacchariden identisch sind (indem ihre Bildung unter Umständen erfolgt, unter denen Rohrzucker theilweis, Trehalose ganz in Rechtstraubenzucker übergeht), oder doch unter den bislang untersuchten Verhältnissen sich gieichartig verhalten. — Auch rechnet Bratuklot Verbindungen des Stärkmehls, Dextrius, der Holzfaser u. a. hierher, wie z. B. Xyloidin und Schiessbaumwolle. Er unterscheidet sodann als Unterabtheilungen der Saccharide die aus Rechtstraubenzucker entstehenden Glucoside, aus Linksfruchtzucker entstehenden Levuloside, aus Lactose entstehenden Galactoside und aus Inosin entstehenden Inoside. In wie weit die natürlich vorkommenden Bitterstoffe (Laurknt's Glucosamide) zu einer dieser Unterabtheilungen gerechnet werden müssen, vergl. unten.

Die Bildung der Saccharide erfolgt meistens nach längerer Berührung bei 100 bis 120°; bei einzelnen Zuckerarten, wie bei der Trehalose, kann man bis 180° erhitzen. Dabei wird nur ein Theil des Zuckers in die Verbindung übergeführt. — Sie sind unter ähnlichen Umständen, aber schwieriger wie die Fette in ihre Bestandtheile zerlegbar. Wasser verändert sie bei 160° kaum, bei höherer Temperatur würde der Zucker selbst zerstört werden. Verdüunte Säuren zerlegen sie bei längerem Kochen vollständig in die angewandte Säure und in gährungsfähigen Zucker, aber ein Theil des letzteren

erleidet leicht eine weitere Zersetzung in Glucinsäure und Humussubstanzen.

Einzelne Saccharide zerfallen in Berührung mit Fermenten.

Die Saccharide sind den natürlichen Fetten ähnlich, entweder, wenn die Säure flüchtig ist, in Wasser löslich, oder wenn eine feste Fettsäure in dieselbe eintrat, in Wasser unlöslich. Die löslichen Saccharide schmecken ausserordentlich bitter, sie lenken den polarisirten Lichtstrahl in derselben Richtung wle der Zucker ab, von dem sie abstammen, sind sämmtlich nicht flüchtig, aber besitzen zum Theil einen eigenthümlichen, beim Erwärmen hervortretenden Geruch. BERTHELOT.

Die nachstehende Uebersicht der Saccharide des Rechtstraubenzuckers. der Glucoside Berthelot's, ist Berthelot's Chimie organique fondée sur la synthése, Paris 1860, 2, 271 entnommen. Sie enthält die allgemeinen Formeln für die Saccharide des Rechtstraubenzuckers sowohl wie der entsprechenden Zuckerarten, sei es, dass diese Saccharide berelts dargestellt sind, oder dass thre Existenz als wahrscheinlich angenommen werden muss. Die Belspiele sind da, wo die entsprechende Verbindung des Rechtstraubenzuckers nicht bekannt ist, den Verbindungen des Milchzuckers, Stärkmehls u. a. oder

den natürlich vorkommenden Glucosiden entnommen.

Die Saccharide des Rechtstraubenzuckers sind entweder Mono-, Di-, Tri- oder Tetrasaccharide, je nachdem sie sich von 1, 2, 3 oder 4 At. Rechtstraubenzucker (oder nach Berthelot von ebensoviel Atomen Glucosan, C12H10O10) ableiten. Jede dieser Abtheilungen zerfällt wieder in verschiedene Ordnungen, je nachdem der in ihnen enthaltene Traubenzucker mit 1, 2 oder mehreren Atomen Säure verbunden ist, und in verschiedenen Unterordnungen, je nachdem 1, 2 oder mehrere Doppelatome Wasser bei ihrer Bildung ausgeschieden wurden.

S bedeutet 1 At. Rechtstraubenzucker nach Abzug von 2 At. Wasser, oder 1 At. Glucosan; in den Fällen, wo die Verbindung des Rechtstraubenzuckers nicht bekannt ist, 1 At. des entsprechenden Kohlehydrats. - A bedeutet 1 At. einer einbasischen, B 1 At. einer zweibasischen Säure, H ein

a. Monosaccharide. —  $\alpha$ . Erster Ordnung. S + A — 2H. Durch Vereinigung von 1 At. Glucosan mit 1 At. Säure unter Austritt von 2 At. Wasser gebildet. Hierher gehörende Verbindungen sind zur Zeit noch nicht dargestellt, eine entsprechende Verbindung des Stärkmehls ist das Xyloïdin nach Pelouze's Formel (VII, 561).  $C^{12}H^{9}O^{9},NO^{5} = C^{12}H^{10}O^{10} + NO^{5},HO - 2HO$ .

β. Zweiter Ordnung. S + 2A - 4H. Hierher gehören Distearinglucose, Dibutyringlucose und Dibenzoinglucose; ferner die aus der zweibasischen Tar-

tersäure nach S + 2B - 4H gebildete Glucoditartersäure (VII, 695).

y. Dritter Ordnung. S+3A-6H. Bislang nicht dargestellt. STRK-CKER's Formel als richtig vorausgesetzt, wurde Galläpfelgerbsaure als Beispiel eines natürlich vorkommenden Glucosids hierhergehören. C54H22O34  $=\hat{C}^{12}H^{10}O^{10} + 3C^{14}H^{6}O^{10}$  (Gallussäure) -6H0.

 $\delta$ . Vierter Ordnung. Die aus einbasischen Säuren nach S + 4A - 8H gebildeten Saccharide sind nicht bekannt, dagegen gehört die aus der 2basischen Tartersäure nach S+4B-8H gebildete Glucotetratartersäure hlerher und von Verbindungen des (supponirten) Gallactosans (Milchzucker — HO == C12H10O10) die Acide galactosotelraturtrique. Vergl. VII, 663. [Daselbst ist 2 Mal statt 3HO zu lesen: 5HO, und ebenso statt 7HO zu lesen: 11HO. Leitet man nach Berthelot die beiden dort erwähnten Verbindungen vom Gallactosan ab., so werden die Formeln: a. für Acide gallactosotetratartrique, C44H30054 = C12H10010 + 4C8H6012 - 4H0; - b. für Acide trigalacto-tetratartrique, C68H46070 = 3C12H10010 + 4C8H6012 - 8H0].

E. Füntter Ordnung. S + 5A - 10H. Bislang nicht dargestellt.

S. Sechster Ordnung. S + 6A - 12H. Hexacetglucose C36H22022 = C12H10011 + CC4H401 - 12H0 - Auch die nach S + 6R' - 2H durch die dreit

 $C^{12}H^{10}O^{10} + 6C^4H^4O^3 - 12HO$ . Auch die nach S + 6B' - 2H durch die drei-

basische Citronensäure gebildete Glucohexacitronensäure (C84H56O92=C12H10O10

+5C12H8O14-2HO) gehört hierher.

Die in dieselben Ordnungen zerfallenden Disaccharide sind bislang nicht dargestellt. Den Trisacchariden der ersten Ordnung, die nach 3S + A-4H gehildet sein würden, entspricht vielleicht das Jalappin [C68H56O32=3C12H10O10 +C32H3006 (Jalappinolsāure) — 4H0] und das Convolvulin [C62H50032 = 3C12H10010 + C26H2406 (Convolvulinolsāure) — 4H0]. Von Trisacchariden vierter Ordnung ist die Acide trigalactosotétratartrique (VII, 663 und 750) bekannt. Zu den Tetrasacchariden 48 + B - 2H rechnet Berthelot die Traubenzucker-Schwefelsäure.

16. Leitet man Ammoniakgas über krystallisirten Rechtstraubenzucker, der im Wasserbade oder auf 110° erhitzt ist, so wird es lebhaft verschluckt, indem Wasser übergeht, das kohlensaures Ammoniak gelöst hält, und ein brauner geschmackloser stickstoffhaltiger Rückstand bleibt. P. THENARD (Par. Soc. Bull, 1861, 40; Ausz. Compt.

rend. 52, 444; Chim. pure 3, 207).

Der Rückstand zerfällt beim Uebergiessen mit 20 Th. Weingeist von 38° in einen unlöstichen braunen Rückstand und in eine Lösung. Ersterer hält nach dem Waschen mit Weingelst von  $40^{\circ}$  und dem Trocknen im Vacuum 52,28 Proc C, 6,38 H, 9,94 N und 31,40 O, nach Thenard der Formel C24H18N2O11 (Rechnung 51,79 Proc. C, 6,47 H, 10,06 N und 31,68 O) entsprechend. Er entwickelt beim Kochen mit Kalilauge kein Ammoniak, beim Erhitzen mit Kalilauge und Barythydrat auf 120° wenig, einem kleinen Theil seines Stickstoffgehalts entsprechend, und bildet zugleich eine stickstoffhaltige Humussubstanz. Er löst sich in Wasser, wässrigen Säuren und Alkallen, gibt mit Platin- und Quecksilbersalzen rasch veränderliche Niederschläge und reducirt ammoniakalische Kupfersalze. P. THENARD.

17. Traubenzucker zerlegt sich bei längerer Berührung mit wässrigen Alkalien, alkalischen Erden und einigen Metalloxyden und bildet Glucinsäure. Peligot. Erhitzt man Traubenzucker mit Kalilauge, so färbt sich die Lösung dunkelbraun, entwickelt Geruch nach Caramel, Lowitz, Heller, und hält ausser Glucinsäure Peli-GOT'S Melassinsäure.

Lässt man die alkalische Lösung des Kalks in wässrigem Traubenzucker einige Zeit stehen, so verliert sie die alkalische Reaction und die Fällbarkeit durch Kohlensäure. Wird durch Oxalsäure der Kaik entfernt, so bleibt eine saure, nicht gährungsfähige Flüssigkeit, die Glucinsäure neben unverändertem Zucker hält. Prligor. Bei Luftabschluss und Mittelwärme wird durch Kalk aus wässrigem Traubenzucker in 14 Tagen nur wenig Gluciusäure ge-Berzelius (Jahresb. 18, 279). In Lösungen, die kohlensaure Alkallen halten, verschwindet Traubenzucker an der Luft um so rascher, je verdünnter sie sind. BARBESWIL (N. J. Pharm. 17, 121; J. pr. Chem. 50, 140).

Wie durch Erhitzen mit Kalilauge wird Traubenzucker auch durch Erhitzen mit kohlensauren Alkalien und Ammoniak, nicht aber mit zweifach-kohlensauren Alkalien gebräunt. Соттьявай (J. Chim. méd. 32, 39). Es verschwindet beim Erhitzen mit Kalilauge die alkalische Reaction vollständig, wenn genug Traubenzucker, Hochstetter (J. pr. Chem. 29, 37), wenn auf 1 At. Alkali 1 At. Traubenzucker vorhanden ist. Dubkunfaut (Compt. rend. 32, 249). Dabei wird keine Ameisensäure gebildet. MATHEY (N. Br. Arch.

Beim Kochen von Traubenzucker mit Barytwasser bei Luftabschluss wird farbloses, acetonhaltiges Destillat erhalten; die anfaugs weingelbe Losung färbt sich beim Kochen dunkelbraun, hält eine braune Substanz, glucinsauren Baryt und ein Barytsalz gelöst, welches beim Destilliren mit Schwefelsäure Essig-Ameisensäure (C6H406,2H0) übergehen lässt. KAWALIER (Wien. Acad. Ber. 30, 159; J. pr. Chem. 74, 28; Chem. Gaz 1858, 421). Fügt man zu Traubenzucker, der im Wasserbade geschmolzen erhalten wird, heiss gesättigtes Barytwasser (Kali- oder Natronlauge), so wird unter heftiger Einwirkung, Entwicklung von Wärme und Wasserdampf die Masse gebräunt, hält aber noch hauptsächlich Glucinsäure. Bei fortgesetztem Erhitzen färbt sie sich schwarz, worauf Salzsäure schwarze, in Weingeist leicht lösliche Flocken von Melassinsäure fällt, die 61,9 Proc. C, 5,35 H und 32,75 O halten. Pringet. Pringet. Vermuthung, dass diese Säure C<sup>24</sup>H<sup>10</sup>O<sup>40</sup> (Rechnung 61,54 C, 4,27 H) und mit Svanberg's Japonsäure aus Catechon (Pogg. 39, 161) identisch sei, stimmt nicht mit der Analyse überein. Kr. Ausserdem wird noch ein nicht flüchtiger Körper gebildet, der Silbersalze leicht reducirt. Pringot.

- 18. Beim Destilliren eines dicken Syrups von Traubenzucker mit Kalk wird ein Oel erhalten, das bei gebrochener Destillation Metaceton und Phoron (VI, 694) liefert. Lies-Bodart (Compt. rend. 43, 394; Ann. Pharm. 100, 354).
- 19. Frhitzt man wässrigen Traubenzucker mit salpetersaurem Baryt auf 180° im geschmolzenen Rohr 48 Stunden, so wird ein fester, brauner, in Wasser unlöslicher Körper erhalten, der wenig Stickstoff hält, während eine saure farblose Lösung bleibt, die sich an der Luft rasch färbt, weder Ammoniak noch Salpetersäure hält, aber beim Schmelzen mit Barythydrat bei Rothgluth viel Ammoniak entwickelt. P. Thénard (Compt. rend. 52, 795; Par. Soc. Bull. 1861, 61).
- 20. Beim Erhitzen mit wässrigem kohlensauren Natron und basisch-salpetersaurem Wismuthoxyd erzeugt wässriger Traubenzucker schwarzbraune Färbung der Flüssigkeit und graubraune des Niederschlages. Böttger (Jahrb. pr. Pharm 22, 19) Hierdurch lässt sich Traubenzucker im Rohrzucker und im Harn erkennen. Böttger (J. pr. Chem. 70, 432; N. J. Pharm. 32, 371).
- 21. Beim Abdampfen mit Wasser und überschüssigem *Bleioxyd* erleidet krystallisirter Traubenzucker einen Gewichtsverlust von 11,14 Proc. (10,4 Proc. Guerin-Varry), doch ist der Rückstand braun und riecht nach gebranntem Zucker. Berzelius. Das Gemenge von krystallisirtem Traubenzucker und Bleioxyd verliert bei 110° 28 Proc. an Gewicht, indem der Zucker in Melassinsäure übergeht. Peligot.
- 22. Schwefelsaures und salz saures Eisenoxyd werden durch Kochen mit wässrigem Traubenzucker zu Oxydul reducirt. Hünefeld (J. pr. Chem. 7, 44). Eisenoxydhydrat wird in der Kälte, mehr noch beim Kochen reducirt. Kuhlmann (Compt. rend. 49, 257). Ein wässriges Gemenge von 6 Th. Weinsteinsäure, 240 Th. krystallisirter Soda und 5 bis 6 Th. krystallisirtem Eisenchlorid nach dem Aufkochen und Filtriren heiss mit Traubenzucker versetzt, färbt sich beim Sieden dunkler und scheidet eisenoxydulhaltigen Niederschlag ab. Löwenthal (J. pr. Chem. 73, 71). 23. Die mit etwas geschmolzenem Aetzkali und mit salpetersaurem Kobalioxydul vermischte concentrirte Traubenzuckerlösung bleibt beim Kochen klar, oder sondert bei grosser Concentration schmutzig hellbraunen Niederschlag ab. Reich. Gehalt an Traubenzucker in Rohrzuckerlösung verhindert das Entstehen des violettblauen Niederschlages, den Rohrzuckerlösung mit Kall und Kobaltlösung erzeugt. Reich (J. pr. Chem. 43, 72).

24. Mit frischgefälltem Kupferoxydhydrat in der Kälte zusammengebracht, entwickelt Honig Kohlensäure und scheidet Kupferoxydul aus, dem durch kohlensaures Natron Humus entzogen werden kann. Dieselbe Zersetzung erfolgt rascher beim Erhitzen, ohne dass dabei Metall ausgeschieden wird. Busch (Ann. Pharm. 4, 57). Traubenzucker verhält sich beim Kochen mit Kupferoxydhydrat und etwas Kalilauge dem Rohrzucker ähnlich, doch erfolgt die Reduction rascher. Pohl (J. pr. Chem. 63, 361). — Der mit gleichviel Kupfervitriol versetzte conc. wässrige Traubenzucker zeigt beim Erwärmen smaragdgrüne Färbung, Abscheidung von metallischem Kupfer, endlich braune Färbung der überstehenden Flüssigkeit. Pout (J. pr. Chem. 63, 361). Honig reducirt aus schwefelsaurem und salpetersaurem Kupferoxyd in der Wärme Metall, aus salzsaurem Kupferoxyd Halb-Chlorkupfer. Buchner (Repert. 2, 1). — Die wässrige Lösung von Traubenzucker mit Kalilauge, dann mit Kupfervitriol versetzt, löst das anfangs ausgeschiedene Kupferoxydhydrat mit tief blauer Farbe und scheidet bei gewöhnlicher Temperatur nach einiger Zeit, augenblicklich beim Erwärmen Kupferoxydul aus. So lässt sich noch <sup>1</sup>/<sub>100000</sub> Traubenzucker durch den entstehenden Niederschlag, <sup>1</sup>/<sub>100000</sub> an der röthlichen Färbung erkennen und von Rohrzucker, Stärke und Gummi unterscheiden. Trommer (Ann. Pharm. 39, 361). Vergl. Guibourt (N. J. Pharm. 13, 263). Bei der Reduction wird Kohlensäure (bei Ueberschuss von Zucker auch Ameisensäure), und eine besondere, der Humussäure verwandte Säure gebildet, die an Alkali gebunden bleibt. MATHEN (N. Br. Arch. 72, 289). Aus der mit genügender Weinsteinsäure, dann mit Kali versetzten Kupfervitriollösung, dem tartersauren Kupferoxydkali dieses Handb., scheidet 1 At. Traubenzucker (C¹²H¹²O¹²) unter denselben Verhältnissen 5 At. Oxydul, durch Reduction von 10 At. Kupferoxyd entstanden. vergl. VII, 745.

Honig mit einer gesättigten Lösung von Grünspan in Essig in Berührung bewirkt in der Kälte nach 12 Stunden beginnende und mehrere Tage andauernde Entwicklung von Kollensäure und (im Dunkeln oder im Sonnenlicht) Ausscheidung von metallischem Kupfer, das etwas Oxydul hält. Beim Kochen mit Honlg wird das essigsaure Kupferoxyd nur zu Oxydul reducirt, das sich grösstentheils mit Moder gemengt niederschlägt. Auch wenn durch läugeres Kochen alle Essigsäure verflüchtigt ist, bleibt etwas Oxydul gelöst, also wohl mit Hülfe einer nicht flüchtigen Säure, die Humussäure zu sein scheint und sich auch im alten Oxymel aeruginis findet. Busch. Nach Buchner fällt Honig essigsaures Kupferoxyd nur bei Einwirkung des Lichtes oder beim Kochen. Vergl. auch Vogkl (Schw. 5, 80), Baumann (N. Br. Arch. 37, 47).

25. Salpetersaures Quecksilberoxydul wird bei 100° durch wässrigen Traubenzucker nicht verändert. Baumann. — 26. Aus wässrigem salpetersauren Silberoxyd reducirt Traubenzucker beim Kochen Metall als schwarzen Niederschlag, aus wässrigem salpetersauren Silberoxydammoniak als schmutzig grauen Niederschlag. Baumann. Ammoniakalischer Traubenzucker reducirt aus wässrigen Silbersalzen in der Kälte und Wärme einen Metallspiegel. Liebig. Auch bei 14tägigem Stehen der gemischten Lösungen von salpetersaurem Silberoxyd und Traubenzucker wird Metall ausgeschieden, Schwertfeger (Jahrb. pr. Pharm. 7, 292). Die mit kohlensaurem Natron oder

Kalilauge vermischte Traubenzuckerlösung reducirt Chlorsilber beim Erhitzen zu Metall, sie reducirt kohlensaures Silberoxyd schon bei 66 bis 70°. Schiff (Ann. Pharm. 109, 68). Beim Erwärmen von Traubenzucker mit Silberoxyd und Kalilauge wird Oxalsäure gebildet. Liebig (Ann. Pharm. 113, 12). — 26. Wird durch Kochen mit wässrigem 2fach-Chlorplatin nicht verändert. Baumann.

- 27. Vermischt man traubenzuckerhaltige Lösungen mit *Indig* oder Indiglösung, kocht und tropft kohlensaures Natron ein, so entfärbt sich die Flüssigkeit, indem das Indigblau in Indigweiss verwandelt wird. E. Mulder (N. Br. Arch. 95, 268).
- 28. Die wässrige Lösung von 1 Th. rothem Blutlaugensalz mit ½ Th. Kalihydrat versetzt und auf 60 bis 80° erhitzt, entfärbt sich beim Eintropfen von wässrigem Traubenzucker. So verhält sich auch Invertzucker, während Rohrzucker und durch Rösten dargestelltes Dextrin, letzteres nach kurzem Kochen mit Säuren, die Lösung nicht entfärben. Die Entfärbung tritt so lange ein, bis 100 Cc. einer Lösung, die 10,98 Gr. rothes Blutlaugensalz und 5½ Gr. Kalihydrat enthält, zu dem aus 1 Gr. Rohrzucker gebildeten Invertzucker verbraucht sind. Gentele (Dingl. 152, 68; Chem. Centr. 1859, 504; Lieb. Kopp 1859, 698). Dieses Verhalten benutzt Gentele zur Bestimmung von Traubenzucker und Invertzucker. Vergl. a. a. 0.; ferner Stammer's Einwendungen (Dingl. 158, 40; Chem. Centr. 1860, 870) und Gentele's Entgegnung (Dingl. 158, 427; Chem. Centr. 1861, 91). Vergl. ferner VII, 741.
- 29. Rechtstraubenzucker ist der Weingührung (VII, 700) fähig.

   Er geht dabei nicht erst in einen anderen Zucker, namentlich nicht in Linksfruchtzucker über, denn die Lösung zeigt zu allen Perioden der Gährung ein ihrem Traubenzuckergehalt proportionales Rotationsvermögen nach rechts und liefert beim Verdunsten Traubenzuckerkrystalle. Ventzke (J. pr. Chem. 25, 78). Mitscherlich (Pogg. 59, 94); N. J. Pharm. 4, 216). Dubrunfant (N. Ann. Chim. Phys. 21, 171).

   30. Bei der Milchsäuregährung (VII, 710) des Rechtstraubenzuckers nimmt das Rotationsvermögen der Lösung stetig und um so viel ab, als der zur Zeit gebildeten Säure entspricht. Dubrunfaut (N. Ann. Chim. Phys. 21, 175). Erythro≈ym wirkt auf Traubenzucker wie auf Rohrzucker. Schunck (J. pr. Chem. 63, 222). Vergl. VII, 702.

In Berührung mit Kreide und Käs (Leim oder anderen stickstoffhaltigen thierischen Substanzen) bei 40° Wochen oder Monate sich selbst überlassen, kann wässrige Traubenzuckerlösung eine (nach Brrhklot) von der eigentlichen, unter dem Einflusse von Hefe eintretenden Gährung verschiedene Zersetzung erleiden, bei welcher sowohl die stickstoffhaltige Substanz wie der Zucker zersetzt werden, Stickgas, Kohlensäure und Wasserstoff entwelchen, während Weingeist, milchsaurer und buttersaurer Kalk entstehen. Dabei entsteht nur dann Hefe, wenn die Luft Zutritt hat; es treten in anderen Fällen der Hefe ähnliche Zellen bei Luftzutritt auf, ohne dass Weingeist entsteht, so dass unter diesen besonderen Verhältnissen Hefe und Weingeist von eluander unabhängig sind. Die Kreide ist durch viele andere kohlensaure Salze ersetzbar. — 50 Gr. Traubenzucker, 800 Gr. Wasser, 50 Gr. Kreide und 20 Gr. Käs bei Mittelwärme hingestellt, bildeten anfangs milehsauren Kalk, der nach 5 Monaten verschwunden war, während die Flüssigkeit buttersauren Kalk und 2 Proc. vom Traubenzucker an Weingeist hielt. Dabei wurde kein Mannit gebildet. Nach Zusatz von fettem Oel oder Terpenthinöl

wurde ebenfalls Weingeist, aber kein milchsaurer Kalk gebildet, Zusatz von Schwefelkohlenstoff hinderte die Zerstörung des Zuckers. - In einem Gemenge von 1 Th. Traubenzucker, 10 Th. Wasser, 1/5, Kas und 1 Th. Magnesia alba war nach 5 Monaten Weingeist, milchsaures und wenig buttersaures Salz gebildet unter völliger Zerstörung des Zuckers. Die Bildung der Hese blieb hier und in einigen der folgenden Fälle zweiselhaft. Dieselben Producte entstanden, wenn statt der Magnesia gleichviel kohlensaurer Baryt angewandt wurde; Weingeist wurde mit dem kohlensauren Salze von Zink, Mangan, Eisen, Nickel und Blei, mit Braunsteln, Zinkoxyd, Kupferoxyd, mit metallischem Elsen und Zink statt der Magnesia erhalten, kein Weingeist mit Bleioxyd und kohlensaurem Kupferoxyd. Kohlensaure Alkalien, borsaures, phosphorsaures oder unterschwesligsaures Natron in gleicher Menge zugesetzt, hinderten die Bildung von Weingeist nicht, mit Aetznatron wurde der Zucker zerstört, ohne Weingeist zu liefern, mit schwefligsaurem Natron oder Kalk blieb er unverändert. Als kohlensaures Ammoniak die Magnesia ersetzte, bildete sich Weingelst und eine besondere Säure, deren zerfliessliches Kalksalz bei 110° 36,6 Proc. Kohle, 5,2 Wasserstoff und 18,9 Kalk hielt, etwa der Formel C16H14Ca2O16 entsprechend. Berthelot (N. Ann. Chim. Phys. 50, 351). Vergl. auch VII, 713.

31. Versetzt man wässrige Lösung von Ochsengalle allmählich mit Vitriolöl, bis sich der entstandene Niederschlag wieder gelöst hat, dann mit wenig Traubenzuckerlösung, so nimmt die Flüssigkeit eine violettrothe Farbe an, der des übermangansauren Kalisähnlich. So wirken auch Rohrzucker und Stärkmehl, Prttrnkofer (Ann. Pharm. 52, 90). Nach Prttrnkofer zum Nachweis von Zucker im Harn brauchbar, im Blut nach Entfernung des Albumins durch Kochen mit Weingeist.

Viele andere Proteïnsubstanzen, ferner Oelfett, Mandelöl und viele andere Oele verhalten sich der Galle ähnlich. M. S. Schultze (Ann. Pharm. 71, 266). Der Extractivstoff des gesunden Harns statt des Zuckers angewandt, erzeugt dieselbe Färbung, die auch zuweilen mit Galle, Vitriolöl und wenig Wasser allein erhalten wird. van den Broek (J. pr. Chem. 39, 362). Ueber die angebliche Fettbildung aus Zucker durch Galle vergl. VIII, 58; Mrckel. (Ann. Pharm. 59, 74; J. pr. Chem. 40, 118); Schikl (Ann. Pharm. 58, 96); Herzog (N. Br. Arch. 47, 149). — Ueber Zersetzung von Traubenzucker durch Speichel (VIII, 23), Darmsaft (VIII, 92), Pankreassaft (VIII, 89) und bei der Verdauung (VIII, 580) vergl. a. a. 0.

Verbindungen. Mit Wasser. — Geschmolzener Traubenzucker zerfliesst an der Luft zuerst durch Anziehen von (7,9 Proc., Guérrin-Varry) Wasser, und gesteht, sobald seine Menge zur Bildung der Krystalle hinreichend ist, zu einer krystallisch körnigen Masse. Gehler. Mitscherlich. Der ohne Schmelzung entwässerte Traubenzucker zieht an der Luft kein Wasser an. Béchamp (Compt. rend. 42, 900). — Die aus Weingeist erhaltenen Krystalle des wasserfreien Traubenzuckers in wenig Wasser gelöst und über Vitriolöl verdunstet, haben nur 3,1 Proc. ihres Gewichts an Wasser aufgenommen. Also scheint wasserfreier Traubenzucker einige Zeit in wässriger Lösung bestehen zu können. O. Schmidt. Die bis zum dünnen Syrup abgedampfte wässrige Lösung gesteht nach einigen Tagen zu einer körnigen Masse, die zu einem dicken Syrup abgedampfte bleibt wegen Wassermangels flüssig, bis sie aus der Luft mehr Wasser aufgenommen hat.

a. Einfach - gewässerter Traubenzucker. Anthon's hart krystallisirter Traubenzucker. – Wird fabrikmässig mit Hülfe eines geheim gehaltenen Verfahrens dargestellt. Ist im krystallisirten lufttrocknen Zustande C<sup>12</sup>H<sup>12</sup>O<sup>12</sup>,HO, verliert bel 31° neben Vitriolöl nicht an Gewicht. Anthon (Dingl. 151, 213; Chem. Centr. 1859, 289).

b. Zweifach - gewässerter Traubenzucker. Krystallisirter Traubenzucker. — Wird meistens in weissen, undurchsichtigen, körnigen halbkugeligen oder blumenkohlartigen Massen mit einzelnen glänzenden Flächen erhalten. Die Krystalle lassen sich unter der Loupe als 6-seitige Tafeln erkennen, deren Seitenflächen sich unter Winkeln von nahezu 120° schneiden. Nicht linsenartig in der Mitte verdickt, weniger hart, zerbrechlicher und weniger häufig, als die ähnlichen Krystalle der Lactose, isolirt und gut ausgebildet. Pasteur (Compt. rend. 42. 349). — Mitschrenlich erhielt ein Mal bis zu ½ Millim. lange, durchsichtige, gut ausgebildete Krystalle (ob 2fach - gewässert?), die doppelte Strahlenbrechung zeigten. Biot (Compt. rend. 23, 909). — Kracht zwischen den Zähnen. Zerbrechlich. Spec- Gew. 1,3861. Guerin.

Erweicht bei 60°, mehr noch bei 65° unter Verlust von etwas Wasser, wird bei 70° teigig, zerfliesst bei 90 bis 100° zum dünnen Syrup und verliert im Ganzen 9,8 Proc. Wasser. Guerin-Varry. Schmilzt zwischen 70 und 80°, wenn im Vacuum getrocknet zwischen 90 und 100°, Béchamp, bei 86°, 0. Schmidt, verliert 9 bis 9,1 Proc. Wasser (2At., Rechnung = 9,09 Proc. H0). Peligot. Im trocknen Luftstrom verliert er unter 50° nur hygroskopisches Wasser, aber zwischen 55 und 60° einen Theil des Krystallwassers und kann, wenn er einige Stunden bei dieser Temperatur erhalten war, auf 80 bis 100° ohne zu schmelzen erhitzt werden. Béchamp (Compt. rend. 42, 898).

			SAUSSURE.	PROUT.	GUERIN.	
1	Krystalle.		Aus Trauben.	Aus Honig.	Aus Stärke.	
12 C	72	36,36	36,71	36,36	36,30	
14 H	14	7,07	6,78	7,07	7,20	
140	112	56,57	56,51	56,57	56,50	
C12H12O12,2HO	198	100.00	100,00	100.00	100,00	

Auch viele andere Chemiker analysirten 2fach-gewässerten Traubenzucker.

c. Wässrige Lösung. — Amorpher geschmolzener Traubenzucker löst sich in Wasser nach allen Verhältnissen. Béchamp. — Die concentrirte Lösung zeigt nicht das Federn und Fadenziehen des Rohrzuckersyrups. Krystallisirter Traubenzucker löst sich beim Uebergiessen mit Wasser aufangs rasch, später langsamer, so dass die Dichte der Lösung erst nach mehrtägigem Stehen und öfterem Schütteln constant wird. Die gesättigte Lösung hält 44,96 Proc. wasserfreien Traubenzucker und zeigt bei 15° 1,206, bei 17,5° 1,2055 spec. Gew. Schüttelt man gepulverten Traubenzucker mit ungenügenden Wassermengen, so ist das spec. Gewicht der Lösung nach 36 Stunden = 1,201, nach 50 Stunden = 1,202, nach 74 Stunden 1,205, nach 98 Stunden = 1,206 geworden und bleibt so. Also löst sich bei 15° 1 Th. wasserfreier Traubenzucker in 1,224 Th., 1 Th. 1fachgewässerter in 1,119 Th. oder 1 Th. 2fach - gewässerter in 1,022 Th. Wasser, aber reichlicher löst sich Traubenzucker, der fremde

Stoffe hält, und durch Auflösen von hartkrystallisirtem Traubenzucker in gleichviel (warmen) Wasser wird eine Lösung von 1,221 spec. Gew. bei 17,5° erhalten. Anthon (Dingl. 151,213; Chem. Centr. 1859, 289). 20 Gr. krystallisirter Traubenzucker in  $^4/_{10}$  Liter Wasser gelöst, erkälten das Wasser um 4°, Dubrunt (Compt. rend. 23, 42), 1,2 Kilogr. in  $2^4/_2$  Kilogr. Wasser bewirkten 6°, 210 Gramm in 400 Gr. Wasser gelöst  $5^4/_4$ ° Temperaturerniedrigung. Pohl (Wien. Acad. Ber. 6, 598). — Das spec. Gewicht von Traubenzuckerlösungen ist bei aequivalentem Gehalt etwa demjenigen von Rohrzuckerlösungen gleich.

Tabelle über den Gehalt von wässtigen Traubenzuckerlösungen an wasserfreiem Traubenzucker. Nach Graham, Hofmann u. Redwood's Bestimmungen von Pobl umgerechnet (Wien. Acad. Ber. 11, 664).

Spec. Gew. der wässrigen Lösung bei 15°, wenn sie in 100 Th. an wasserfreiem Traubenzucker enthält:

2 Th.	1,0072	15 Th.	1,0616
5 "	1,0200	17 "	1,0693
å 37	1,0275	20 "	1,0831
10 "	1,0406	22 "	1,0909
12 "	1,0480	<b>25</b> "	1,1021

Mit Salzbasen. — Rechtstraubenzucker bildet mit den Alkalien, alkalischen Erden und dem Bleioxyd Verbindungen, die leichter zersetzbar sind als die Verbindungen des Rohrzuckers. Wässriger Traubenzucker nimmt viel Baryt, Strontian oder Kalk auf und bildet gelbe, durch Weingelst fällbare Lösungen, die sich auch bei Luftabschluss dunkler färben und beim Aufbewahren (nach VII. 751) und Erhltzen zerlegen. Sie schmecken bitter und schwach alkalisch und lassen beim Verdunsten im Vacuum durchsichtige brüchige Masse, die (theilweis, Peligor) unveränderten Traubenzucker hält. Berdelius Peligor.

Traubenzucker-Kali. — Schüttelt man holländischen Syrup mit 8 Th. absolutem Weingeist längere Zeit, entfärbt die Lösung mit Thierkohle und versetzt das Filtrat mit weingeistigem Kali, so scheiden sich weisse Krystalle aus, die sich bei Abwesenheit freien Alkalis aus heissem Weingeist umkrystallisiren lassen. Winckler (Jairb. pr. Pharm. 18, 100). Bei Gegenwart freien Kalis erfolgt Bräunung beim Erhitzen der weingeistlgen Lösung an der Luft. Auch aus dem Zucker des Meerrettigs erhielt Winckler diese Verbindung. Ueber Darstellung von Traubenzucker-Kali aus Harn vergl. VII, 745.

Traubenzucker-Natron wird wie Traubenzucker-Kall erhalten Winck-Ler. — Gegen Borax verhält sich Traubenzucker wie Rohrzucker (VII, 717). Stürenberg (N. Br. Arch. 18, 279).

Traubenzucker mit Kochsalz. — Rechtstraubenzucker bildet mit Kochsalz zwei oder mehrere Verbindungen. Städeler. Das Rotationsvermögen des Traubenzuckers wird durch Zusatz von Kochsalz zu seiner Lösung nicht verändert. Pasteur.

a. Mit mehr als 1 At. Kochsalz. — Beim Verdunster des mit Kochsalz gesättigten diabetischen Harns werden bisweilen sehr kteine Krystalle erhalten, mit 1 bis 1½ Proc. Wasser und mehr Kochsalz als die Krystalle von b, etwa der Formel C¹²H¹²O¹²,2NaCl entsprechend. Städeler (Züricher Mitth. 3, 468; Pharm. Centr. 1854, 930).

b. Mit 1 At. Kochsalz. — Calloud erhielt aus Traubenzucker und Kochsalz Krystalle mit 25 Proc. Kochsalz, deren Existenz man später bezwelfelte. — Bei langsamem Verdunsten des mit Kochsalz gesättigten diabetischen Harns schiessen gut ausgebildete Krystalle an, aber ohne hinreichenden Glanz zum Messen. Diese halten im Mittel 23,01 Proc. Kochsalz und verlieren bei 130° 3,35 Proc. Wasser. Städeler.

	Krystalle.		STÄDELER. Mittel.	
12 C	72	29,09	28,81	
13 H	13	5,25	5,30	
13 0	104	42,02	42,88	
NaCl	58,5	23,64	23,01	
C12H12O12, NaCl, HO.	247.5	100.00	100,00	

Statt der Krystalle von b werden biswellen solche mit zwischen 1 und 2 At. Traubenzucker auf 1 At. Kochsalz erhalten, vielleicht weil b und c zusammen krystallisiren. Städblen.

c. Mit ½ At. Kochsalz. — Von Calloud (J. Pharm. 11, 562; Schw. 46, 337; Mag. Pharm. 11, 257) entdeckt. Krystallisirt beim Verdunsten von diabetischem Harn und aus Lösungen, die auf 2 At. Traubenzucker etwa 1 At. Kochsalz oder weniger halten, nach Brunner auch aus mit Kochsalz gesättigten Traubenzuckerlösungen. Ueberschichtet man diabetischen Harnsyrup mit Aetherweingeist, so werden in der Ruhe durchsichtige Krystalle dieser Verbindung erhalten. Hünefeld (J. pr. Chem. 7, 46). Diabetischer Traubenzucker gibt weit leichter diese Verbindung als Traubenzucker anderer Herkunft. Erdmann u. Lehmann. Durch Umkrystallisiren aus Wasser von gewöhnlicher Temperatur zu reinigen. Brunner.

Wasserhelle, bis ½ Zoll lange, glänzende Krystalle, nach Pasteur des 2- und 2-gliedrigen Systems. Fig. 65. Rhombisches Prisma u von 120° 12′ mit Abstumpfung t der scharfen Seitenkanten. t:u=119° 54′. Die Spitze gebildet durch das Rhombenoctaëder α und das Doma i; das Rhomboëder q gehört einem unvollständig entwickelten stumpfen Rhombenoctaëder an. Dafür (und gegen Kobblis u. Schabus' Annahme) spricht der Umstand, dass die Krystalle nicht, wie es das 3- und 1-axige System bedingt, optisch einaxig sind, und dass ihre Lösung Rotationsvermögen zeigt. Pasteur. Vergl. Kobblis Entgegnung (J. pr. Chem. 69, 217).

— Nach von Kobbli u. Schabus 3- und 1- axig rhomboëdrisch. Dihexaëdrische Combinationen zweier Rhomboëder (Fig. 131) mit schwächerer Entwicklung der Flächen r und der entsprechend llegenden, ein stumpferes Rhomboëder q bildet durch grade Abstumpfung der Combinationskante r:r₂ und der entsprechenden eine dreifiächige, auf die abwechselnden Flächen des Dihexaëders aufgesetzte Zuspitzung, die Combinationskante r:au nd die entsprechenden abgestumpft durch die sechsseltige Säule s (Fig. 139). Schabus beobachtete auch noch die basische Fläche p. Krystalle eines andern Habitus zeigten ihm die beiden Rhomboëder (Fig. 131) mehr im Gleichgewicht, mit Abstumpfung der horizontalen Kanten durch d und Abstumpfung der 2- und 2-kantigen Ecken durch s. r:r² = 77° 42′ Schabus, r:r⁴ = 126° 40′ Schabus, r':r⁴ = 126° 30′ Kobbell, 127° 30′ Schabus, r':q = 161° 30′. Kobbell, Die von Schabus untersuchten Krystalle aus diabetischem Harn waren braun, undurchsichtig und hatten keine vollständig ebenen Flächen. Kobbell (Repert. 35, 411; J. pr. Chem. 28, 489). Schabus (Krystallgestalten, Wien 1855, 21, fälschlich als Traubenzucker bezeichnet). Pasteur (N. Ann. Chim. Phys. 31, 95. — Compt. rend. 42, 350). Vergl. auch Mabx (Schw. 52, 479); Studer (Ann. Pharm. 14, 314).

Molecularrotation rechts,  $[\alpha]j = 47,14^\circ$ , der in der Verbindung enthaltenen Menge Traubenzucker entsprechend. Zeigt in frisch bereiteter Lösung Birotation wie Traubenzucker. Pasteur. — Spec. Gew. 1,56 bis 1,58. Hunt (Sill. am. J. (2) 19, 416). Hart wie Kandis. Schmeckt süss und salzig.

Die luftbeständigen wasserhaltigen Krystalle werden bei längerem Stehen im Vacuum neben Vitriolöl undurchsichtig; sie verlieren dabei allmählich, rascher wenn sie zerrieben wurden 2 At. Wasser (im Mittel 4,34 Proc. Erdmann u. Lehmann), das bei 100° im Luftstrom noch rascher fortgeht. Erdmann u. Lehmann. Soubeiran. Verliert bei 160° im Vacuum 6 Proc. Wasser, Peligot, aber beginnt schon bei 140° sich zu zersetzen, entwickelt bei 150° deutlichen Caramelgeruch und wird bei 156 bis 160° braun. Erdmann (J. pr. Chem. 16, 247). — Löst sich leicht in Wasser; sehr schwer, Brunner, leicht, Calloud, in Weingeist. — Peligot (Ann. Chim. Phys. 67, 143). Brunner (Ann. Pharm. 31, 195). Erdmann u. Lehmann (J. pr. Chem. 13, 111). Soubeiran (N. J. Pharm. 9, 332).

	Krystaile.		PRLIGOT. Mittel.	SOUBEIRAN.	ERDMANN u. Lehmann.
24 C	144	32,99	32,82		
26 H	26	5,95	5,95	5.95	
<b>2</b> 6 <b>0</b>	208	47,66	48,23	7	
NaCl	<b>5</b> 8,5	13,40	13,00	13,30	13,33
)C12H12O12 VaCL 1 2 A a	42C 5	400.00	100.00		

 $2C^{13}H^{12}O^{12}$ , NaCl+2Aq. 436,5 100,00 100,00

ERDMANN SOUBEIRAN, BRUN	INER.
-------------------------	-------

			u. Lehmann	ī.		
6	etrockne	t.	Mittel.	Mittel.	Mittel.	
24 C	144	34,41	34,37			
24 H	24	5,73	5,84	5,77		
24 0	192	45,88	45,85	,		
NaCl	58,5	13,98	13,94		13,93	
DC(127712012 N. C)	140.5	100.00	100.00			

2C12H12O12,NaCl 418,5 100,00 100,00

BRUNNER'S erste Analysen vergl. Ann. Pharm. 14, 313; Pogg. 34, 319). Aus denselben berechneten Liebig (Ann. Pharm. 14, 317) und Berzelius (Jahresb. 16, 211) obige Formel. Städkler hält die Formel C<sup>12</sup>H<sup>12</sup>O<sup>12</sup>, NaCl, HO+C<sup>12</sup>H<sup>12</sup>O<sup>12</sup>, 2HO in Rücksicht auf die Zusammensetzung von b. für wahrscheinlicher. Der getrockneten Verbindung gibt Pkligot die Formel C<sup>24</sup>H<sup>23</sup>O<sup>23</sup>, NaCl.

Traubenzucker-Baryt. — a. Zweidrittel? Man vermischt die Lösung von Traubenzucker in Holzgeist mit nicht überschüssigem gleichfalls in wässrigem Holzgeist gelösten Baryt, wäscht den Niederschlag mit Holzgeist, presst und trocknet ihn im Vacuum anfangs neben Actzkalk, dann neben Vitriolöl. Peligot. Soubeiran fällt das Gemisch von Barytwasser mit überschüssigem Traubenzucker durch Weingeist. — Färbt sich bei 100° im Vacuum hellgelb, ohne weitere Veränderung, bläht sich bei höherer Temperatur auf und verkohlt. Peligot.

Nac	h Prligo	r.	PELIGOT.	Nach	SOUBEIRAN	v. S	OUBEI-
			Mittel.		-0.	11.71.313	RAN.
24 C	144	23,02	23,5	24 C	144	24,41	24,9
28 H	<b>2</b> 8	4,48	4,5	24 H	24	4.07	4.3
280	224	35,81	36.7	240	192	32,54	5
3 BaO	229,5	36,69	35,3	3 Ba0	229,5	38,98	

C24H28O28,3BaO 625,5 100,00 100,0 C24H24O24,3BaO 589,5 100,00

SOUBRIBAN trocknete 3 Monat im Vacuum. Priligot fand ein Mal 37 Proc. Baryt. Er scheint bei 100° getrocknet zu haben und verbrannte mit Kupferoxyd, wo ein Theil der Kohlensäure beim Baryt zurückblieb.

b. Einfach. — Man fügt weingeistiges Barythydrat zu überschüssigem weingeistigen Traubenzucker, wäscht mit starkem Weingeist und trocknet neben Vitriolöl im Vacuum. — Fast weisses, lockeres Pulver von ätzendem Geschmack, leicht löslich in Wasser. W. MAYER (Ann. Pharm. 83, 138).

			W. MAYER.	0.000
12 C	72	29,09	28,83	
11 H	11	4,44	4,73	
11 0	88	$35,\!56$	35,41	
BaO	76,5	30,91	31,03	
 C12H11O11,BaO	247,5	100,00	100,00.	

MAYER stellte die Verbindung aus Traubenzucker dar, der durch Zerlegen von Convolvulin und Convolvulinsäure erhälten war, aber auch gemeiner Traubenzucker gab dieselbe, nicht die Verbindung a.

Traubenzucker - Kalk. — Man fällt die frischbereitete Lösung von Kalkhydrat in wässrigem Traubenzucker mit Weingeist. Peligot. Soubeiran schüttelt Traubenzucker mit Kalkmilch, fügt zum Filtrat wenig Traubenzucker, um den überschüssigen Kalk zu neutralisiren und fällt mit Weingeist. Wird erst durch langes Stehen im Vacuum vollständig trocken erhalten. Soubeiran.

	I	m Vacuum.		Soubrikan, Mittel.	
12 1 12 1 12 2	H	72 12 96 56	30,51 5,09 40,67 23,73	30,25 5,06 41,24 23,45	.4
C12H12O	12,2Ca0	236	100.00	100.00.	31

Nach Pelicot C24H28O28,3CaO. Benzelius fand 24,26 Proc. Kalk.

Traubenzucker-Bleioxyd. — Wässriger Traubenzucker löst Bleioxyd auf (beim Kochen wenig, Gurnin-Varry) und bildet zugleich, jedoch schwierig, eine nicht lösliche basische Verbindung, welche schon unter 100° sich bräunt und zerlegt. Berzklius (Lehrb. 3. Aufl. 6, 434). Durch Erhitzen mit Bleioxyd wird Traubenzucker zersetzt. Vergl. oben. Wässriger Traubenzucker fällt weder neutrales noch basisch-essigsaures Bleioxyd; der durch Erwärmen in Wasser gelöste Niederschlag, den Ammoniak in Bleizuckerlösung erzeugt, fällt nicht aus wässrigem, aber aus weingeistigem Traubenzucker einen in Wasser löslichen Niederschlag. Payen (Ann. Chim. Phys. 65, 241). — Der durch ammoniakalischen Bleizucker in wässrigem Traubenzucker entstehende Niederschlag färbt sich beim Stehen der Flüssigkeit an der Luft, mehr noch beim Erwärmen roth. Ebenso entsteht ein rother

Niederschlag, wenn man wässrigen Traubenzucker mit Bleiessig kocht, dann mit Weingelst erwärmt und erkalten lässt. O. Schmidt.

a. Viertel. — Man fügt zu den gemischten Lösungen von 20 Th. Traubenzucker (oder Invertzucker, Soubeiran) und 35 Th. Bleizucker in 400 Th. Wasser 25 Th. wässriges Ammoniak, trocknet den Niederschlag anfangs im Vacuum, dann bei 100°. Soubeiran.

0-1	-110 mor 20 miles	101		· actually dum	SOUBEIRAN. Mittel.
	12 C 8 H 8 O 4 PbO	15	72 8 64 448	12,16 ; 1,35 10,81 75,68	11,98 1,36 73 bis 75
	C12H8Pb4O12	(= 1	592	100,00	

b. Drittel. — Man fügt zu überschüssiger Traubenzuckerlösung ammoniakalischen Bleizucker, bis der anfangs wieder verschwindende Niederschlag constant bleibt. Der weisse, bei Abschluss von Kohlensäure gewaschene und im Vacuum getrocknete Niederschlag wird bei 150° gelb, ohne weitere Veränderung. Peligot.

			_			
= 3 *				PELIGOT.	STRIN.	
	12 C	72	14,20	14,0	14,1	
	11 H	11	2,17	2,1	2,1	
	11 0	88	17,36	17,7	17,8	
	3 Pb0	336	66,27	66,2	66,0	
	C12H11O11_3PbO	507	100.00	100.0	100.0	

C12H11011,3Pb0 507 100,00 100,0 100,0 So nach Strin (Ann. Pharm. 30, 84), nach Peligot C24H21021,6Pb0. Sourrian erhielt stets die Verbindung a, wie er auch verfahren mochte.

Traubenzucker schützt das salzsaure Eisenoxyd vor seiner Fällung durch Alkalien und andere Reagentien. Rose.

Rechtstraubenzucker löst sich in kaltem, mehr noch in heissem Weingeist. Im gepulverten Zustande in Weingeist bei 17,5° eingetragen löst sich 1 Th. (nahezu) wasserfreier Traubenzucker in 50,2 Th. W. von 0,837 spec. Gew., oder in 9,7 Th. W. von 0,880, 4,6 Th. W. von 0,91, 1,7 Th. W. von 0,95 spec. Gew. Bei mehrtägigem Stehen setzt sich ein Theil ab, so dass in 50,54 Th., 11,34 Th., 5,25 Th. und 2,07 Th. des Weingeists vom angegebenen spec. Gew. noch 1 Th. Traubenzucker gelöst bleibt. — Beim Sieden des Weingeists löst sich 1 Th. wasserfreier Traubenzucker in 4,6 Th. W. von 0,837 oder in 0,73 Th. W. von 0,88 spec. Gew., beim Erkälten und Stehen der Lösung krystallisirt ein Theil, aber es bleibt mehr aufgelöst, als derselbe Weingeist beim Schüttein bei niedriger Temperatur aufgenommen haben würde, so dass nach 6 Tagen 100 Th. der mit Weingeist von 0,837 spec. Gew. bereiteten Lösung noch 2,9 Th., 100 Th. der mit Weingeist von 0,88 spec. Gew. bereiteten Lösung noch 12,4 Th. wasserfreien Traubenzucker halten. Anthon (Chem. Centr. 1860, 292).

Die beim Erkalten oder Verdunsten anschiessenden Krystalle sind je nach der Stärke des Weingeists wasserfrei oder gewässert. Vergi. VII, 7641. Sie halten hartnäckig Weingeist zurück, noch nach

16 Jahren durch den Geschmack kenntlich. Berzelius (Lehrb. 3. Aug. 6, 434). Aehnliches fand Gurrin - Varry. Beim Schütteln von wasserfreiem Traubenzucker mit gleichviel Weingeist von 0,95 spec. Gew. sinkt die Temperatur um 5°. Anthon.

Aus weingeistigem Traubenzucker fällt Aether einen dicken Syrup, Döbereiner (Ann. Pharm. 14, 249), Krystallpulver. Hünefeld (J. pr. Chem. 7, 44).

### Anhang zu Rechtstraubenzucker.

Glucosan.

C24H20O20 oder C12H10O10.

GÉLIS. Compt. rend. 51, 331; Ausz. Krit. Zeitsch. 4, 57.

Bei 100 bis 110° getrockneter Traubenzucker verliert bei 170° unter Färbung 2 At. Wasser und verwandelt sich in Glucosan, dem wenig Caramel und unveränderter Zucker beigemengt bleiben, letzterer durch Hefe, ersterer theilweis durch Kohle entfernbar.

Farblose Masse, kaum süss schmeckend. Lenkt die Ebene des polarisirten Lichts nach rechts ab, wenig schwächer als Traubenzucker.

Geht nicht unmittelbar, aber nach der Behandlung mit verdünnten Säuren, welche es in Traubenzucker verwandeln, in Gährung über.

# Gepaarte Verbindungen des Rechtstraubenzuckers. Traubenzuckerschwefelsäure.

C48H40O40,S2O6?

PELIGOT. Ann. Chim. Phys. 67, 168.

Acide sulfosaccharique. — Acide letraglucososulfurique. Berthelot (Chim. organ. 2, 280). Vergl. VII, 751. Ueber Stärkmehlschwefelsäure vergl. VII, 558, über Holzschwefelsäure VII, 611. — Nur in Verbindung mit Wasser und Basen bekannt.

Man mischt in kleinen Antheilen 1½ Th. Vitriolöl zu 1 Th. im Wasserbade geschmolzenen Traubenzucker unter beständigem Umrühren und, wenn es nöthig, Eintauchen in kaltes Wasser. Ist der Traubenzucker unrein, oder steigt die Hitze zu hoch, so tritt einige Bräunung ein, was jedoch die Reinheit des Bleisalzes nicht beeinträchtigt. Man vertheilt das Gemisch in viel Wasser, sättigt mit kohlensaurem Kalk, fügt zum Filtrat essigsauren Baryt, so lange noch schwefelsaurer Baryt niederfällt, und fällt das Filtrat mit Bleiessig. Ist jedoch die Flüssigkeit nach dem Ausfällen mit essigsaurem Baryt noch braun gefärbt, so beseitigt man das Färbende durch wenig Bleiessig und fällt aus dem Filtrat durch mehr Bleiessig das reine Salz. Der Niederschlag gewaschen und unter Wasser mit Hydrothion zerlegt, liefert wüssrige Traubenzuckerschwefelsäure, die zugleich sauer und süss schmeckt, Lackmus röthet, sich beim Verdunsten im Vacuum, rascher im Wasserbade in Traubenzucker und Schwefelsäure zerlegt und mit Basen fast nur lösliche Salze bildet.

100		Bleisalz bei	170°.	Prligor. Mittel.	
S1 -	48 Cr 1 40 H 40 H 40 O	288 40 320	17,74 2,46 19,70	18,16 2,49	1 1 1
	2 SO3 8 Pb0	80 896	4,93 55,17	4,50 53,2 bis 55,3	
	C48H40O40,2SO3,8PI	0 1624	100,00		

# Glucovinester. $C^{20}H^{48}O^{40} = C^{42}H^8O^8, 2C^4H^50.$

BERTHELOT. N. Ann. Chim. Phys. 60, 103; Chim. organ. 2, 301.

Elhylglucose. Entsteht aus 1 At. Rechtstraubenzucker und 2 At. Welngelst unter Austritt von 6 At. Wasser.  $C^{12}H^{12}O^{12} + 2C^{4}H^{6}O^{2} = C^{20}H^{18}O^{10} + 6HO$ .

Ein Gemenge von Rohrzucker, Bromvinafer und Kalihydrat mehrere Tage im verschlossenen Rohr auf 100° erhitzt, gibt nach dem Erkalten und Oeffnen des Rohres an Aether Glucovinester ab, den man durch Verdunsten als gefärbtes Oel gewinnt. — Schmeckt bitter, riecht schwach und angenehm. Nicht flüchtig.

20 C	120	55,0	<b>BERTHELOT.</b> 54,9 7,6 37,5
18 H	18	8,2	
10 0	80	36,8	
C20H18O10	218	100,0	100,0

Zerfällt beim Erhitzen mit verdünnter Schwefelsäure in Weingeist und Traubenzucker. — Reducirt aus tartersaurem Kupfer-oxydkali Oxydul.

Löst sich kaum in Wasser. — Aus der ätherischen Lösung wird er durch Thierkohle fast vollständig gefällt. Berthelot.

# Hexacetglucose.

BERTHELOT. N. Ann. Chim. Phys. 60, 98; Chim. organ. 2, 275.

34 (Surper).

Glucose acetique. Ein Monosaccha.id 6. Ordnung. Vergl. VII, 750.

Wird durch 50stündiges Erhitzen von Eisessig mit Rechtstraubenzucker oder Rohrzucker auf 100° erhalten und wie Dibutyringlucose (VII, 764) gereinigt. — Trehalose und Stärkmehl bilden bei 180°, Dextrin bei 100° eine ähnliche oder dieselb: Verbindung mit Essigsäure.

Blassgelbes oder farbloses, neutrales Oel von bitterem Geschmack und schwachem Gezuch.

interior of		1 4		BERTHELOT. Mittel.
บาเร็สเก็ก:	36 C 22 H 22 O	22	52,2 5,4 42,4	52,15 ±5,35 42,50
ipter blut-	C36H22	022 414	100,0	100,00

Wird bei Luftzutritt sauer. — Bräunt sich beim Erhitzen und verbrennt mit Caramelgeruch. — Verkohlt mit Vitriolöl, zerlegt sich beim Kochen mit verdünnter Schwefelsäure langsam in Essigsäure und Rechtstraubenzucker, der theilweis in Humussubstanzen weiter zerfällt. — Weingeistige Salzsäure bildet Essigvinester und Traubenzucker. — Reducirt tartersaures Kupferoxydkali.

Löst sich reichlich in Wasser, doch nicht nach jedem Verhältniss, und wird durch Chlorcalcium aus der Lösung geschieden.

Löst sich in Weingeist und Aether. Berthelot.

# Dibutyringlucose. C<sup>28</sup>H<sub>o</sub><sup>2</sup>O<sup>14</sup>.

BERTHELOT. N. Ann. Chim. Phys. 60, 96; Chim. organ. 2, 290; Ten a believe

Glucose butyrique. — Eln Monosaccharld 2. Ordnung.  $C^{12}H^{12}O^{12} + 2C^{8}H^{8}O^{4} = C^{28}H^{2}O^{14} + 6HO$ . VII, 750.

Bildung. Wird in grösserer Menge aus Rohrzucker, Rechtstraubenzucker oder Trehalose, in geringer Menge aus Dextrin durch Erhitzen mit Büttersäure gebildet. Beim Erhitzen von Baumwolle oder Papier mit einem Gemenge von Vitriolöl und Buttersäure werden Spuren derselben oder einer ähnlichen Verbindung erhalten.

Darstellung. Man erhitzt Buttersäure mit Rohrzucker oder wasserfreiem Rechtstranbenzucker 50 bis 60 Stunden auf 100°, erschöpft die Masse mit Weingeist, filtrirt und verdunstet. Man fügt zum Rückstand wässriges concentrirtes kohlensaures Kali, dann zur völligen Neutralisation ein Stück Kalihydrat, schüttelt sogleich mit Aether, entfärbt die ätherische Schicht mit Thierkohle und verdunstet das Filtrat im Wasserbade.

Eigenschaften. Blassgelbes, dickslüssiges Oel, das auf Papier Fettslecke erzeugt. Neutral, sehr bitter, riecht schwach gewürzhaft. Hält hartnäckig Wasser zurück.

			BERTHEL	OT.
28 C 22 H 14 O	168 22 112	55,6 7,3 37,1	55,55 7,45 36,85	T TOLITHIAN
C28H22O14	302	100,0	100,0	1. (c. c.)

Zersetzungen. 1. Verbrennt beim Erhitzen mit Caramelgeruch. 2. Verkohlt mit Vitriolöl und zerfällt beim Erhitzen mit verdünnter Schwefelsäure in Buttersäure und Traubenzucker. — 3. Durch weingeistige Salzsäure werden Buttervinester und Traubenzucker erhalten. — 4. Reducirt Oxydul aus tartersaurem Kupferoxyd-Kali.

Löst sich wenig in Wasser, leicht in Weingeist und Aether.

BERTHELOT.

### Glucobernsteinsäure.

Erhitzt man ein Gemenge von Rohrzucker und Bernsteinsäure nach gleichen Atomen auf 120 bis 130°, so schmilzt es unter Entweichen von Wasser zum braunen Syrup zusammen. Dieser ist eine saure Verbindung von Traubenzucker mit Bernsteinsäure, die sich bei 100° unter Bildung von Humus zerlegt und sich mit Kalk zu einem in Wasser, nicht in Weingeist löslichen Salz vereinigt. Vergl. auch VII, 695. VAN BEMMELEN (Lieb. Kopp 1858, 436).

### Glucotetratartersäure.

### C44H26O50.

Berthelot. N. Ann. Chim. Phys. 54, 78; Ausz. Compt. rend. 45, 268; N. J. Pharm. 33, 95; Chem. Gaz. 1857, 441; J. pr. Chem. 73, 159. — Chim.

Acide glucotetratartrique oder glucotartrique. Gehört nach VII, 750 zu den Monosacchariden 4. Ordnung - Verschieden von der nach VII, 695 aus Rohrzucker und Tartersäure entstehenden Glucoditartersäure, einem Monosaccharid 2. Ordnung.

Bildung. Durch Erhitzen von Rechtstraubenzucker mit Tartersäure.  $C^{12}H^{12}O^{12} + 4C^8H^6O^{12} = C^{44}H^{26}O^{50} + 10H0$ .

Vorkommen. Scheint sich in den Weinbeeren zur Zeit der Reife zu finden. Sättigt man den ausgepressten Weinbeerensaft mit Kreide, filtrirt und engt stark ein, filtrirt aufs Neue, fällt mit 2 Maass Weingelst und reinigt den Niederschlag durch Auswaschen mit schwachem Weingeist, Wiederauflosen in Wasser und nochmaliges Fällen mit Weingeist, so wird ein Kalksalz erhalten, das wie glucotetratartersaurer Kalk tartersaures Kupferoxydkali reducirt und sich mit Säuren in Rechtstraubenzucker und eine Säure spaltet. welche sich der Tartersäure ähnlich verhält.

Darstellung des Kalksalzes. Man erhitzt ein inniges Gemenge von Rechtstraubenzucker und Tartersäure nach gleichen Theilen 1 bis 2 Tage lang im offenen Gefäss auf 120°, zerreibt die erkaltete Masse mit wenig Wasser und mit kohlensaurem Kalk und filtrirt. Filter bleiben tartersaurer und überschüssiger kohlensaurer Kalk, während die Lösung das Kalksalz der neu gebildeten Säure nebst überschüssigem Rechtstraubenzucker hält. Indem man dieselbe mit dem 2fachen Maass Weingeist fällt, den Niederschlag sammelt, mit verdünntem Weingeist auswäscht, in Wasser löst, wiederum mit Weingeist fällt und so ein drittes Mal verfährt, wird das Kalksalz zuckerfrei erhalten. Man trocknet es 1 bis 2 Wochen im Vacuum und völlig durch Erhitzen auf 110°.

Die wässrige Glucotetratartersäure wird durch Zerlegen des

Kalksalzes mit wässriger Oxalsäure erhalten.

Die wässrige Lösung der Säure und ihrer Salze zerfällt beim Kochen allmäblich in Rechtstraubenzucker und Tartersäure, rascher erfogt dieselbe Zersetzung nach Zusatz von wenig Schwefelsäure. — Das Kalksalz und das Magnesiasalz reduciren tartersaures Kupferoxydkali. — Nicht gährungsfähig.

Die Glucotetratartersäure ist vierbasisch. Das Baryt-, Magnesiaund das Bleioxydsalz werden wie das Kalksalz unter Anwendung von kohlensaurem Baryt, Bleioxyd oder kohlensaurer Magnesia er-

halten. Die Salze halten bei 110° noch Wasser zurück.

Kalksalz. - Weisses, lockeres, amorphes Pulver, von dem 100 Th. ebenso viel tartersaures Kupferoxydkali reduciren wie 23 Th. Rechtstraubenzucker (Rechnung 22,5 Th). Verliert nach dem Trocknen im Vacuum bei 110° 14,1 Proc. Wasser (? 15 At. Rechnung = 14,4 Proc).

	44 С 26 н 50 О	Bel 110°. 264 26 400	32,9 3,3 49,9	33,2 4,3 49,8	of the same of the
-	4 Ca0	112	13,9	12,7	
	C44H22Ca4O50,4HO.	802	100,0	100,0	Y Y-1

Magnesiasalz. — Das im Vacuum getrocknete Salz verliert bei 110° 26,4 Proc. Wasser (36 At. == 26,38 Proc.).

	I	Bel 110°.		BERTHELO	P. 11
	44 C 32 H 56 O 8 MgO	264 32 448 160	29,2 3,5 49,6 17,7	30,1 4,0 48,9 17,0	10   N-
C44H2	2Mg4050,4Mg0+10Aq.	904	100.0	100.0	i - ( <sub>h</sub> -

BERTHELOT'S Formel hält irrthümlich 4 At, MgO mehr. (Chim. organ. 2, 296 u. N. Ann. Chim. Phys. 54, 79).

Bleisalze. — Die Säure bildet mit Bleioxyd ein neutrales (1/4 saures) und ein saures (halbsaures) Salz. Ersteres ist uniösiich, oder wird es während seiner Darstellung.

Halb. — Verliert nach dem Trocknen im Vacuum bei 110° 10,9 Proc. Wasser (12 At. = 10,76 Proc.).

44 C 24 H 48 O	Bei 110°. 264 24 384	29,4 2,7 43,0	29,9 3,6 43,4
2 Pb0	223,4	24,9	23,1
C44H24Pb2O50	895,4	100,0	100,0

## Glucohexacitronensäure. C84H56O92?

BERTHELOT. N. Ann. Chim. Phys. 54, 81.

Acide glucocitrique oder glucosohexacilrique. — Gehört nach VII, 750 unten, zu den Monosacchariden 6. Ordnung.

Beim Erhitzen von Rechtstraubenzucker mit Citronensäure und Behandeln des Products nach VII, 765, wie das mit Tartersäure entstehende, wird das Kalksalz (oder Magnesiasalz) erhalten, das tartersaures Kupferoxydkali reducirt und C<sup>84</sup>H<sup>42</sup>Ca<sup>16</sup>O<sup>92</sup>,4HO zu sein scheint. Berthelot.

# Dibenzoylglucose. C<sup>40</sup>H<sup>18</sup>O<sup>14</sup>.

BERTHELOT. N. Ann. Chim. Phys. 60, 98; Chim. organ. 2, 293.

Glucose benzoique oder dibenzoique. Ein Monosaccharid 2. Ordnung. Vergl. VII, 750.

Wird durch 50stündiges Erhitzen von Benzoesäure mit Rechtstraubenzucker oder Rohrzucker auf 100° erhalten und wie Dibutyrin-

glucose (VII. 764) gereinigt. Auch entsteht dieselbe (oder eine ähnliche) Verbindung beim Erhitzen von Benzoesäure mit Trehalose auf 180°, mit Baumwolle auf 200°, und bildet sich bei gewöhnlicher Temperatur in einem Gemenge von Baumwolle, Vitriolol und Benzoesäure, in allen Fällen nur in kleiner Menge. Wassernit

Neutrales halbflüssiges Oel, das auf Papier Fettflecke erzeugt.

Schmeckt bitter und stechend.

* 1-17 (00)			BERTHELOT	0
40 C	240	64,8	64,2	18
 18 H	18	* 4,9	5,3	-1
140	112	30,3	30,5	
C40H18O14	370	100,0	100,0	

Verbrennt beim Erhitzen mit Caramelgeruch. — Verkohlt mit Vitriolöl. - Zerfällt mit weingeistiger Salzsäure bei mässiger Wärme in Benzoevinester und Traubenzucker. - Reducirt tartersaures Kupferoxydkali.

Schwer löslich in Wasser, leicht löslich in Weingeist und

Aether.

### Linksfruchtzucker. + C12H12O12 oder C24H24O24.

BOUCHARDAT. Compt. rend. 25, 274.

DUBRUNFAUT. N. Ann. Chim. Phys. 21, 169; J. pr. Chem. 42, 418; Pharm. Centr. 1847, 889. — Compt. rend. 29, 51; Ausz. Pharm. Centr. 1849, 643. — Compt. rend. 42, 901; J. pr. Chem. 69, 438. — Compt. rend. 42, 803; J. pr. Chem. 69, 208.

Als Schleimzucker oder Fruchtzucker im unreinen, bald mit Rechtstraubenzucker oder Rohrzucker, bald mit Dextrin oder Gummi verunreinigten Zustande bereits im vorigen Jahrhundert vom Rohrzucker unterschieden und von Lowitz (Crell. Ann. 1792. 1, 345), Deveux (Scher. J. 3, 528) und Proust (N. Gehl. 2, 77) untersucht, gelang seine sichere Unterscheidung erst, seit Brot im Molecularrotationsvermögen der Zuckerarten ein Mittel zu ihrer Erkennung entdeckte. Zuerst von Dubrunfaut im reinen Zustande erhalten.

Das bei der Inversion (VII, 689) des Rohrzuckers entstehende Gemenge von Linksfruchtzucker und Rechtstraubenzucker nach gleichen Atomen, der linksdrehende Invertzucker, wurde vielfach mit dem Rechtstraubenzucker verwechselt, oder man hielt denselben für einen besondern Zucker, der durch Molecularveränderung (Soubeiran) in Rechtstraubenzucker überzugehen vermöge. Dubrunfaut zeigte seine wahre Natur. Dem Invertzucker ähnliche Gemenge scheinen die folgenden, als eigenthümlich betrachteten Zuckerarten zu sein.

- a. Mitscherlich's Caramel. Durch Erhitzen von Rohrzucker mit etwas Wasser im Chlorzinkbade bei etwas über 160° erhalten. Amorphe, wenig gefärbte Masse ohne Rotationsvermögen. Mitscherlich (Pogg. 59, 96). Nach GÉLIS (Compt. rend. 48, 1062) vielleicht ein Gemenge von Rechtstraubenzucker, Levulosan (VII, 769) und Linksfruchtzucker, der durch Einwirkung von Wasser auf Levulosan entstanden ist.
- b. Ventzke's Syrupszucker. Durch anhaltendes Kochen von wässrigem Robrzucker bei 105 bls 106°. Farbloser Syrup ohne Rotationsvermögen, der auch durch anhaltendes Kochen kein solches erlangt. Unter diesen Umständen entsteht nach Souberran (VII, 689) Invertzucker, der hänfig noch unveränderten Rohrzucker hält. Vergl. VENTZKE (J. pr. Chem. 25, 75).

- c. Soubeiban's flüssiger Zucker aus Honig, Chylariose, mlt/einem Molecularrotationsvermögen von  $[\alpha]j=-43,51^\circ$  bei 13° Temperatur. 10hne Zweifel Linksfruchtzucker, der nicht völlig vom Rechtstraubenzucker befreit wurde. Vergl. Soubeiban  $(N.\ J.\ Pharm.\ 16,\ 252)$ .
- d. Michablis' Null- und Linksleutlose. Die Anwesenheit dieser Zuckerarten glaubt Michablis aus dem Rotationsvermögen gewisser Rübensäfte folgern zu können. Vergl. J. pr. Chem. 74, 385; Chem. Centr., 1858, 904, 452

Vorkommen. Als Invertzucker im Honig, in vielen Früchten und anderen zuckerhaltigen Pflanzentheilen. Vergl. VII, 675 und 738. Das isolirte Vorkommen von Linksfruchtzucker ist nicht mit Sicherheit nachgewiesen, doch halten einige Birnen- und Aepfelarten mehr Linksfruchtzucker als Rechtstraubenzueker, vielleicht weil das anfangs durch Inversion von Rohrzucker entstandene Gemenge beider nach gleichen Atomen bereits eine Zersetzung erlitt, die vorzugsweise auf den Rechtstraubenzucker wirkte. Buignut (N. Ann. Chim. Phys. 61, 264).

Bildung. 1. Bei der Inversion (VII, 689) des Rohrzuckers durch Wasser, verdünnte Säuren, Hefe oder die eigenthümliche Substanz der Früchte wird ein Gemenge von Linksfruchtzucker und Rechtstraubenzucker gebildet. Dubrunfaut. — 2. Beim Kochen von Levulosan (VII, 769) mit Wasser oder verdünnten Säuren. Gelis (Compt. rend. 48, 1062). — 3. Der bei längerem Erhitzen von Inulin (VII, 562) mit verdünnten Säuren entstehende Zucker ist linksdrehend, Biot (Ann. Chim. Phys. 62, 28), Bouchardat, und mit Linksfruchtzucker identisch. Dubrunfaut. Derselbe entsteht auch bei längerem Erhitzen von Inulin mit Wasser, Dubrunfaut. Auch nicht gewaschene saure Hefe verwandelt Inulin in Zucker. Bouchardat.

Darstellung. Aus dem Invertzucker. Man vermischt 10 Gramm Invertzucker innig mit 6 Gr. Kalkhydrat und 100 Gr. Wasser, wo die anfangs flüssige Masse nach einigem Schütteln erstarrt und bei scharfem Pressen flüssigen Traubenzuckerkalk ablaufen lässt, während der feste Rückstand, nach dem Auswaschen mit Oxalsäure zerlegt, Linksfruchtzucker liefert. Dubrunfaut. So lässt sich auch der in Früchten vorkommende Invertzucker zerlegen. Buignet (N. Ann. Chim. Phys. 61, 270).

Der in Früchten vorkommende Invertzucker (VII, 675) lässt sich bei Abwesenheit anderer Zuckerarten durch Neutralisiren des Fruchtsafts mit Kreide, Verdunsten des Filtrats, Ausziehen des Rückstandes mit Weingeist von 0,85, Verdunsten der Lösung und Entwässern des Rückstandes bei 110°

gewinnen. Buignet.

Eigenschaften. Farbloser, nicht krystallisirbarer Syrup, Dubrunfaut, amorphe feste Masse, Bouchardat, nach dem Erhitzen bei  $100^\circ$  =  $C^{12}H^{12}O^{12}$ . Ebenso süss wie Rohrzucker. Wirkt abführend. Dubrunfaut. Molecularrotationsvermögen links, veränderlich mit der Temperatur,  $[\alpha]j$  bei  $14^\circ$  Temp. —  $106^\circ$ , bei  $52^\circ$  Temp. —  $79.5^\circ$ , bei  $90^\circ$  Temp. —  $53^\circ$ . Dubrunfaut. Das Molecularrotationsvermögen des Inulinzuckers fand Bouchardat mindestens drei Mal so stark wie das des Invertzuckers, ebenfalls mit der Temperatur veränderlich. Dubrunfaut bemerkte beim Kochen von Inulin ( $C^{12}H^{10}O^{10},3HO$ ) mit Säuren Steigen des Rotationsvermögens auf  $^{5/}_2$  des ursprünglichen, woraus sich  $[\alpha]j$  für Inulinzucker zu —  $101^\circ$  berechnet ( $[\alpha]j$  für Inulin —  $38,43^\circ$ ).

Die Annahme, dass Linksfruchtzucker durch Kochen mit Säuren oder durch Molecularveränderung in Rechtstraubenzucker überzugehen vermöge;

ist durch Dubrunfaur widerlegt.

Whe das Rotationsvermögen des Linksfruchtzuckers, ist auch das des Invertzuckers mit der Temperatur veränderlich, was bereits Mitscherlich (Pogg. 59, 94) und Ventzer (J. pr. Chem. 28, 101) am Invertzucker und Honig bemerkten. Das Molecularrotationsvermögen des Invertzucker und Honig bemerkten. Das Molecularrotationsvermögen des Invertzuckers beträgt für  $C^{12}H^{12}O^{12}$  bei 14° Temp.  $[\alpha]j=28^{\circ}$  links, es ist bei 52° Temp. halb so gross, bei 86° Temp. völlig aufgehoben, bei noch löherer Temperatur wird der Invertzucker rechtsdrehend. Dubrunffaut. Das bei 15° Temp. für  $C^{12}H^{12}O^{12}$   $[\alpha]j=-26^{\circ}$  betragende Molecularrotationsvermögen nimmt für jeden Temperaturgrad mehr um 0,37° ab, um jeden Temperaturgrad weniger um ebensoylel zu. Buignet (N. Ann. Chim. Phys. 61, 238). Der im Wasserbade erhitzte Invertzucker hält im Mittel 39,97 Proc. C, 6,67 H, 53,36 O, der Formel  $C^{12}H^{12}O^{12}$  entsprechend. Souberban (N. J. Pharm. 9, 327). Mitscherlich.

Zersetzungen. Liefert beim Erhitzen ein dem Glucosan (VII, 762) des Rechtstraubenzuckers entsprechendes, aber leichter zersetzbares Product. Gélis (Compt. rend. 51, 331; Krit. Zeitsch. 4, 57). Also wohl Levulosan. Kr. — Geht mit Hefe in Weingährung über, ohne vorher einen andern Zucker zu bilden. Dubrunfaut. — Die übrigen Zersetzungen des Linksfruchtzuckers sind nur mit traubenzuckerhaltigem Fruchtzucker untersucht und kommen mit denen des Traubenzuckers überein. Ueber das Verhalten des Invertzuckers beim Erhitzen mit Wasser (VII, 689), Säuren (VII, 690), bei der Wein- (VII, 708) und Milchsäuregährung (VII, 713), vergl. a. a. 0.

Verbindung. — Mit Kalk. — Linksfruchtzucker bildet mit Kalk eine lösliche basische Verbindung, derjenigen des Traubenzuckers entsprechend, die aus der Luft Sauerstoff anzieht und sich zersetzt. — Eine zweite Verbindung hält 3 At. Kalk auf 1 At. Linksfruchtzucker, bildet wenig lösliche, microscopische Nadeln, ist durch Wasser bei Licht- und Luftzutritt veränderlich und zersliesst dabei unter Zerstörung des Zuckers. Dubrunfaut.

Ueber das Verhalten des Invertzuckers gegen Bleioxyd vergl. VII, 723. Die von Soubernan (N. J. Pharm. 9, 329) beschriebenen Verbindungen des Fruchtzuckers sind mit Invertzucker oder Honig erhalten und gehören ohne Zweifel dem Rechtstraubenzucker an. Kb.

Linksfruchtzucker löst sich leichter in Weingeist als Rechtstraubenzucker.

### Anhang zu Linksfruchtzucker.

Levulosan.

C12H10O10.

GÉLIS. Compt. rend. 48, 1062; Chem. Centr. 1859, 712; N. Ann. Chim. Phys. 57, 234; Lieb. Kopp Jahresb. 1859, 547.
Saccharid.

Vergl. VII, 682. Der durch rasches und mässig dauerndes Erhitzen auf 160° geschmolzene Rohrzucker ist in ein Gemenge von Levulosan und Traubenzucker nach gleichen Atomen verwandelt, von denen letzterer durch Gährung entfernt werden kann. Die übrigbleibende Flüssigkeit (von  $\lfloor \alpha \rfloor j = 15^\circ$  Rotationsvermögen rechts für  $C^{12}H^{10}O^{10}$ ) lässt beim Verdunsten Syrup, der auch bei jahrelangem Stehen nicht krystallisirt, aber das Levulosan nur theilweis unverändert, theilweis bereits umgewandelt enthält.

Wird durch kochendes Wasser und durch verdünnte Säuren in einen gährungsfähigen, Kupferlösung reducirenden, linksdrehenden Zucker verwandelt, wohl mit Linksfruchtzucker identisch.

## Maltose. C12H12C12 ?

any We igi anny

der love an tre

1 '11 8020 Uapil - 41.1 5(4) 2-(1) BIOT. Compt. rend. 15, 710; 42, 351.

DUBRUNFAUT. N. Ann. Chim. Phys. 21, 178; J. pr. Chem. 42, 441; Ausz.

Lieb. Kopp 1847, 793.

Der durch Malz (oder Diastase, VII, 547) aus Stärkmehlkleister ent-stehende Zucker ist nach Dubrunfaut verschieden vom Rechtstraubenzucker. Derselbe wird auch als erstes gährungsfählges Product durch Säuren, als letztes Product durch Kleber oder freiwillige Zersetzung von Kleister aus Stärkmehl (VII, 741) gebildet. Dubrunfaut. Gurrin-Varry (Ann. Chim. Phys. 60, 32) (welcher aber das Molecularrotationsvermögen nicht bestimmte) vermochte durch Diastase erzeugten Zucker nicht vom Rechtstraubenzucker zu unterscheiden.

Das Molecularrotationsvermögen eines von Jacquelain im Papin'schen Topfe mit 1/500 Oxalsäure aus Stärkmehl bereiteten Zuckers fand Bron zu  $[\alpha]j = 100.6^{\circ}$ . Dieser Zucker war nach Dubrunfaut ein Gemenge von Maltose und Rechtstraubenzucker. Auch der VII, 738 erwähnte Zucker aus elner falschen Manna könnte nach Bior hierher gehören.

Wird durch Malz aus Stärkmehlkleister (etwa nach VII, 744) dargestellt und mit Hülfe von Weingeist gereinigt. — Dem Rechtstraubenzucker ähnliche oder gleichende Krystalle, deren Molecularrotationsvermögen 3 Mal so gross wie das des Rechtstraubenzuckers ist, in frisch bereiteter Lösung nicht stärker wie nach einigen Stunden. Zeigt also nicht die VII, 746 erwähnte Birotation des Rechtstraubenzuckers. Dehnt sich beim Krystallisiren aus. - Wird durch Kochen mit verdünnter Schwefelsäure in Rechtstraubenzucker verwandelt. Wird durch wässrige Alkalien etwas weniger leicht wie Rechtstraubenzucker verändert. - Liefert bei der Gährung ebenso viel Weingeist wie Rechtstraubenzucker, ohne vorher in diesen überzugehen. Bei der Gährung eines Gemenges von Rechtstraubenzucker und Maltose werden beide gleichzeitig, nicht ein Zucker vor dem anderen, zersetzt. — Löst sich in Weingeist etwas weniger leicht als Rechtstraubenzucker (vergl. Saussurr's Beobachtungen VII, 741). Dubrunfaut.

> Mannitose. C12H12O12.

GOBUP-BESANEZ. Ann. Pharm. 118, 273.

Bei Oxydation von Mannit unter dem Einflusse von Platinmohr werden Kohlensäure, Ameisensäure, Mannitsäure (C<sup>12</sup>H<sup>12</sup>O<sup>14</sup>, vergl. unten), ein gährungsunfähiger Stoff und ein gährungsfähiger Zucker, Mannitose gebildet, letzterer vom Rechtstraubenzucker dadurch verschieden, dass er auch in concentrirter wässriger Lösung kein Molecularrotationsvermögen zeigt, aber nicht isolirt erhalten.

Hat man bei Darstellung von Mannitsäure durch längeres Hinstellen eines feucht erhaltenen Gemenges von 1 Th. Mannit mit 2 Th. Platinmohr bei 30 bis 40° und Luftzutritt, und Auslaugen der schmierigen sauren Masse mit Wasser eine Lösung von Mannitsäure, dem gährungsunfähigen Stoffe und von Mannitose erhalten, so bleiben nach dem Ausfällen der Mannitsäure mit Bleiessig und Behandeln des Filtrats mit Hydrothion letztere beiden in der abfiltrirten Flüssigkeit und werden durch Verdunsten als Gemenge erhalten, aber sind schwierig von Essigsäure zu befreien; daher man, falls letzteres Gemenge dargestellt werden soll, besser die wässrige Lösung der sauren Masse mit kohlensaurem Kalk erwärmt, nach erfolgter Neutrallsation filtrirt und mit Weingeist fällt. Die vom niedergefallenen mannitsauren Kalk abfiltrirte Flüssigkeit nach einigem Einengen nochmals mit Weingeist ausgefällt, dann völlig verdunstet, lässt gelben Syrup, der auch nach dem Entfärben durch Knochenkohle nicht zum Krystallisiren gebracht werden kann und nach dem Trocknen im Vacuum, zuletzt bei 100°, als amorphes Gummi erscheint.

Dieses Gummi ist als ein Gemenge von etwa einem Drittel Man-

nitose und zwei Drittel einer gährungsunfähigen Substanz zu betrachten, welche letztere vielleicht mit Mannitan übereinkommt. Es hält 43,06 Proc. C, 6,92 H und 50,02 O, etwa der Formel C12H12O12 + 2C<sup>12</sup>H<sup>12</sup>O<sup>10</sup> (Rechn. 42,52 °C, 7,08 H, 50,40 °O) entsprechend. Es bewirkt auch in conc. Lösung durchaus keine Ablenkung des polarisirten Lichtstrahls, zeigt gegen Aetzalkalien, gegen Kupferoxydkali, basisch - salpetersaurcs Wismuthoxyd und kohlensaures Natron und gegen andere Reagentien das Verhalten des Rechtstraubenzuckers, aber ist nicht mit Kochsalz verbindbar. In weingeistiger Lösung mit weingeistigem Kali zusammengebracht, erzeugt es einen halbslüssigen gelben Niederschlag mit 11,27 Proc. Kali, der Formel 2C12H12O12,KO entsprechend. — Die bei der leicht eintretenden Weingährung erhaltene Kohlensäure, sowie das Maass von tartersaurem Kupferoxydkali, welches das Gemenge zu reduciren vermag, zeigen in demselben eine 32,56 Proc. Traubenzucker entsprechende Menge Mannitose an. Wird letztere durch Gährung zerstört, so bleibt der gährungsunfähige Körper beim Verdunsten als gelbbrauner, neutraler Firniss von fadem Geschmack, löslich in Wasser und Weingeist, nicht in Aether, und beim Verbrennen Caramelgeruch entwickelnd. GORUP-BESANEZ.

# Anhang zu Rechtstraubenzucker und den verwandten Zuckerarten.

Uebersicht über die Glucoside.

Saccharide. Berthelot. Saccharogene. Vergl, VII, 742. — Finden sich im Pflanzen- und Thierreich.

Bildung. Keins der natürlich vorkommenden Glucoside ist künstlich dargestellt, doch erhielt Berthelot den Glucosiden entsprechende Verbindungen (vergl. VII, 749, Saccharide) und Hlasiwetz aus Phloretinsäure

und Phloroglucin ein dem Phloretin entsprechendes, aber die näheren Bestandtheile nach anderen Verhältnissen einschliessendes Product.

LAURENT'S Ansichten über die Zusammensetzung der Glucoside vergl. Compt. rend. 31, 353; 35, 163; N. Ann. Chim. Phys. 36, 330; Delffs' Formeln vergl. N. Jahrb. Pharm. 11, 356; Walz' N. Jahrb. Pharm. 11, 358.

Zersetzungen. Die Spaltung der Glucoside in Traubenzucker oder das entsprechende Product und einen zweiten Körper erfolgt meistens beim Kochen mit verdünnten Mineralsäuren. Oder sie erfolgt beim Erhitzen mit wässrigen Alkalien oder Barylwasser. Hierbei wird nach Rochlede (Wien. Acad. Ber. 24, 32) zuweilen auch dann krystallisirbarer Zucker erhalten, wenn die Spaltung mit Säuren nur unkrystallisirbaren liefert. - Oder die Spaltung wird bei Mittelwärme und Gegenwart von Wasser durch stickstoffhaltige Subslanzen bewirkt, die sich in denselben oder anderen Pflanzen wie die Glucoside finden. Emulsin zerlegt Amygdalin und manche andere Glucoside, Myrosin zerlegt Myronsäure, Erythrozym Rubian. — Auch Hefe und Speichel zerlegen einige Glucoside. Häufig werden die entstandenen Zersetzungsproducte durch Luftzutritt oder die angewandte Säure weiter verändert.

Zur Abscheidung der Spaltungsproducte aus den Glucosiden gibt Roch-LEDER (Wien. Acad. Ber. 24, 34) folgende Vorschrift: Man übergiesst die im Kolben befindliche Substanz mit verdünnter Salzsäure, verbindet den Kolben einerseits mit einem Kohlensäureentwicklungsapparat, andererseits mit einem Liebig'schen Kühlrohr, verdrängt die im Kolben befindliche Luft durch Kohlensäure und erhitzt im Wasserbade, oder nöthigenfalls im Chlor-calciumbade. Nach beendigter Zersetzung lässt man im Kohlensäurestrome erkalten, sammett etwa ausgeschiedenes Product, versetzt das Zucker, Salzsäure und bisweilen andere lösliche Zersetzungsproducte haltende Filtrat mit reinem kohlensauren Bleloxyd, so lange Aufbrausen stattfindet, erwärmt-und fügt Bleiweiss (durch Fällen von Bleiessig mit Kohlensäuregas und Auswaschen bereitet) hinzu, wodurch basisch Chlorblei gefällt wird. Man bringt den Niederschlag auf ein Filter, wäscht ihn sorgfältig, fügt zu dem Filtrat feuchtes phosphorsaures Silberoxyd, so lange sich dieses mit dem noch gelösten Chlorblei umsetzt, und bis die gelbe Farbe des phosphorsauren Silber-oxyds sichtbar bleibt. Man filtrirt, fällt aus dem Filtrat etwas gelöstes Silber durch sehr wenig Bleiweiss, erwärmt, bis die welsse Farbe des Niederschlages in Rehfarhe übergeht, lässt erkalten, filtrirt, leitet Hydrothion in die Flüssigkeit, filtrirt wieder und verdunstet das Filtrat, welches farblosen Zucker hinterlässt, falls solcher bei Zersetzung der Glucoside gebildet war, während das 2. Zersetzungsproduct, selbst wenn es für sich in Wasser löslich ist, in der Regel durch Bleiweiss unlöslich gemacht wird.

Die beim Erwärmen des Glucoslds mit Salzsäure abdestillrte Flüssigkeit enthält neben Salzsäure das etwa gebildete flüchtige Zersetzungsproduct. Man neutrallsirt sie mit reinem oder kohlensaurem Baryt, erwärmt zur Zersetzung 2fach - kohlensauren Baryt's, concentrirt durch Verdunsten, entfernt durch Auskrystallisiren das meiste Chlorbarium, den Rest durch schwefel-

saures Silberoxyd, und prüft das Filtrat weiter.

Aesculin wird durch Erhitzen mit verdünnten Säuren in Aesculetin und Zucker zerlegt.  $C^{60}H^{33}O^{37} + 3HO = 2C^{18}H^{6}O^{8} + 2C^{12}H^{12}O^{12}$ . ROCHLEDER u. SCHWARZ. ZWENGER und DELFFs geben andere Formeln.

Der Zucker bildet Krystalle, die bei 100° schmelzen, süsser als Traubenzucker, wie dieser tartersaures Kupferoxydkali reducirend. Hält nach den früheren Analysen von Rochleden u. Schwarz (Wien. Acad. Ber. 10, 76) bei 100° 37,71 Proc. C, 6,92 II und 55,37 0, der Formel Cl2H<sup>12</sup>0<sup>12</sup>,H0 entsprechend, nach ihren späteren (Wien. Acad. Ber. 11, 334) bei 100° 40,50 Proc. C, 7,38 H und 52,120, was mit der Formel C12H12O12 übereinkommt. Gährungsfähig.

Amugdalin wird in Berührung mit Emulsin und Wasser in Zucker. Bittermandelöl und Blausäure zerlegt.  $C^{40}NH^{27}O^{22}+4HO=2C^{12}H^{12}O^{12}+C^{13}H^{6}O^{2}+C^{2}NH$ . Liebig u. Wöhler (1837). Der entstehende Zucker ist mit Rechtstraubenzucker durchaus identisch. O. Schmidt.

Apiin zerfällt beim Kochen mit verdünnten Säuren unter Ausscheidung von Flocken. Beim Verdunsten des von Säuren befreiten Filtrats bleibt süsslicher Syrup, der mit tartersaurem Kupferoxydkali gekocht Kupferoxydul ausscheidet, aber beim Verbrennen nicht nach Caramel riecht, mit Bierhefe nicht in Gährung geräth, nicht zum Krystallisiren gebracht werden kaun und sich unter Ausscheidung gelber Flocken nur theilweis in Weingeist löst, V. Planta u. Wallack sehen hierin keine Spaltung und rechnen das Apiin nicht zu den Glucosiden.

Arbutin ( $C^{24}H^{16}O^{14}$ ) zerfällt beim Kochen mit verdünnten Säuren oder in Berührung mit Emulsin in Hydrochinon (Kawalier's Arctuvin) und Traubenzucker. Kawalier.  $C^{24}H^{16}O^{14} + 2HO = C^{12}H^{6}O^{4} + C^{12}H^{12}O^{12}$ . Strecker.

Der Zucker bildet Krystalle von den Eigenschaften des Traubenzuckers, die bei 100° oder im Vacuum getrocknet 36,64 Proc. C, 7,05 H und 56,31 0 halten, der Formel C<sup>12</sup>H<sup>14</sup>O<sup>14</sup> entsprechend. KAWALIER (Wien. Acad. Ber. 9, 293).

Arnicin (C<sup>70</sup>H<sup>54</sup>O<sup>14</sup> oder C<sup>48</sup>H<sup>36</sup>O<sup>19</sup>) wird beim Erhitzen mit verdünnten Säuren unter Ausscheidung dunkler Flocken und Bildung eines Kupferoxyd reducirenden Stoffes zerlegt. WALZ.

Benzohelicin zerfällt beim Kochen mit verdünnten Säuren oder wässrigen Alkalien (nicht durch Emulsin) in Benzoesäure, salicylige Säure und Traubenzucker.  $C^{40}H^{20}O^{16} + 4HO = C^{14}H^{6}O^4 + C^{14}H^{6}O^4 + C^{12}H^{12}O^{12}$ . Pirla.

Bryonin zerfällt beim Kochen mit verdünnten Säuren in Bryoretin, Hydrobryotin und Zucker.  $C^{96}H^{80}O^{38} + 4HO = C^{42}H^{35}O^{14} + C^{42}H^{37}O^{16} + C^{12}H^{19}O^{12}$ . WALZ.

Caincin (C32H26O14) zerfällt dabei in Chiococcasaure und Zucker. Roch-Leder u. Hlasiwetz.

Chinovin wird durch weingeistige Salzsäure in Chinovasäure und Chinovinzucker zerlegt.  $C^{60}H^{48}O^{16} + 2HO = C^{48}H^{38}O^{8} + C^{12}H^{12}O^{10}$ . Hlasiwbtz.

Der Chinovinzucker wird aus dem nach Abscheidung der Chinovasäure übrigbleibenden salzsäurehaltigen Weingeist nach Rochleder's Methode (VII, 772) oder in folgender Weise gewonnen. Man neutralisirt mit wasserfreier Soda (oder mit kohlensaurem Bleioxyd), filtrirt, wäscht mit wenig starkem Weingeist nach, destillirt den Weingeist ab und verdunstet völlig im Wasserbade. Der dicke Rückstand wird in Wasser gelöst, die vom Ungelösten abfiltrirte Lösung verdunstet, der Rückstand mit absolutem Weingeist aufgenommen und durch Verdunsten des Weingeists, nöthigenfalls durch nochmaliges Auflösen und Entfärben mit Thierkohle, rein erhalten. — Amorphe, feste, zerfliessliche Masse, von fadem, schwach bitterem Geschmack. Verliert hei anhaltendem Trocknen im Wasserbade noch etwas Wasser. Hält bei 100° 43,34 Proc. C, 7,72 H und 48,94 0, der Formel C¹²H¹²O¹0 entsprechend. Mit Mannitan isomer oder identisch. Riecht beim Erwärmen wie Caramel; reductif nur in concentrirter Lösung tartersaures Kupferoxydkall und löst sich völlig in Weingeist. Hlasiwetz (Ann. Pharm. 111, 118).

Chinovagerbsäure wird durch Kochen mit verdünnter Schwefelsäure in Chinovaroth und eine Substanz zerlegt, die sich gegen Kupfervitriol und Kalilauge wie Traubenzucker verhält. Hlasiwetz.

Chitin wird durch 12stündiges oder längeres Kochen mit einem Gemenge von 1 Maass Vitriolöl und 4 Maass Wasser unter Freiwerden von Ammoniak in amorphen Zücker und einen zweiten, nicht Isolirten Stoff zerlegt. Vielleicht so: С¹8NH¹50¹² + 4H0 = С¹²Н¹²0¹² + С⁶NH²0⁴. Städker. Der Zücker ist gährungsfähig und reducirt tartersaures Kupferoxyd. Вектикьсот (Compt. rend. 47, 230).

Colocynthin zerfällt beim Kochen mit verdünnten Säuren in Colocynthein und Zucker. C<sup>56</sup>H<sup>42</sup>O<sup>23</sup> + 2HO = C<sup>44</sup>H<sup>32</sup>O<sup>13</sup> + C<sup>12</sup>H<sup>12</sup>O<sup>12</sup>. WALZ.

Convallarin wird dabei in Convallaretin und Zucker zerlegt. 2C34H31011  $+2H0 = 2C^{28}H^{28}O^6 + C^{12}H^{12}O^{12}$ . WALZ.

Convallamarin liefert unter denselben Umständen Convallamaretin und Zucker.  $C^{46}H^{44}O^{24} = C^{40}H^{36}O^{16} + \frac{1}{2}C^{12}H^{12}O^{12} + 2HO$ . WALZ.

Convolvulin und Convolvulinsäure werden durch Vitriolöl oder weingeistige Salzsäure, ersteres unter Aufnahme von 5 At., letztere von 2 At. Wasser in Convolvulinol und Zucker zerlegt.  $C^{62}H^{53}O^{35}$  (Convolvulinsäure)  $+2H0=C^{26}H^{25}O^7+3C^{12}H^{12}O^{12}$ . W. Mayer. Kayser.

Convolvulinzucker. Als KAYSER (Ann. Pharm. 51, 98) weingeistiges Convolvulin durch Einleiten von Salzsäure zerlegte und aus dem Gemenge nach 10tägigem Stehen das gebildete Convolvulinol durch Aether auszog, blieb saure Flüssigkeit zurück, die mit kohlensaurem Bleioxyd neutralisirt, filtrirt und verdunstet wurde. Dem Rückstande entzog absoluter Weingeist klebrige, durchscheinende Masse, etwas süsslich schmeckend, die alkalische Kupferoxydlösung reducirte, mit Kochsalz zusammengebracht Krystalle gab, mit Bierhefe in Gährung gerieth und auf Platinblech mit Geruch nach Zucker verbrannte. - Die durch verdünnte Schwefelsäure zerlegte Convolvulinsäure sättigte MAYER nach Entfernung des Convolvulinols mit kohlensaurem Bleioxyd, verdunstete das mit Hydrothion behandelte Filtrat auf 1/10, entfernte ausgeschiedenes Convolvulin durch Schütteln mit Aether, verdunstete weiter und erhielt so braunen süsslichen Syrup, der sich beim Verbrennen, gegen alkalische Kupferlösung, Galle und Schwefelsäure, Bierhefe, Wasser, wässtgen und absoluten Weingeist wie Traubenzucker verhielt, aber mit Kochsalz keine krystallische Verbindung einging und nicht krystallisirt erhalten werden konnte. Dieser Syrup in weingeistiger Lösung mit nicht überschüssigem weingeistigen Barythydrat versetzt, gab mit Einfach-Traubenzucker-Baryt (VII, 760) gleich zusammengesetzten Niederschlag. MAYER (Ann. Pharm. 83, 138).

Crocin wird durch verdünnte Säuren in Crocetin und Crocinzucker zerlegt.  $C^{58}H^{42}O^{30}$ ,  $\frac{1}{12}$  Aq.  $+4\frac{1}{2}$  H0 =  $C^{34}H^{23}O^{11} + 2C^{12}H^{12}O^{12}$ .

Crocinzucker durch Zerlegung von Crocin nach VII, 772 erhalten, ist leicht krystallisirbar, süss und reducirt aus tartersaurem Kupferoxydkall halb so viel Kupferoxydul wie Rechtstraubenzucker. Rochleder u. L. MAYER (Wien. Acad. Ber. 29, 6).

Cyclamin gerinnt beim Erwärmen mit wässriger Salzsäure unter Bildung von Zucker und Ausscheidung eines 2. Products. DE LUCA.

Daphnin wird durch Kochen mit verdünnten Säuren in Daphnetin und Zucker zerlegt.  $C^{42}H^{34}O^{38} + 4HO = C^{38}H^{14}O^{18} + 2C^{12}H^{12}O^{12}$ . Zwenger.

Datiscin liefert dabei Datiscetin und Zucker. C42H22O24 = C30H10O12 + C12H12O12. STENHOUSE.

Der Zucker wird nach Entfernung des Datiscetins und der Schwefelsäure beim Verdunsten als süsser Syrup erhalten, der nach längerem Stehen halb-krystallisch erstarrt und bei 100° tartersaures Kupferoxydkali reducirt. STENHOUSE (Ann. Pharm. 98, 171).

Digitalin von Walz zerfällt beim Kochen mit verdünnter Schwefelsäure in Digitaliretin, Paradigitaletin und Zucker. WALZ nimmt hierbei 2 Phasen a. Zerfallen von Digitalin in Digitaletin und Zucker: C56H48O28 + 2HO = C44H38O18 + C12H12O12; b. Weitere Zersetzung des Digitaletins theilweis unter Entziehung von 4 At. HO in Paradigitaletin, theilweis in Digitaliretin und Zucker.  $C^{44}H^{38}O^{18} = C^{32}H^{26}O^6 + C^{12}H^{12}O^{12}$ . — Digitaletin von Walz liefert bei der Zerlegung durch verdünnte Säuren die angegebenen Producte. WALZ. DRLFFS. — KOSMANN'S Digitalin und Digitalinsaure, von den von WALZ beschriebenen Verbindungen durch Eigenschaften und Zusammensetzung verschieden, zerfallen mit verdünnten Säuren in Digitaliretin (welches aber mit dem Digitaliretin von WALZ durchaus nicht übereinkommt) und Zucker. Zersetzung des Digitalins: C<sup>54</sup>H<sup>45</sup>O<sup>30</sup> + 4HO = C<sup>30</sup>H<sup>25</sup>O<sup>10</sup> + 2C<sup>12</sup>H<sup>12</sup>O<sup>12</sup> KOSMANN 2C12H12O13. KOSMANN.

Euxanthinsäure (C42H16O22, ERDMANN) ist nach W. Schmid (Ann. Pharm. 93, 88) ein Glucosid, welches mit Vitriolöl in Euxanthon und Zucker zerfällt. Nach Erdmann bilden sich dabei Euxanthon und Hamathiousäure (deren Bleisalz: C14H7012,S03,3PbO), beim Erhitzen der Euxanthinsäure für sich dagegen Euxan thon, C40H12O12, Kohlensäure und Wasser. Letztere Zersetzung, sowie die Formel der Euxanthinsäure und des Euxanthons sprechen gegen Schmid's Annahme, indess hat Erdmann's Hamathionsäure allerdings einige Aelnlichkeit mit Stärkmehlschwefelsäure und andern derartigen Verbindungen. Kr.

Fraxin liefert beim Erhitzen mit Säuren Fraxetin und krystallisirbaren

Zucker.  $C^{54}H^{30}O^{34} + 6HO = C^{30}H^{12}O^{16} + 2C^{12}H^{12}O^{12}$ . ROCHLEDER.

Galläpfelgerbstoff zerfällt beim Kochen mit Säuren in Gallussäure und Traubenzucker. C<sup>54</sup>H<sup>22</sup>O<sup>34</sup> + SHO = 3C<sup>14</sup>H<sup>6</sup>O<sup>10</sup> + C<sup>12</sup>H<sup>16</sup>O<sup>12</sup>. STRECKER. Die entgegenstehenden Beobacktungen vergl. bei Galläpfelgerbstoff. — Der Zucker zeigt die Reactionen und die Zusammensetzung des Rechtstraubenzuckers.

STRECKER (Ann. Pharm. 90, 331).

Durch 3tägiges Erhitzen von 50 Gr. Galläpfelgerbstoff mit 50 Gr. Vitriolöl und 450 Gr. Wasser bei 90° und Abfiltriren der Gallussäure wird eine schwarze zuckerhaltige Lösung erhalten, die mit kohlensaurem Blei neutralisirt, mit wenig überschüssigem Bleizucker versetzt, eingeengt, durch Hydrothion von Blei befreit und mit Thierkohle entfärbt wird. Die so erhaltene Lösung hält einen in Bezug auf Molecularrotationsvermögen, Gährung und Verhalten gegen tartersaures Kupferoxydkali mit Rechtstraubenzucker völlig übereinkommenden Zucker. Buignet (N. Ann. Chim. Phys. 61, 187).

Die Iodverbindung eines in den süssen Früchten sich findenden Gerbstoffs wird beim Kochen mit verdünnter Schwefelsäure ebenfalls unter Bli-

dung von Rechtstraubenzucker zerlegt. Buigner.

Globularin zerfällt beim Kochen mit verdünnter Schwefelsäure in Globularetin (von dem ein Theil in Paraglobularetin,  $C^{24}H^{14}O^6$ , VII, 508, übergeht).  $C^{60}H^{44}O^{36} = 2C^{24}H^{16}O^8 + C^{12}H^{12}O^{12}$ . WALZ.

Glycyrrhizin zerfällt beim Kochen seiner wässrigen Lösung mit Salzsäure in Glycyrretin und Traubenzucker. Vielleicht so: C<sup>48</sup>H<sup>16</sup>O<sup>18</sup> + 2HO = C<sup>36</sup>H<sup>26</sup>O<sup>8</sup> + C<sup>12</sup>H<sup>12</sup>O<sup>12</sup>. Der nicht krystallisirbare Zucker zeigt das Verhalten des Traubenzuckers. Gorup-Besanez. Rotationsvermögen nicht bestimmt.

Gratiolin wird durch Kochen mit verdünnter Schwefelsäure in Gratiolettin, Gratiolaretin und Zucker zerlegt.  $2C^40H^{30}O^{14} = C^{34}H^{26}O^{10}$  (Gratiolettin) +  $C^{34}H^{26}O^{6}$  +  $C^{12}H^{12}O^{12}$ . Walz. — Gratiosolin zerfälsoleton in Berührung mit wässrigen Säuren oder Alkalien in Gratiosoletin und Zucker ( $2C^{46}H^{42}O^{25} = 2C^{40}H^{34}O^{17} + C^{12}H^{12}O^{12} + 4HO$ ); das entstandene Gratiosoletin spaltet sich beim Kochen aufs Neue in Hydrogratiosoleretin und Zucker.  $2C^{30}H^{34}O^{17} = 2C^{34}H^{28}H^{11} + C^{12}H^{12}O^{12}$ . Ein Theil des Hydrogratiosoleretins geht unter Austritt von 2 At. Wasser welter in Gratiosoleretin ( $C^{34}H^{26}O^9$ ) über. Walz.

Helianthsäure nennen Ludwig u. Kromayer (N. Br. Arch. 99, 1 und 285) einen in kaltem Wasser und in Weingelst unlöslichen Stoff der Samen von Helianthus annuus, der nicht gährungsfähig ist und tartersaures Kupfer-

oxydkali erst nach dem Kochen mit Säuren reducirt.

Helicin zerfällt beim Erhitzen mit Säuren oder Alkalien, oder in Berührung mit Emulsin oder Bierhefe in salicylige Säure (VI, 181) und Rechtstraubenzucker. C<sup>26</sup>H<sup>16</sup>O<sup>14</sup> + 2HO = C<sup>14</sup>H<sup>6</sup>O<sup>4</sup> + C<sup>12</sup>H<sup>12</sup>O<sup>12</sup>. Piria. Die vollständige Einerleiheit dieses Zuckers mit Rechtstraubenzucker folgt aus Schmidt's Versuchen über den Salicinzucker. — Chlorhelicin (C<sup>26</sup>CiH<sup>15</sup>O<sup>14</sup>) verhält sich ebenso, aber liefert statt der salicyligen chlorsalicylige Säure (VI, 227). Piria.

\*\*Helicoidin wird durch Emulsin in Saligenin, salicylige Säure und Traubenzucker zerlegt.  $C^{52}H^{34}O^{28} + 4HO = C^{14}H^{5}O^{4} + C^{14}H^{5}O^{4} + 2C^{12}H^{12}O^{12}$ . Piria.

Indican wird durch Säuren und Alkalien, Indicanin durch Säuren in Indiglucin (VII, 735) und andere Producte zerlegt. Schunck. Vergl. beim Indican.

Jalappin zerfällt in Berührung mit verdünnten Mineralsäuren in Jalappinol und Zucker, C68H56O32 + 11H0=C32H31O7+3C12H12O12, ebenso zerfällt unter Aufnahme von 8 At. Wasser auch die 3 At. Wasser mehr enthaltende Jalappinsäure. W. MAYER.

Leim. Kocht man Fischleim einige Tage mit verdünnter Schwefelsäure. so wird schwefelsaures Ammoniak und ein gährungsfähiger Zucker gebildet, GERHARDT (Trailé 4, 509). Hyaline Knorpel und Rippenknorpel liefern beim Kochen mit Salzsäure reichliche Mengen Traubenzucker. Fischen u. BÖDEKER (Ann. Pharm. 117, 111).

Lycopodienbitter von Kamp u. Bödeken reducirt nicht im unveränderten Zustande, aber nach dem Kochen mit verdünnten Säuren tartersaures Kupferoxydkali und ist daher vielleicht zu den Glucosiden zu rechnen.

Menuanihin spaltet sich belm Kochen mit verdünnter Schwefelsäure in Zucker und ein nach bitteren Mandeln riechendes Oel. Ludwig (N. Br. Arch. 108, 84).

Myronsaures Kali zerfällt in Berührung mit Myrosyn (V. 219) und Wasser unter Bildung von Senföl, Zucker und anderen Producten: Ludwig u. Langr (Krit. Zeitsch. 3, 577). Die Formel von L. u. L.  $C^{20}NH^{19}S^{1}O^{18}$ , KO (=  $C^{8}NH^{5}S^{2} + KO,S^{2}O^{4} + C^{12}H^{14}O^{14}$ ) lautet nach Will u. Körner (Ann. Pharm. 119, 376) richtiger C20NH18KS4O20 und enthält die Elemente des Senfols, C8NH5S2, Traubenzuckers, C12H12O12, und 2fach-schwefelsauren Kalis S2KHO8, Auch Ludwig u. Lange fanden kein schwefligsaures, sondern schwefeisaures Kali unter den Zersetzungsproducten.

Ononin zerfällt beim Kochen mit verdünnten Säuren in Formonetin und Traubenzucker, HLASIWETZ C60H34O26=C48H20O12+C12H12O12+2H0;-Onospin zerfällt unter deuselben Umständen in Ononetin und Zucker. C58H34044 = C46H22012 + C12H12012. Hlasiwetz. So drückt Limpricht (Grundriss d. org. Chem. Braunschw. 1854, 680) dle Zersetzung aus. HLASIWETZ' Formeln vergl. beim Ononin.

Der aus Ononin und Onospin durch verdünnte Schwefelsäure gebildete Zucker bleibt nach dem Abfiltriren des 2. Zersetzungsproducts, dem Entfernen der Schwefelsäure mit kohlensaurem Bleloxyd, des überschüssigen Blels mit Hydrothion in Lösung und wird durch Verdunsten als sehr süsser gährungsfähiger Syrup erhalten, in dem sich nach einigen Tagen krümliche Krystalle bilden, im Wasserbade zum zähen Syrup schmelzbar, der nach tagelangem Trocknen weich bleibt und alle Reactionen des Traubenzuckers zeigt. HLASIWETZ (Wien. Acad. Ber. 15, 153). Rotationsvermögen nicht untersucht.

Paristyphnin zerfällt beim Kochen mit verdünnter Schwefelsäure in Paridin und Zucker. C76H64O36 + 4HO = C64H56O28 + C12H12O12. Das entstandene Paridin zerfällt beim Kochen mit mehr verdunnter Schwefelsäure (1)  $C^{64}H^{56}O^{28} + 2HO = C^{52}H^{46}O^{18} + C^{12}H^{12}O^{12}$ . WALZ. in Paridol und Zucker.

Philyrin wird durch Kochen mit verdünnter Salzsäure in Philygenin und Traubenzucker, bei der Milchsäuregährung in Philygenin und die Zersetzungsproducte des Traubenzuckers zerlegt. C<sup>54</sup>H<sup>34</sup>O<sup>22</sup> + 2HO = C<sup>42</sup>H<sup>24</sup>O<sup>12</sup> + C12H12O12. BERTAGNINI. atvi - to it ! High re

Der Zucker krystallisirt aus der von Philygenin und der Salzsäure (durch kohlensaures Bleioxyd) befreiten Lösung nach dem Verdunsten und Wiederaufnehmen mit Weingelst in Warzen von den Eigenschaften des Traubenzuckers. Bertagnini (Ann. Pharm. 92, 110).-

Phlorhizin wird durch verdünnte Säuren, nicht durch Emulsin zerlegt und liefert Phloretin und Zucker. Stas. C42H24O20 + 2HO = C30H14O10 + C12H12O12. STRECKER. - Phloretin zerfällt beim Kochen mit Alkalien in Phloretinsäure (VI, 661) und Phloroglucin (VII, 528). C30H14010 + 2H0 = C18H1006 + C12H606. HLASIWETZ.

Der Phlorhizinzucker ist schwierig krystallisirbar und zeigt die Eigenschaften und die Zusammensetzung des krystallisirten Traubenzuckers. Stas (Ann. Pharm. 30, 200). Er reducirt ebensoviel Kupferoxyd wie Rechtstrauben-

zucker. Roser (Ann. Pharm. 74, 178).

Pinipicrin zerfällt beim Erhitzen seiner wässrigen Lösung mit Säuren in Ericinol und Zucker.' C<sup>44</sup>H<sup>36</sup>O<sup>22</sup> + 4HO = C<sup>20</sup>H<sup>16</sup>O<sup>2</sup> + 2C<sup>12</sup>H<sup>12</sup>O<sup>12</sup>. Kawalien. — Ericolin liefert mit verdünuten Säuren dieselben Producte nach anderen Verhältnissen. C<sup>68</sup>H<sup>55</sup>O<sup>41</sup> + 9HO = C<sup>20</sup>H<sup>16</sup>O<sup>2</sup> + 4C<sup>12</sup>H<sup>12</sup>O<sup>12</sup>. Rochleder u. Schwarz.

Der aus Pinipierin entstehende Zucker ist wegen Gehalts an fremden Substanzen nicht krystallisirbar, bei 100° weich, bei Mittelwärme fest und spröde, leicht zum gelblichen Palver zerreiblich, das 2 Proc. Asche und nach Abzug derselben 39,06 Proc. C, 6,62 H und 54,32 O hält, etwa der Formel C¹²H¹²O¹² entsprechend. KAWALIBB (Wien. Acad. Ber. 11, 352).

Populin zerfällt beim Kochen mit verdünnten Säuren in Benzoesäure, Sallretin und Traubenzucker. Piria.  $C^{40}H^{22}O^{16} + 6HO = C^{14}H^{6}O^{4} + C^{14}\Gamma^{6}O^{2} + C^{12}H^{12}O^{12}$ .

Prophetin wird durch Kochen mit Salzsäure in Propheretin und Zucker

zerlegt.  $C^{46}H^{36}O^{14} = C^{40}H^{30}O^{8} + \frac{1}{2}C^{12}H^{12}O^{12}$ . WALZ.

Quercitrin wird durch verdünnte Schwefelsäure in Quercetin und Quercitrinzucker zerlegt. Rigaud. C<sup>70</sup>H<sup>36</sup>O<sup>40</sup>+4HO=C<sup>36</sup>H<sup>16</sup>O<sup>20</sup>+2C<sup>12</sup>H<sup>12</sup>O<sup>12</sup>. Hlasiwetz. — Quercetin zerfällt beim Kochen mit Kalilauge weiter in Quercetinsäure und Phloroglucin (VII, 518). Hlasiwetz. Bei der Zerlegung von Alphaquercetin werden dieselben Producte, aber in anderem Verhältniss echalten. C<sup>56</sup>H<sup>20</sup>O<sup>24</sup>+4HO=C<sup>34</sup>H<sup>12</sup>O<sup>16</sup>+2C<sup>12</sup>H<sup>6</sup>O<sup>6</sup>. Hlasiwetz.

Quercitrizzucker wird nach dem Abfiltriren des Quercetins, Entfernen der Schwefelsäure mit kohlensaurem Baryt, Verdunsten im Wasserbade, Entfärben mit Thierkohle und Wiederverdunsten als hellgelber Syrup erhalten, der nach einigen Tagen über Vitriolöl krystallisch erstarrt. Schmeckt süsser als Rechtstraubenzucker. Dreht nicht die Ebene des polarisirten Lichtstrahls. Hält im Vacuum getrocknet 34,78 Proc. C, 7,24 H und 57,98 0, der Formel C¹2H¹20¹2,3H0 (Rechnung 34,65 C, 7,47 H) entsprechend. Reducirt aus tartersaurem Kupferoxydkali beim Erwärmen sogleich Oxydul in gleicher Menge wie Rechtstraubenzucker. RIGAUD (Ann. Pharm. 90, 195).

Schunck's Rubiansäure,  $C^{52}H^{29}O^{27}$ , zerfällt beim Kochen mit verdünnter Schwefelsäure, mit wässrigen Alkalien und in Berührung mit Wasser und Erythrozym in Alizarin und Zucker.  $C^{52}H^{29}O^{27} + 5HO = 2C^{14}H^{5}O^{4}$  (Alizarin nach Schunck vergl. VII, 131)  $+ 2C^{12}H^{12}O^{12}$ . — Die mit der vorigen vielleicht identische Ruberythrinsäure Rochladen's,  $C^{72}H^{40}O^{40}$  oder  $C^{56}H^{31}O^{31}$ , llefert beim Erhitzen mit Salzsäure dieselben Producte. Entweder:  $C^{72}H^{40}O^{40} = C^{12}H^{12}O^{12} + 3C^{20}H^{6}O^{6} + 10HO$ , oder  $C^{56}H^{31}O^{31} = 2C^{20}H^{6}O^{6} + 1^{1}/_{3}$   $C^{12}H^{12}O^{12} + 3HO$ 

Bei der complieirten Zersetzung von Schunck's Rubian durch dieselben Stoffe und durch Chlor wird ebenfalls Zucker neben verschiedenen anderen Producten erhalten. So verhalten sich auch Rubihydran und Rubidehydran. Schunck.

Salicin wird in Berührung mit Emulsin in Saligenin (VII, 179) und Traubenzucker zerlegt. C<sup>26</sup>H<sup>18</sup>O<sup>14</sup> + 2HO == C<sup>14</sup>H<sup>8</sup>O<sup>4</sup> + C<sup>12</sup>H<sup>12</sup>O<sup>12</sup>. Piria. Der Zucker ist durchaus einerlei mit Rechtstraubenzucker. Schmidt. Durch Kochen mit verdünnten Säuren wird statt des Saligenin's (VI, 178) Saliretin erhalten. Piria.

Saponin wird durch Kochen mit verdünnten Säuren in Sapogenin und Saponinzucker oder Traubenzucker zerlegt. Ovrnbrek. Rochleder u. Schwarz. Vergl. VII, 521; die muthmassliche Zersetzungsformel beim Saponin. — Das (mit Saponin nach Bolley identische) Senegin liefert ausser Sapogenin einen tartersaures Kupferoxydkali reductrenden Stoff. Bolley.

Saponinzucker bleibt nach dem Absiltriren des Sapogenins, Entfernen der Säure mit kohlensaurem oder Bleioxydhydrat, des überschüssigen Bleis mit Hydrothlon in Lösung und wird nach dem Behandeln mit Thierkohle und Verdunsten als fader, gelbbrauner Rückstand erhalten, leicht löslich in Was-

ROCHLEDER U. SCHWARZ (Wien. Acad. Ber. 11, 339). - Bei Zerlegung von Saponin mit verdünnter Schwefelsäure bleibt nach Entfernung des Sapogenius und der überschüssigen Säure Traubenzucker in Lösung, der beim Verdunsten krystallisirt, süss schmeckt und alkalisches Kupferoxyd in der Kälte reducirt. Оукавкск (N. Br. Arch. 77, 135). Bollky gelang die Bestimmung des Saponinzuckers (mit alkalischem Kupferoxyd?) nicht (Ann. Pharm. 91, 120). CRAWFURD erhielt durch verdünnte Schweselsäure aus Sa-ponin Gummi, aber keinen Zucker (Pharm. Viertelj. 6, 361). — Hält nach ROCHLEDER u. SCHWARZ bei 100° 41,99 Proc. C, 6,55 H und 51,46 O, der Formel C12H11O11 entsprechend.

Scammoniumharz (C68H56O32) und Scammonsaure (C68H56O32,3HO) zerfallen beim Kochen mit verdünnten Säuren (oder mit Barytwasser) in Scammonolsäure und Zucker.  $C^{68}H^{56}O^{32}+10HO=C^{32}H^{30}O^6+3C^{12}H^{12}O^{12}$ . Also wie Jalappin (VII, 776) mit dem Unterschiede, dass statt des dem Jalappinol entsprechenden Products, (welches durch starke Basen in Jalappinolsäure übergeht) ein solches mit 1 At. Wasser mehr auftritt. Spingatis. Ueber die (höchst wahrscheinliche) Identität des Scammoniumharzes mit dem Jalappin vergl. bei den Verb. mit 32 C.

Der Zucker bleibt nach Abscheidung der Scammonolsäure und Schwefelsäure in Lösung und wird in süssen, blumenkohlartig gruppirten Blättchen erhalten, die sich gegen Kupfervitriol und Kalilauge, beim Erhitzen und bei der Gährung wie Traubenzucker verhalten. Spirgatis (Ann. Pharm. 116, 305).

Smilacin zerlegt sich beim Kochen mit Salzsäure langsam unter Ausscheldung einer Gallerte und Bildung von Zucker. O. GMELIN. DELFFS. WALZ.

Solanin zerfällt beim Kochen mit verdünnten Säuren in Solanidin und Traubenzucker.  $C^{86}NH^{70}O^{32} + 6HO = C^{50}NH^{40}O^{2} + 3C^{12}H^{12}O^{12}$ . Zwenger u KIND. O. GMELIN,

Der Zucker ist gut krystallisirbar, zeigt die Reactionen des Rechtstraubenzuckers und dessen Zusammensetzung. Zwenger u. Kind (Ann. Pharm. 118, 149). Rotationsvermögen nicht bestimmt.

Thujin wird durch Erhitzen seiner weingeistigen Lösung mit verdünnten Säuren in Thujetin und Zucker zerlegt. C40H22O24 + 4HO = C28H14O16 + C12H12O12. Bei kürzerem Erwärmen kann statt des Thujetin's auch Thujigenin, C28H12O14, entstehen. — Beim Erhitzen von Thujin mit Barytwasser entstehen Thujetinsäure und Zucker.  $C^{40}H^{22}O^{24} + HO = C^{28}H^{10}O^{13} = C^{12}H^{12}O^{12}$ .

ROCHLEDER U. KAWALIEB.

Hat man Thujin mit Säuren zerlegt, so bleibt der Zucker nach Entfernung des Thujetins und der Schwefelsäure (mit kohlensaurem Baryt) in Lösung und wird durch Verdunsten und Trocknen bei 100° als farblose, nach dem Erkalten zu weissem Pulver zerreibliche Masse erhalten, die 39,83 Proc. C und 6,81 H enthält, der Formel C12H12O12 entsprechend, deren wässrige Lösung selbst nach mehrmonatlichem Stehen nicht krystaliisirt und die ebensoviel Kupferoxyd reducirt wie Rechtstraubenzucker. Der süsse, durch Barytwasser gebildete Zucker, von derselben Zusammensetzung, erstarrt (nach Entfernung des Baryts mit verdünnter Schwefelsäure, der überschüssigen Schwefelsäure mit Bielessig, des Bleis mit Hydrothion) nach dem Verdunsten seiner Lösung im Wasserbade und kurzem Stehen krystallisch. Rochleden u. KAWALIBR (Wien. Acad. Ber. 29, 12).

Xanthorhamnin wird durch verdünnte Säuren beim Kochen in Rhamnetin und Zucker zerlegt.  $C^{46}H^{28}O^{28} + 6HO = C^{22}H^{10}O^{10} + 2C^{12}H^{12}O^{12}$ . Gellatly.

#### Sorbin.

#### C12H12O12 oder C24H24O24.

PRLOUZE. Compt. rend. 34, 377; N. Ann. Chim. Phys. 35, 222; N. J. Pharm. 21, 321; Ann. Pharm. 83, 47; J. pr. Chem. 56, 21; Pharm. Centr. 1852, 257

Sorbin. 779

Findet sich in den reifen Vogelbeeren, den Früchten von Sorbus Aucuparia (VIII, 17). Byschl (N. Repert. 3, 4) gelang es nicht, aus frischem Vogelbeersaft Sorbinkrystalle zu erhalten, doch fand er statt dessen einen amorphen, in Weingeist leicht löslichen, gährungsunfähigen Zucker, Byschl's amorphes Sorbin.

Darstellung. Der ausgepresste Saft von gegen Ende September gesammelten Vogelbeeren 13 bis 14 Monate sich selbst überlassen, bildet Absätze und Vegetationen und klärt sich endlich wieder. Die abgegossene klare Flüssigkeit, zum dicken Syrup verdunstet, scheidet wiederholt Krystalle ab, die durch 2maliges Umkrystallisiren mit Hülfe von Thierkohle rein erhalten werden.

Eigenschaften. Farblose durchsichtige harte Krystalle des 2-gliedrigen Systems. Fig. 53, ohne i und α. Rhombische Säule y, deren Kanten grade abgestumpft durch p und m; dazu die grade Endfläche t; zwischen t und m das horizontale Prisma u, und zwischen y und m ein zweites rhombisches Prisma y'. — y: y über p = 142° 53′ (beob.); u: u über m = 38° 49′ (ber.); y: y über m = 37° 7′ (ber.)=36° 26′ (beob.); y: p = 161° 26′ (berecha.); y: m = 108° 33′ (ber.) = 108° 10′ (beob.); y: y = 164° 20′ (beob.); u: t = 160° 35′ (ber.); u: m = 109° 24′ (ber.); y: u = 96° 4′ (ber.) = 96° 32′ (beob.). Berthelot (N. Ann. Chim. Phys. 35, 222).

Kracht zwischen den Zähnen. Ebenso süss wie Rohrzucker. Spec. Gew. 1,654 bei 15°. Molecularrotationsvermögen links  $[\alpha]j=46,9°$  bei 7° Temp., wenig oder kaum veränderlich mit der Temperatur und ebenso stark in frisch bereiteter Lösung. Berthelot (Chim. organ. 2, 252). — Hält C, H und O nach gleichen Atomen, ist also wohl  $C^{12}H^{12}O^{12}$ . Pelouze.

Zersetzungen. 1. Entwickelt beim Erhitzen saures Wasser und verwandelt sich bei 150 bis 180° nach einiger Zeit in eine dunkelrothe Masse, die hauptsächlich Pelouze's Sorbinsäure hält. [Verschieden von Hofmann's Sorbinsäure (Ann. Pharm. 110, 129).] Löst man den in Wasser, wässrigen Säuren und Weingeist unlöslichen Rückstand in wässrigem Ammoniak oder Kali, so fällt Salzsäure aus der dunkelbraunen Lösung amorphe dunkelrothe Flocken, die nach dem Trocknen bei 120 bis 150° 57,96 Proc. C, 5,51 H und 36,53 O halten, nach Prlouze der Formel C32H18O15 entsprechend. Diese fällen nach dem Auflösen in Ammoniakwasser aus Metallsalzen gefärbte Niederschläge, von denen der mit Bleisalzen erhaltene 51,35 Proc. Bleioxyd hält, nach Prlouze = C32H18O15,3PbO. — 2. Sorbin schmilzt bei raschem Erhitzen auf Platinblech und verbrennt mit Geruch nach Caramel. — 3. Es wird durch heisse Salpetersäure in Oxalsäure verwandelt. Pelouze. Durch Oxydationsmittel wird aus Sorbin auch Traubensäure (v, 445) erhalten. Dessaignes (Par. Soc. Bull. 1861, 32).-4. Wird durch Erhitzen mit verdünnten Säuren nicht verändert, durch Vitriolöl rothgelb gefärbt, beim Erhitzen verkohlt. Pelouze. mehrstündigem Erhitzen mit rauchender Salzsäure wird es nach Art des Traubenzuckers (VII, 749) in Humussubstanzen verwandelt. Berthelot (Chim. organ. 2, 252). — 5. Beim Erhitzen von Sorbin mit Tartersäure auf 100° wird wenig einer den Sacchariden (VII, 750) angehörenden Verbindung erhalten, deren Kalksalz tartersaures Kupferoxydkali reducirt. Berthelot (N. Ann. Chim. Phys. 54, 82). — 6. Bräunt sich beim Erhitzen mit Kalilauge mit Caramelgeruch. 50\*

Ebenso wirken Kalk, Barythydrat und Bleioxyd beim Erhitzen. -7. Die Lösung von Kupferoxydhydrat in wässrigem Sorbin und das mit tartersaurem Kupferoxydkali versetzte wässrige Sorbin scheiden beim Stehen oder Erwärmen Oxydul aus. - 8. Nicht gährungsfähig mit Bierhefe, Pelouze, auch nicht nach dem Erhitzen mit Säuren, aber erleidet in Berühlung mit Käs und Kreide bei 40° hingestellt eine Zersetzung, bei welcher viel Milchsäure, auch Weingeist und Buttersäure gebildet werden, ohne dass vorher ein gährungsfähiger Zucker auftritt. Berthelot (N. Ann. Chim. Phys. 50, 350).

Verbindungen. Löst sich in etwa 1/2 Th. kaltem Wasser. Die conc. Lösung zeigt bei 15° 1,372 spec. Gew. Bildet mit Kochsalz eine in Würfeln krystallisirende Verbindung. — Wässriges Sorbin löst Kalk- und Barythydrat; erstere Lösung scheidet beim Erhitzen

Flocken ab, wobei zugleich Zersetzung eintritt.

Sorbin - Bleioxyd. — Wässriges Sorbin löst Bleioxyd, es fällt Blejessig nicht, aber scheidet auf Zusatz von Ammoniak weissen Niederschlag aus, der beim Trocknen nach Caramel riecht und 74,5 Proc. Bleioxyd hält, der Formel C12H9O9,4PbO (Rechnung 74.4 Proc. PbO) entsprechend. Pelouze.

Wässriges Sorbin löst Kupferoxydhydrat. — Es löst sich

nicht in kaltem, wenig in kochendem Weingeist. Pelouze.

### Inosit.

### C12H12O12

TO A STATE OF THE STATE OF THE

J. SCHEBER. Ann. Pharm. 73, 322; J. pr. Chem. 50, 32; Pharm. Centr. 1850, 422; N. J. Pharm. 18, 71; Lieb. Kopp 1850, 537. — Würzb. medic. Verhandl. 1851, 2, 212: Ann. Pharm. 81, 375; J. pr. Chem. 54, 405; Pharm. Centr. 1852, 192; Lieb. Kopp 1851, 552.
VOHL. Ann. Pharm. 99, 125; Ausz. J. pr. Chem. 69, 299; N. Ann. Chim. Phys. 43, 380. — Ann. Pharm. 101, 50; J. pr. Chem. 70, 489; Chem. Centr. 1857, 356; zugleich mit der 1. Abh.: Lieb. Kopp 1856; 667. — Ann. Pharm. 103, 330; Ausz. J. pr. Chem. 74, 125; Chem. Centr. 1858, 446: Lieb. Kopp 1858, 489. 446; Lieb. Kopp 1858, 489.

CLORTTA. Züricher Nalurf. Verhandl. 3, 402 u. 4, 174; Ann. Pharm. 99, 289; J. pr. Chem. 66, 211 u. 70, 112; Ausz. N. Ann. Chim. Phys. 46, 369; Chem. Gaz. 1856, 61; Lieb. Kopp 1855, 747 und 1856, 708.

Inosin. Phaseomannit. 1850 von Scherr entdeckt. — Als Phaseolin bezeichnet E. Simon (N. Er. Arch. 29, 186) einen aus dem weingeistigen Extract weisser Bohnen durch Aether ausgezogenen Stoff, der mit Emulsin ein flüchtiges Oel erzeugt.

Vorkommen. Im Herzmuskel. Schenke. In Lunge, Nieren, Leber und Milz vom Ochsen, Clortta, auch im Gehirn. W. MÜLLER. In den menschlichen Nieren und im Harn eines an Morbus Brightii leidenden Mannes. CLORTTA. Höchstens zu 1/10 Proc. Viele andere Theile des Thierkörpers sind vergeblich auf Inosit untersucht. Vergl. VIII, 80, 205, 489 und 512. In den grünen Schnittbohnen, den unreifen Früchten von Phaceolus vulgaris (zu 3/4 Proc.). Vohl.

Darstellung. Aus Organen des Thierkörpers. 1. Man erschöpft Herzmuskel oder andere Organe, die Inosit halten, mit Wasser, wie V, 367 behufs Darstellung von Kreatin angegeben, fällt aus der Inosit. 781

Flüssigkeit durch Barytwasser phosphorsaure Salze, verdunstet das Filtrat und lässt das Kreatin herauskrystallisiren. Die Mutterlauge wird zur Entfernung des gelösten Baryts mit verdünnter Schwefelsäure behandelt, nach Entfernung des schwefelsauren Baryts erhitzt, so lange noch flüchtige Säuren übergehen, dann zur völligen Abscheidung dieser und der Milchsäure wiederholt mit Aether geschüttelt, so lange dieser noch etwas aufnimmt. Man versetzt die vom Aether getrennte Flüssigkeit mit Weingeist bis zur beginnenden Trübung, entfernt nach einiger Ruhe das ausgeschiedene schwefelsaure Kali und vermischt das Filtrat mit mehr Weingeist, wo Krystalle von Inosit und von schwefelsaurem Kali erhalten werden. Erstere trennt man durch Auslesen, Auflösen in wenig warmem Wasser, wo das schwerer lösliche Kalisalz zurückbleibt und reinigt sie durch Umkrystallisiren. Scherer. — 2. Man lässt die frischen gehackten Gewebe unter öfterem Umrühren 24 Stunden am kühlen Orte mit Wasser übergossen stehen, trennt die Flüssigkeit, presst den Rückstand aus, erhitzt erstere zur Abscheidung von Eiweiss und Blut-roth unter Zusatz von etwas Essigsäure, colirt, verdunstet im Wasserbade auf ein Zehntel, fällt mit Bleizucker, filtrirt und versetzt das Filtrat mit Bleiessig, wo Inosit, und wenn diese vorhanden, Harnsäure. Cystin und andere Stoffe in Verbindung mit Bleioxyd niederfallen. Der Niederschlag wird nach einigem Auswaschen mit Hydrothion unter Wasser zerlegt, worauf aus der vom Schwefelblei abilitrirten Flüssigkeit zuweilen Harnsäure, dann nach dem Einengen im Wasserbade und Hinzufügen von Weingeist bis zur Trübung Inosit krystallisirt. Cloetta. Auch kann man dem zum Ausziehen benutzten Wasser sogleich Bleizucker zusetzen. W. MÜLLER. - 3. Man versetzt die durch Eindampfen concentrirte Flüssigkeit, aus der Inosit abgeschieden werden soll, kochend heiss mit 3 bis 4 Maass Weingeist; entsteht hierbei ein starker, am Boden des Gefässes haftender Niederschlag, so decanthirt man heiss, entsteht eine nicht klebende, flockige Fällung, so filtrirt man durch einen zuvor erhitzten Trichter die heisse Lösung ab und lässt 24 Stunden stehen, wo sich Inositkrystalle absetzen. Diese werden mit wenig kaltem Weingeist gewaschen. Wird die durch heissen Weingeist entstandene Fällung in wenig korhendem Wasser gelöst und wie die erste Flüssigkeit behandelt, so erhält man noch mehr Inosit. - Falls sich aus der erkalteten Lösung kein Inosit ausgeschieden, befördert man die Krystallisation durch Zusatz von Aether, bis beim Umschütteln Trübung bleibt. Cooper Lank (Ann. Pharm. 117, 118).

Aus grünen Bohnen. Man hängt die aus der Bohnenmühle zerschnittenen Früchte im Presssacke eine halbe Stunde in kochendes Wasser oder in Wasserdampf, wodurch das Pressen ermöglicht wird, presst sie aus, verducstet die Flüssigkeit zum Syrup und versetzt diesen mit Weingeist bis zur bleibenden Trübung. Die angeschossenen Krystalle werden durch wiederholtes Umkrystallisiren aus Wasser mit Hülfe von Thierkoble gereinigt. Vonc. Früher zerstörte Vohl den Zucker der Bohnen zuvor durch Gährung.

Eigenschaften. Aus krystallisirtem Inosit wird durch Trocknen bei 100° oder im Vacuum wasserfreier Inosit als weisse, verwitterte

Masse erhalten, die erst bei einer 210° übersteigenden Temperatur zur farblosen Flüssigkeit schmilzt und bei raschem Erkalten krystallisch, bei langsamem Erkalten zur amorphen Masse erstarrt ohne Gewichtsverlust und weitere Veränderung. Scherer. Aus wässrigem Inosit scheiden sich beim Erkalten bis unter 0° weisse undurchsichtige Krystalle der wasserfreien Verbindung. Vohl. Schmeckt rein süss. Ohne Rotationsvermögen. Vohl.

Bei 100°	oder im	Vacuum.	SCHEBER.	Vohl.	CLORTTA.	
12 C	72	40,00	40,12	40,03	40,00	
12 H	12	6,66	6,69	6,68	6,71	
12 0	96	53,34	52,12	53,29	53,29	
C12H12O12	180	100,00	100,00	100,00	100,00	_

Vohl untersuchte Inosit aus Bohnen.

Zersetzungen. 1. Nachdem der entwässerte Inosit über 210° geschmolzen ist, entwickelt er bei stärkerem Erhitzen unter Aufblähen Gase, die mit blassblauer Flamme brennen, verkohlt darauf, brennt nun hellleuchtend und lässt leicht verbrennliche Kohle. Sche-RER. Er stösst bei raschem Erhitzen zu Thränen reizende Dämpfe aus und verbreitet Geruch nach gebranntem Zucker. Vohl. -2. Wässriger Inosit wird durch Ozon nicht verändert. Gorup-Besa-NEZ (Ann. Pharm. 110, 103). - 3. Die Auflösung von Inosit in verdünnter Salpetersäure entwickelt erst bei ziemlicher Concentration salpetrige Säure und hält nach dem Verdunsten zur Trockne Oxalsäure gebildet. Aus der mit kohlensaurem Kalk von Oxalsäure befreiten wässrigen Lösung des Rückstandes scheiden sich beim Stehen prächtig purpurrothe Flocken, löslich in verdünnten Säuren und unverändert fällbar durch Ammoniak. Vohl. Verdunstet man wässrigen lnosit mit Salpetersäure fast bis zur Trockne, befeuchtet den Rückstand mit Ammoniak und etwas Chlorcalciumlösung und verdunstet wieder, so bleibt ein rosaroth gefärbter Rückstand. So lässt sich noch 1/2 Milligr. Inosit erkennen. Scherer. Vohl. Aus der ohne Gasentwicklung erfolgenden Lösung von Inosit in kalter oder kochender Salpetersäure von 1,52 spec. Gew. fällt Vitriolöl Nitroinosit. Vohl. — 4. Löst sich in kaltem oder bis auf 100° erhitztem Vitriolöl ohne Färbung und schwärzt sich erst bei noch höherer Temperatur unter Entwicklung schwefliger Säure. Vohl. Kochen mit verdünnten Säuren wird Inosit nicht verändert. Scherer. VOHL. — 5. Wird durch Kochen mit conc. Kalilauge oder mit Barytwasser nicht verändert und färbt sich nicht dabei. Scherer. Vohl. — 6. Die mit Kupfervitriol vermischte wässrige Lösung scheidet auf Zusatz von Kalilauge bläulichgrünen Niederschlag aus, der durch überschüssiges Kali schnell verschwindet. Die Lösung scheidet beim Kochen kein Kupferoxydul, aber nach mehrtägigem Stehen lichtblauen Niederschlag aus. Scherer. Beim Erhitzen mit tarlersaurem Kupferoxydkali bildet wässriger Inosit grüne Lösung, aus der sich ein lockerer grüner Niederschlag scheidet, während die überstehende Flüssigkeit wieder blau wird. Nach dem Abfiltriren desselben zeigt das Filtrat beim Erhitzen denselben Farbenwechsel, CLORTTA. Der wenig auffallende Farbenwechsel, den das dunkellasurblaue Gemisch von Inosit und tartersaurem Kupferoxydkali beim Erhitzen zeigt, rührt von Spuren fremder Substanz her, ebenso das Entstehen des Niederschlages. Vohl. — 7. Inosit ist nicht der Weingährung fähig. Scherer. Er geht in Berührung mit Käs, Fleisch oder faulenden Membranen und Kreide in Milchsäuregährung über, wobei Kohlensäure, Milchsäure und Buttersäure gebildet werden. Scherer. Vohl.

Verbindungen. — Mit Wasser. — Gewässerter Inosit. C¹²H¹²O¹², 4HO. Wird aus conc. Lösungen in zolllangen, mehrere Linien dicken, dem Gips ähnlichen Tafeln erhalten. Vohl. 2- und 1-gliedrige Krystalle, meist blumenkohlartig. Scherer. 2- und 2-gliedrige Säulen mit Winkeln von 138° 52′ und 41° 8′. Cloetta. Spec. Gew. 1,1154 bei 5°. Vohl. Die Krystalle werden in trockner Luft, im Vacuum über Vitriolöl oder bei 100° undurchsichtig weiss und verlieren 16,6 Proc. Krystallwasser (4 At. = 16,66 Proc.), indem sie sich in wasserfreien Inosit verwandeln. Scherer. Vohl. Cloetta.

Gewässerter Inosit löst sich in 6 Th. Wasser von 19°, Vohl, in  $6^4/_2$  Th. von 24°. Cloetta. Die conc Lösung von 1,0548 spec. Gew. bei 19° ist nicht syrupartig und nicht der freiwilligen Zersetzung unterworfen. Vohl.

Wässriger Inosit löst Kochsalz und Chlorkalium, die beim Verdunsten gesondert krystallisiren. Vonl.

Fällt Bleizuckerlösung nicht. Aus wässrigem Inosit scheidet Bleiessig durchsichtige Gallerte, die nach einigen Augenblicken kleisterartig weiss wird, nach dem Auswaschen mit Wasser und Weingeist zur gelben zerreiblichen Masse austrocknet und bei 100° 76,5 Proc. Bleioxyd hält, der Formel C¹²H¹²O¹²,5PbO (Rechnung 75,6 Proc. PbO) entsprechend. Cloetta. Genauer passt die Formel C¹²H¹¹PbO¹²,4PbO, die 1 At. Wasser weniger hält. Kr. Vohl. erhielt kein Bleisalz von constanter Zusammensetzung.

Löst sich wenig in kaltem, mehr in kochendem wässrigen Weingeist, nicht in absolutem. Löst sich nicht in Aether.

#### Nitroinosit.

 $C^{12}N^6H^6O^{36} = C^{12}X^6H^6O^{12}$ .

VOHL. A. a. O.

Inosin hexanitrique.

Man trägt entwässerten Inosit in Salpetersäure von 1,52 spec. Gew. und fällt die Lösung mit Vitriolöl. Die je nach der innegehaltenen Temperatur sich als Pulver oder in krystallisch erstarrenden Oeltropfen ausscheidende Masse wird mit Wasser ausgewaschen und aus kochendem Weingeist umkrystallisirt.

Rhomboëder, die häufig einige Linien lang werden. Schmilzt beim Erhitzen zum Oel, das zur amorphen, nach einigen Tagen krystallisch werdenden Masse erstarrt. Unveränderlich an trockner und feuchter Luft.

		1 -13	-	SI VOHL. THE STEEL N
12 C	72	16,	00	16,08
6 N	84	18,	67	18,58
6 <b>H</b>	6	1,		1,410, 10, 11 700
36 <b>0</b>	288	64,	00	63,93
C12X6H6O12	450	100	,00	100,00 : 41

Verpufft bei raschem Erhitzen ohne Rückstand und detonirt unter dem Hammer. — Wird durch Erwärmen mit conc. Säuren zerlegt. — Löst sich in kalter oder erwärmter Kalilauge mit dunkelbrauner Farbe, unter Freiwerden von Ammoniak. Die alkalische Lösung scheidet aus tartersaurem Kupferoxydkali Oxydul, aus ammoniakalischem Sindersalpeter Metallspiegel. — Nitroinosit zeigt beim Behandeln mit Salpetersäure, Ammoniak und Chlorcalcium die Färbung des Inosits (VII, 782).

Löst sich nicht in Wasser, leicht in Weingeist.

#### Scyllit.

STÄDILEB U. FRERICHS. J. pr. Chem. 73, 48; Chem. Centr. 1858, 372; Chem. Gaz. 1858, 281; Lieb. Kopp 1858, 550.

Vorkommen. Am reichlichsten in den Nieren des Rochen und Hayfisches, ausserdem in der Leber und Milz des ersteren und in der Leber und den Kiemen des letzteren. In den Nieren des Dornhays.

Darstellung. Man rührt die mit grobem Glaspulver zerriebenen Organe der obigen Fische mit 14/2 bis 2 Maass Weingeist an, presst aus, behandelt den Rückstand nochmals mit wenig Weingeist, filtrirt und verdunstet die Auszüge. Der Rückstand wird in Wasser gelöst, von Fett und ungelösten gallertartigen Materien abfiltrirt, zum Syrup verdunstet und mit heissem absoluten Weingeist übergossen 24 Stunden hingestellt, wodurch Hernstoff, zuweilen auch Leucin, Tyrosin und andere Stoffe in Lösung gehen und eine braune Masse abgeschieden wird. Diese wird in Wasser gelöst der freiwilligen Versdunstung überlassen, bis sich Krystalle abgeschieden haben, die man von der Mutterlauge und dem gleichfalls angeschossenen Kochsalz, vom letztern durch Auslesen trennt. Die Krystalle, welche entweder Taurin oder Scyllit, oder ein Gemenge beider sind, in mässig concentrirter Lösung mit Bleiessig versetzt, liefern unlösliches Scyllit-Bleioxyd, das unter Wasser mit Hydrothion zerlegt wird. Aus der wässrigen, von Schwefelblei getrennten Lösung wird der Scyllit durch Verdunsten oder durch langsamen Zusatz von Weingeist krystallisirt erhalten.

Eigenschaften. Isolirte, gut ausgebildete, lebhaft glasglänzende Säulen oder Tafeln des 2- und 1gliedrigen Systems, deren Basis auf die scharfe Kante aufgesetzt ist; bei rascher Abscheidung dem Inosit ähnlich. Schwach süsslich. Luftbeständig. Neutral.

Zersetzungen. Schmilzt schwierig beim Erhitzen im Glasrohr, verkohlt unter Aufblähen, mit Geruch nach Caramel und Entwicklung saurer Dämpfe. — Verbrennt auf Platinblech mit Flamme und lässt leicht verbrennliche Kohle. — Wird durch kaltes oder gelinde

erwärmtes Vitriolül nicht verändert, beim Erhitzen unter gelber, endlich rothbrauner Färbung der Lösung und Freiwerden von schwefliger Säure zerlegt. - Färbt kochende Natronlauge nicht und reducirt Kupferoxydkali nicht. - Zeigt gegen Salpetersäure, Ammoniak und Chlorcalcium nicht das Verhalten des Inosits (VII, 782).

Löst sich schwerer in Wasser als Inosit; nicht in kalter und langsam in kochender Salpetersäure von 1,3 spec. Gew., durch Weingeist unverändert fällbar. — Wird aus wässriger Lösung durch Bleiessig kleisterähnlich, durch Bleizucker nicht gefällt. Unlöslich in absolutem Weingeist und fällbar durch Weingeist aus der wässrigen Lösung.

#### Zuckerartige Stoffe C12H14O12.

#### Mannit. C12H14O12.

PROUST. N. Gehl. 2, 83; Ann. Chim. 57, 143. BUCHHOLZ. Taschenbuch 1809, 150. A. VOGEL. Schw. 37, 365. BRENDECKE. N. Br. Arch. 16, 49.

FAVBE. N. Ann. Chim. Phys. 11, 71; J. pr. Chem. 32, 362. KNOP U. SCHNEDERMANN. Ann. Pharm. 49, 243. — Ann. Pharm. 51, 132; J. pr. Chem. 32, 411.

LEUCHTWEISS. Ann. Pharm. 53, 128. STRECKER. Ann. Pharm. 73, 68; 92, 80.

A. KNOP. Pharm. Centr. 1849, 801; 1850, 49; Ann. Pharm. 74, 347; J. pr. Chem. 48, 362.

Berthelot. Verbind. mit Säuren: Compt. rend. 42, 1111; J. pr Chem. 69, 450; Chem. Centr. 1856, 625; Ausf. N. Ann. Chim. Phys. 47, 297; Ausz. Lieb. Kopp 1856, 652. — Gährung: Compt. rend. 43, 238; N. J. Pharm. 30, 269; J. pr. Chem. 69, 454; Chem. Centr. 1856, 749; Ausführl. N. Ann. Chim. Phys. 50, 322; Ausz. Lieb. Kopp 1856, 664 und 1857, 509. — Vorkommen: N. Ann. Chim. Phys. 46, 83. — Löslichkeit des Kalks in Mannit. N. Ann. Chim. Phys. 46, 83. — Löslichkeit des Kalks in Mannit: N. Ann. Chim. Phys. 46, 173. - Chim. organ. Paris 1860. Vol. 2.

UBALDINI. Compt. rend. 45, 1016; N. J. Pharm. 37, 56; J. pr. Chem. 74, 221; Chem. Centr. 1858, 175; Ausführl. N. Ann. Chim. Phys. 57, 213; Cimento 7, 113.

DR Luca. Compt. rend. 47, 295; N. J. Pharm. 34, 353; J. pr. Chem. 77, 457. GORUP-BESANEZ. Ann. Pharm. 118, 257.

Mannazucker. - Von Proust 1806 entdeckt. - Bildet einen Bestandtheil der aus Frazinus rolundifolia, Ornus und excelsior aussliessenden Manna, nach Leuchtweiss (Ann. Pharm. 53, 127) 42,6 Proc. der Manna canellata, 37,6 Proc. der M. canellata in fragmentis, 32 Proc. der M. catabrina. — Findet sich in der Manna der Cap Verdischen Inseln, Вектиклот, in der durch den Stich von Aphis Evonymi erzeugten Manna des Spindelbaumes, Lassaigne (J. Pharm. 4, 526), im Honigthau der Linde, Langlois J. pr. Chem. 29, 444), Reinsch (Jahrb. pr. Pharm. 14, 153), im Lactucarium, LUDWIG (N. Br. Arch. 50, 1), AUBERGIER. — Zweifelhaft bleibt, ob Mannit enthalten: die Manna von Pinus picea, welche sich nach BÄRWINKRL (Berl. Jahrb. 26, 1, 191) der Eschenmanna ähnlich verhält, der nach WAHLENBERG aus den Blättern von Hedysarum Alhagi, verschiedenen Eichen des Orients, Ficus Bengalensis, Phoenix dactylifera, Acer Platanoides aussiessende Honig-thau, die aus den jungen Zweigen von Ouercus Bengalensis, aus Stamm u. Aesten von Ceratonia Siliqua und die beim Trocknen von Heracleum sibiricum und Carex-Arten ausschwitzende Manna,

Die folgenden Pflanzen und Pflanzentheile enthalten fertig gebildeten Manuit: die Wurzeln von Aconium Napellus, T. u. H. Smith (Pharm. J. Trans. 10, 124; Lieb. Kopp. 1850, 535), des Sellerie's von Apium graveolens, Hübner (N. Tr. 4, 1, 308), Payen (Ann. Chim. Phys. 55, 219), von Meum alhamanticum, Reinsch (Jahrb. pr. Pharm. 14, 389), Oenanthe crocata (VIII, 46), Polypodium vulgare, Desfosses (VIII, 92), die Wurzeirinde von Punica Granatum, Latour's (J. Pharm. 17, 513 u. 601) Granatin darstellend, Mitouard, Boutron - Charlard u. Guillemette (J. Pharm. 21, 169; Ann. Pharm. 14, 221), die Wurzein von Scorzonera hispanica, Witting (N. Br. Arch. 105, 286), von Trilicum repens. Völcker. Den im Extract der letzteren Wurzel vorkommenden Mannit unterschied Pfaff (Mat. med. 6, 110) als Graswurzelzucker; er findet sich vielleicht nicht immer, daher ihn auch Stenhouse (Ann. Pharm. 51, 354) nicht fand, aber biswellen in beträchtlicher Menge. Völcker (Ann. Pharm. 59, 380). — Die Rinde von Canella alba (VIII, 27) hält gegen 8 Proc. Mannit, W. Mayer u. v. Reiche (Ann. Pharm. 47, 234), nicht wie Petroz u. Robinet (J. Pharm. 8, 198) annahmen, einen besonderen Zucker; die von Fraxinus excelsior hält Mannit (Keller's (Repert. 44, 438) Fraxinin). Rochleder u Schwauz (Ann. Pharm. 87, 198) Stenhouse (Ann. Pharm. 91, 255). — Die Blätter, Roussin (J. chim. méd 27, 754) und jüngeren Zweige von Syringa vulgaris halten Mannit, mit Lilacin gemengt das Syringin Bernays' (Repert. 24, 348) darstellend, Ludwig (N. Br. Arch. 91, 289), ferner die Bläter von Ligustrum vulgare, Polek, Kromayer (N. Br. Arch. 101, 281), die Sellerleblätter, Vogel, die Wedel von Cocos nucifera. Bizio (J. Pharm. 19, 455), die Frucht von Laurus Persea, Aveguin (Ann. Pharm. 32, 313), Melerny vulgaris halten Mannit, das eines andern Jahres Mycose (VII, 734). Mitscherlich. — Viele Schwämme halten Mannit, vergl. VII, 734 und VIII, 97. — Auf Algen (VIII, 93) finden sich häufig Effioresenzen von Mannit, Vauquellin, Gaultere hie Schwämme halten werden kann, sich nach Phipson (

Das von Hünefrld (J. pr. Chem. 7, 58; N. Br. Arch. 8, 249) aus den Wurzeln von Primula veris erhaltene Primulin 1st Gmrlin ebenfalls für Mannit zu halten geneigt.

Bildung. Unter dem Einflusse der eigenthümlichen Hefe, welche die Schleimgährung hervorruft, zerfällt Rohrzucker (demnach ohne Zweifel auch Rechtstraubenzucker und Linksfruchtzucker) in Mannit, Kohlensäure und Gummi. Pasteur (Par. Soc. Bull. 1861, 30). Vergl. VII, 714.

Aus Pflanzensäften, die keinen Mannit enthalten, lässt sich solcher nach der Gährung darstellen. Fourcroy u. Vauquklin. Prlouze (Ann. Chim. Phys. 47, 411). Mannit bildet sich nicht, wenn der Zucker des Carottensaftes für sich gährt, aber wenn die Pectinstoffe beigemengt bleiben, wird der Saft dickflüssig wie Elwelss und erzeugt Mannit. Vauquklin. Das Auftreten von Mannit nach vorhergegangener Gährung beobachteten: im Zwiebelsaft, Fourcroy u. Vauquklin (Ann. Chim. 65, 166; N. Gehl. 5, 357), im Runkelrübensaft, Braconnot (Ann. Chim. 85, 95), Julks Gay-Lussac u. Prlouze (V, 856 unten), im Extract der Jalappenwurzeln, Herberger (Jahrb. pr. Pharm. 4, 8), im Saft der Wurzelknollen von Helianthus tuberosus, Braconnot, von Cyclamen europaeum, de Luca (Compt. rend. 47, 296), im wässrigen Auszug der Wurzeln von Taraxacum officinale, Frickhinger (Repert 73, 55), T. u. H. Smith (J. Chim. méd. 26, 135), hel der Milchsäuregährung, Boutrron u. Fremy (V, 853), Brisch (Ann. Pharm. 61, 174), in beträchtlicher Menge bei der Darsteilung von Milchsäure nach Bensch' Verfahren (V, 854), wenn die Gährung zwischen 0 und 20° verlief, Strecker

Mannit. 787

(Ann. Pharm. 92, 80), bei der Gährung der Honigs, Guibourt (Ann. Chim. Phys. 16, 371).

Im Clder findet sich Mannit nach regelmässig verlaufener Weingährung, vielleicht schon in den Aepfeln fertig gebildet. Berthelot.

Der beim Zerlegen von Chinovin durch weingeistige Salzsäure entstehende Zucker ist mit Mannitan einerlei oder verwandt. Hilasiwktz. Vergl. VII, 773. — Nach Fremw (J. pr. Chem. 8, 197) entsteht Mannit beim Kochen von Stärkmehl mit Säuren, durch Weingelst aus dem Rechtstraubenzucker ausziehbar.

1. Man löst Manna in 3 Theilen Darstellung. Aus der Manna. Wasser, fällt mit Bleiessig, entfernt aus dem Filtrat das Blei durch Hydrothion, verdunstet nach dem Abfiltriren des Schwefelbleis zum Syrup und giesst diesen in heissen Weingeist, wo beim Erkalten Mannit krystallisirt. Bonsall (N. Br. Arch 84, 70). - 2. Man versetzt die wässrige Lösung der Manna mit Hefe in Gährung, um den derselben enthaltenen Zucker zu zerstören, entfärbt nach beendigter Gährung mit Beinkohle, verdunstet zum Krystallisiren und reinigt durch Umkrystallisiren aus kochendem Weingeist von 82 Proc. LEUCHTWEISS. — 3. Man löst Manna in ihrem halben Gewicht Regenwasser, klärt mit Eiweiss, kolirt kochendheiss durch einen wollenen Spitzbeutel, zerrührt die nach dem Erkalten entstehende Krystallmasse zu einem Brei, lässt abtropfen und presst aus; die ablaufende Flüssigkeit wird eingedampft und ebenso behandelt. Den erhaltenen Presskuchen von Mannit reinigt man durch Anrühren mit kaltem Wasser zum dicken Brei, Ablaufenlassen der Flüssigkeit und Auspressen, Lösen des rückständigen Mannits in 6 bis 7 Th. heissem Wasser, Behandeln mit Thierkohle und heiss Filtriren, Eindampfen und Krytallisirenlassen des Filtrats. Ruspim (Ann. Pharm. 65, 203; Lieb. Kopp. 1847 u. 1848, 793). — 4. Man kocht Manna mit wässrigem Weingeist, filtrirt kochend heiss und reinigt die angeschossenen Krystalle durch Umkrystallisiren aus Wasser oder Weingeist. Proust. Auch der in gegohrenen Flüssigkeiten sich findende Mannit wird durch Ausziehen des Extracts mit Weingeist, nöthigenfalls nach vorhergegangener Entfernung der durch Bleiessig fällbaren Stoffe gewonnen.

Eigenschaften. Lange Säulen oder Nadeln, seltener kurze Säulen des '2gliedrigen Systems, bisweilen zu Büscheln gruppirt, garbenförmig vereinigt oder sternförmig angeordnet. Gewöhnlich eine rhombische Säule y (Fig. 53), deren scharfe Seitenkanten grade abgestumpft durch m, an den Enden zugeschärft durch u, oder eine rhombische Säule y, deren scharfe Kanten grade abgestumpft durch m, die stumpfen Kanten durch p; zwischen y und m ein zweites Prisma y, und ausser der Zuschärfung u noch ein zweites horizontales Prisma u, zwischen u und m. u': u' (oben) = 125°3' (beob.), u': u' (über m) = 54°57' (berech.) m: v' = 117°28',5 (berechn.) = 117°26',5 (beob.), y:y (über m) = 50°31' (beob.) y:y (über p) = 129°29' (berechn.), m:y=115°15',5 (ber.)=115°18' (beob.), q:y=154°44',5 (berechn.), m:u = 104°36' (beob.) u:u (oben) = 150°48' (beob.); u:u'=167°8',5 (beob.); p:y' = 136°40',5 (beob.), m:y'=133°19',5 (beob.) y:y' (über m) = 86°39' (beob.). — An anderen Krystallen finden sich noch andere vertikale Prismen, an denen Schabus folgende Winkel beobachtete. m:y''= 103°10'; p:y''=139°45',m:y<sup>IV</sup> = 163°4',p;y<sup>V</sup> = 173°20'. Die Oberfl. der nadelförm. Krystalle glatt und eben, die vertikalen Flächen der säulenf. Krystalle mit Ausnahme von y, p, m, vertikai gereift. Spaltbar parallel m sehr volikommen, parallel p

weniger vollkommen, senkrecht dagegen in Spuren. Bruch muschlig. Glasglanz auf u und u, auf m Periglanz, die vertikalen Prismen zeigen perlartigen Glasglanz. Durchsichtig, halbdurchsichtig, farbles bis weiss. Strich weiss. Härte = 2.5. Schabus (Krystallyest. Wien 1855, 87).

Schmilzt bei 166°, Favre, 164 bis 165 de Luca, 165 Berthelot, und erstarrt (bei 162°, Favre) beim Abkühlen unter 140° zur Krystallmasse. Versüchtigt sich bei längerem Schmelzen in kleiner Menge und sublimirt unverändert, geräth bei etwa 200° ins Kochen, wobei ein Theil sublimirt oder mit dem übergehenden Wasser destillirt, ein anderer Theil zu Mannitan wird, aber das Meiste unverändert bleibt. Kleine Mengen können auf Platinblech fast vollständig versüchtigt werden. Verliert bei längerem Erhitzen auf 120° nicht an Gewicht. Berthelot. Schmeckt schwach und angenehm süss. Wirkt laxirend. Vogel. Leuchtet beim Reiben Bonastre (J. Pharm. 19, 632). Neutral. — Ohne Rotationsvermögen. Biot (compt. rend. 1°, 49). Ventzke.

					KNOP u. SCHNR-			
12 C	72	39,56	Prout. 38,70	Liebig. 39,42	KIRCHER. 39.37	DRRMANI 39.67	V.()	
14 H 12 O	14 96	7,69 52,75	6,81 54,49	7,71 52,57	7,90 52,73	7,69 52,64	31	
 C12H14O12	182	100,00	100,00	100,00	100,00	100,00.	:64	

Auch Satsure, Oppermann (Pogg. 23, 445) u. viele Andere analysisten Mannit. Liebig (Ann. Pharm. 9, 23) berechuete nach Oppermann's Analysen die richtige Formel, die Strecker's Analyse des Nitromannits endgütig feststellte. Frühere Formeln: von Prout C<sup>15</sup>[I<sup>16</sup>C<sup>16</sup>, Saussure C<sup>7</sup>H<sup>5</sup>O<sup>5</sup>, Knop u. Schnedermann C<sup>5</sup>H<sup>9</sup>O<sup>8</sup>. Statt der obigen Formel nehmen einige Chemiker die halb so grosse C<sup>6</sup>H<sup>7</sup>O<sup>6</sup> an.

Zersetzungen. 1. Vergl. oben. Erst beim Erhitzen auf eine über 2500 liegende Temperatur bläht sich Mannit auf, zersetzt sich und verbremt bei Luftzutritt mit Flamme und Caramelgeruch und lässt zarte, weiche, glanzlose Kohle. — Bei der trocknen Destillation tritt Geruch nach Acrolein auf. Redtenbachen (Ann. Pharm. 47, 148). — 2. Die im frischen und reinen Zustande nicht gährungsfähige Manna wird beim Aufbewahren durchscheinend, klebrig, zerfliesst an der Luft und ist nun göhrungsfähig geworden. Lhermitk (Compt. rend. 34, 114). Berthelot (N. Ann. Chim. Phys. 50, 333) fand auch in frischer Manna 10 bis 15 Proc. Zucker, dessen Menge sich beim Aufbewahren am feuchten dunkten Orte nicht vermehrte.

3. Das mit Wasser feucht erhaltene Gemenge von Mannit und Platinmohr nirmt bei Luftzutritt zwischen 30 und 40° bald zure Reaction an, entwickelt Kohlen- und Ameisensäure und hält Mannitsäure, Mannitose (VII, 770) und dem Mannitan verwandtes Product gebildet. Gorup-Besanez. Bei höherer Temperatur treten auch gefärbte Zersetzungsproducte der Mannitsäure, vielleicht auch Zuckerzure auf, trocknet das Gemenge aus, so kann es verglimmen. Tropft man conc. wässrigen Mannit auf Platinmohr, so erheben sich unter Freiwerden von Wärme weisse Nebel, es treten Caramelgeruch und flüchtige Säuren auf. Gorup-Besanez. Die anfangs entstehenden Producte zerfallen bei längerem Einwirken von Sauerstoff auf das Gemenge völlig in Kohlensäure und Wasser. Döbereiner (J. pr. Chem. 28, 498; 29, 452). Vergl. auch Backhaus (N. Repert. 9, 289).

Mannit. 789

4. Durch Salpetersäure wird Mannit in Zuckersäure und Kleesäure verwandelt, ohne dass Schleimsäure dabei auftritt. Scheele. FOURCEON U. VAUOUELIN. BUCHHOLZ. Erwärmt man die ohne Färbung oder Gasentwicklung erfolgende Lösung des Mannits in Salpetersäure, bis sich rothgelbe Dämpfe zeigen, so tritt auch nach Entfernung des Feners stürmische Gasentwicklung ein, die etwa eine halbe Stunde andauert, und nach deren Aufhören die Flüssigkeit weder Mannit noch Zuckersäure, aber eine Säure hält, welche mit Basen den mannitsauren ähnliche oder identische Salze liefert. Ausserdem wird ein gährungsfahiger Zucker, wohl Mannitose (VII, 770), gebildet. GORUP-BESANEZ. Beim Erhitzen von Mannit mit Salpetersäure nach Liebig's Weise (beim Milchzucker VII, 662) wird Traubensäure, (aber weniger als bei gleicher Behandlung von Dulcit) erhalten, der keine Spur Tarter- oder Antitartersäure (V, 464) beigemengt ist; daneben sehr wenig einer mit Schleimsäure übereinkommenden Säure. Carlet (Compt. rend. 53, 343). Vergi. auch beim Dulcit. Proust und Thenard (N. Geht 2, 217) glaubten Schleimsäure aus Mannit erhalten zu haben, letzterer gegen 50 Proc. Diese stammt nach BACKHAUS (N. Repert. 9, 289), welcher keine Tartersäure aus 1 Pfund Mannit zu erhalten vermochte, aus dem Gummi der Manna, das bei unvollständiger Reinigung hartnäckig dem Mannit anhängt.

5. Beim Destilliren von Mannit mit Braunstein und verdünnter Schwefelsäure entweicht Kohlensäure, während Acrole'n und Ameisensäure in das Destillat übergehen. Backhaus (N. Repert. 9, 289), — 6. Mannit entzündet sich beim Zusammenreiben mit 6 Theilen Bleisuperoxyd. Böttger. Beim Erhitzen mit Bleisuperoxyd und Wasser werden Ameisensäure, eine acetylartige Substanz und Gummi erhalten, Döbereiner (J. pr. Chem. 28, 498); es entweicht wenig Kohlensäure, aber auf Zusatz von Schwefelsäure geht Ameisensäure ins Destillat über. Leuchtweiss. Beim Vermischen von Mannit mit zweifach-chromsaurem Kali und Schwefelsäure entweichen Kohlen-

säure und wässrige Ameisensäure. Leuchtweiss.

a. Destillirt man Mannit mit überschüssigem Hydriod (von 125° Siedpunct) im Kohlensäurestrome, so wird Hexyliodür als Destillat erhalten. C<sup>12</sup>H<sup>13</sup>O<sup>12</sup> + 11HJ == C<sup>12</sup>H<sup>13</sup>J + 12HO+10J. (96 Gr. Mannit gaben 53 Gr. Hexyliodür. Erlenmeyer u. Wanklyn (Krit. Zeitschr. 4, 605).

7. Beim Erhitzen eines Gemenges von Mannit und ZweifachIodphosphor nach gleichen Atomen bis wenig über den Schmelzpunkt des letzteren werden unter heftiger Wärmeentwicklung, die
sich selbst bei geringen Mengen bis zur Feuererscheinung steigern
kann, Iod- und Hydrioddämpfe entwickelt, während wässriges und
öliges Destillat übergeht und Kohle bleibt. Erhitzt man das Gemenge,
nachdem, um die Einwirkung zu mässigen, noch gestossenes Glas zugesetzt
ist, in kleinen Antheilen bis zur elntretenden Reaction, übergiesst das Product mit Wasser und destillirt, so geht durch freies lod gefärbtes, schweres
Oel mit den Wasserdämpfen über, von brennend süssem Geschmack und
Gewürzgeruch. Dieses kocht nach Entfernung des Iods und Wassers bel
niedriger, bald steigender Temperatur, geht theilweis bei 170° unter Färbung
und Freiwerden von Iod über und hält im Mittel 34,74 Proc. C, 6,14 II und
59,12 Iod, etwa einem Gemenge von Iodverbindungen CnHn+1J entsprechend.
Es wird durch Erhitzen mit Silberoxyd bei 100° nach einigen Stunden in ein
lodfreies Oel ohne constanten Siedpunct verwandelt (von dem der zwischen

75 und 150° übergehende Antheil 62,8 Proc. C, 10,7 H und 26,5 O, der zwischen 150 bis 200° übergehende 74,66 C, 13,14 H und 12,2 O hält) welches mit Vitrlolöl eine gepaarte Säure und mit Oxydationsmitteln saure Producte liefert. Buttlerow (Chem. Centr. 1857, 393). Hiernach hält Buttlerow für wahrscheinlich, dass dem iodhaltigen Oel Verbindungen der Formein ChHn-11 und ChHnI2 beigemengt seien und betrachtet das iodfreie Oel als ein Gemenge von ätherartigen, statt des Iods Sauerstoff haltenden Verbindungen. Später erkannte er eine der Verbindungen des iodhaltigen Oels als Iodmethylen, C²H²I², insofern sich in den durch oxalsaures Silberoxyd aus dem Oel gebildeten Producten Dioxymethylen, C³H³O³, findet, welches auch durch Einwirken von Iodmethylen auf oxalsaures Silberoxyd erhalten werden kann. Buttlerow (Ann. Pharm. 111, 247).

8. Erhitzt man Mannit mit syrupdicker wässriger Phosphorsäure mehrere Stunden auf 150°, so wird eine geringe Menge Mannitphosphorsäure gebildet, deren Kalksalz durch Auflösen des Products in Wasser, Neutralisiren mit Kreide und Fällen des Filtrats mit Weingeist als Gallerte erhalten wird. Berthelot. — 9. Beim Auflösen von Mannit in Vitriolöl werden Mannitdisulfosäure und Mannittrisulfosäure gebildet. Vergl. unten. Auch beim Erhitzen auf 100° schwärzt sich die Lösung nicht. — 10. Aus der ohne Gasentwicklung erfolgenden Lösung von Mannit in rauchender Salpetersäure fällt Vitriolöl Nitromannit. Domonte u. Ménard. Strecker. — 11. Mannit verschluckt auch bei 100° kaum Salzsäuregas, aber durch langes Erhitzen von Mannit mit rauchender Salzsäure im verschlossenen Rohr wird bei 100° Chlormannitanafer, und durch mehrtägiges Kochen Mannitan gebildet. Berthelot. — 12. Feuchte Arseniksäure färbt Mannit in einigen Tagen ziegelroth. Elsner (schw. 50, 348).

Mannit verbindet sich mit 1-, 2- und mehrbasischen Säuren unter Austritt von Wasser zu eigenthümlichen, den Monosacchariden (VII, 750) entsprechenden Verbindungen, den Mannitaniden, in welchen die Eigenschaften der Säure und des Mannits aufgehoben sind und welche bei ihrer Zerlegung unter Wiederaufnahme von einem Theil des Wassers in die Säure und Mannitan zerfallen. Ber-

THELOT.

Die Mannitanide werden aus der Säure und Mannit, zuweilen schon durch Zusammenbringen bei gewöhnlicher Temperatur oder bei 100°, meistens erst durch längeres Erhitzen auf 200 bis 250° erhalten, aber stets wird nur ein Theil der Säure und des Mannits in die Verbindung übergeführt, der grössere Theil beider Stoffe bleibt unverbunden. — Die Mannitanide ähneln den natürlichen Fetten, sind durch Wasser bei 240°, durch Alkalien bei 100°, meistens jedoch schwierig und erst nach längerer Einwirkung zerlegbar. Dabei wird in allen Fällen Manuitan ausgeschieden, es sei denn, dass dasselbe durch weitere Aufnahme von Wasser theilweis in Mannit überginge. In Bezug hierauf und auf die Menge von Wasser, welche bei der Bildung der Mannitanide abgeschieden wird, verhält sich somit das Mannitan (nicht der Mannit) dem Weingeist analog. Berthelot.

A. Aus Mannit und einbasischen Säuren können drei verschiedene

Klassen von Verbindungen entstehen.

a. Durch Vereinigung von 1 At. Mannitan mit 2 At. Säure unter Austritt von 4 At. Wasser gebildet.  $C^{12}H^{12}O^{10} + 2C^{8}H^{8}O^{4} = C^{28}H^{24}O^{14} + 4HO$ .

C12H12O10 + 2C8H8O4 = C28H24O14 + 4HO.

Mannitan. Buttersäure. Bibuttersäuremannitanester.

Auch den Chlormannitanafer,  $C^{12}H^{10}Cl^2O^6$ , rechnet Berthelot hierher:  $C^{12}H^{12}O^{10} + 2HCl = C^{12}H^{10}Cl^2O^6 + 4HO$ .

b. Aus 1 At. Mannitan und 4 At. Säure unter Austritt von 4 oder 8

At. Wasser.

Mannitan.

 $C^{12}H^{12}O^{10} + 4C^{8}H^{8}O^{4} = C^{44}H^{36}O^{18} + 8HO.$ Quadributtersäuremannitanester.

 $C^{12}H^{12}O^{10} + \cdot 4C^{36}H^{36}O^{4} = C^{3}$ 

Stearinsäure.

C<sup>156</sup>H<sup>152</sup>O<sup>22</sup> + 4HO. Bistearinmannitanester.

c. Aus 1 At. Mannitan und 6 At. Säure unter Austritt von 12 At. Wasser.

 $C^{12H^{12}O^{10}}$  +  $6C^{36H^{36}O^4}$  =  $C^{228H^{216}O^{22}}$  + 12HO.

Mannitan. Tristearin-mannitanester.

B. Die durch Erhitzen von Mannit mit zweibasischen Säuren entstehenden Verbindungen sind nach Berthelor gebildet:

a. Aus 1 At. Mannitan und 1 At. Säure unter Austritt von 4 At. Wasser. Hierber rechnet Berthelot das Chinovin (vergl. VII, 773), von dessen Formel er 2 At. Wasser (die bei 160 bls 180° fortgehen) abzieht. Der von van Bemmelen dargestellte Bernsteinmannitanester gehört hierher.

 $C^{12}H^{12}O^{10}$  +  $C^{9}H^{6}O^{8}$  =  $C^{20}H^{14}O^{14}$  + 4HO.

Mannitan.

Bernsteinsäure.

Bernsteinmannitanester.

b. Aus 1 At. Mannitan und 2 At. Säure unter Austritt von 4 At. Wasser.  $C^{12}H^{12}O^{10}$  +  $2S^2H^2O^8$  ==  $C^{12}H^{12}O^{10}, S^4O^{12} + 4HO$ . Mannitan. 2 At. Schwefelsäure. Mannitbisulfosäure.

c. Aus 1 At. Mannitan und 3 At. Säure unter Austritt von 4 At. Wasser.  $C^{12}H^{12}O^{10}$  +  $3S^2H^2O^8$  =  $C^{12}H^{12}O^{10}, S^6O^{18}, H^2O^2 + 4HO$ . Mannitan. 3 At. Schwefelsäure. Mannitarisulfosäure.

d. Aus 1 At. Mannitan und 6 At. Säure unter Austritt von 12 At. Wasser.  $C^{12}H^{12}O^{10} + 6C^{\xi}H^{\xi}O^{12} = C^{60}H^{36}O^{70} + 12H0$ . Mannitan. Tartersäure. Mannitartersäure.

- C. Durch Erhitzen von Mannit mit der dreibasischen Citronensäure werden Citro- und Bicitro-Mannitanester gebildet.
  - a. Aus 1 At. Mannitan und 1 At. Säure unter Austritt von 6 At. Wasser.  $C^{12}H^{12}O^{10} + C^{12}H^{8}O^{14} = C^{24}H^{14}O^{18} + 6HO$ . Mannitan, Citronensäure. Citromannitanester.
  - b. Aus 1 At. Mannitan und 2 At. Säure unter Austritt von 8 At. Wasser.

    C12H12O10 + 2C12H8O14 = C36H20O30 + 8HO.

    Mannitan, Citronensäure. Bicitromannitanester.

Von der Voraussetzung ausgehend, dass bei der Bildung des wahren Bicitromannitanesters 4 At. Wasser mehr ausgetrieben werden müssten, betrachtet van Bemmelen letztere Verbindung als einer besonderen Klasse angehörend. Dann müssten aber auch Bistearinmannitanester und And. aus der Klasse der Mannitalide ausgeschieden werden. Kr. — Berthelof's Nomenclatur der Mannitanide ist auf die Annahme gegründet, dass das At. des Mannits halb so gross, wie hier angenommen wird und —  $C^6H^6O^5$  sei. Sein Mannite monobutyrique ist daher einerlei mit dem Bibuttersäure-Mannitanester d. Handb, u. s. w.

In folgenden Fällen treten beim Erhitzen von Mannit mit organischen Säuren besondere Erscheinungen ein.

α. Beim Erhitzen von Mannit mit überschüssiger Oxalsäure auf 110° wird letztere in Ameisensäure und Kohlensäure zerlegt und eine lose Verbindung von Ameisensäure mit Mannit (vergl. unten) gebildet. KNOP. Es wird anfangs und vor der Zerlegung der Oxalsäure Mannitan-Oxalsäure ge-

bildet, deren Kalksalz durch Neutralisiren der geschmolzenen Masse mit kohlensaurem Kalk und Fällen der wässrigen Lösung mit Weingelst erhalten wird Bei stärkerem Erhitzen entweichen Ameisensäure und Kohlensäure, während ein Gemenge von Mannitanoxalsäure, Mannitan und Humusstoffen bleibt. VAN BEMMELEN.

- β. Erhitzt man gleiche Atome Mannit und Bernsteinsäure auf 140°, bis die geschmolzene Masse beim Erkalten nicht mehr krystallisch, sondern zum dicken Syrup erstarrt, so löst sich der Rückstand noch in Wasser und bildet beim Zusammenbringen mit Bleioxyd (unter Abscheidung von bernsteinsaurem Bleioxyd auch) lösliches mannitbernsteinsaures Bleloxyd, welches leicht zersetzbar ist und durch Weingeist gefällt, wechselnden Gehalt an Bleioxyd zeigt, zuweilen den der Formel C12H12O10, C8H4O6, PbO entsprechenden, Diese Mannitherusteinsäure Ist vom Bernsteinmannitanester (vergl. unten) nur durch Wassergehalt verschieden und geht bei stärkerem Erhitzen in diesen über. - Aus einem Gemenge von 2 oder mehr At, Bernsteinsäure mit 1 At. Mannit sublimirt beim Erhitzen auf 130 bis 150° viel Bernsteinsäure, dann wird unter Entweichen von viel Wasser eine harte und trockne Masse gebildet, aus der bei 160 bis 170° nochmals Bernsteinsäure sublimirt. Der Rückstand sänert Wasser erst nach einigem Stehen, er hält mehr Kohle und Wasserstoff als Bernsteinmannitanester (daher ihn van Bemmelen als ein Gemenge dieser Verbindung mit Bibernsteinmannitanester betrachtet), aber ist schwarz gefärbt, van Bemmelen.
- γ. Ein Gemenge von Mannit und Citronensäure nach gleichen Atomen schmilzt bei 100° unter Entweichen von Krystallwasser zusammen. Bei 130 bis 140° geht aufs Neue Wasser fort, die anfangs dünnflüssige Masse wird ohne Gasentwicklung cder Färbung klebrig, zuletzt hart, trocken und geschmacklos und zeigt sich in Citromannitanester verwand. It. Sie färbt sich beim Erhitzen auf 170 bis 180° braun und lässt Oel übergehen. Auch hier wird nach van Bemmelen eine der Mannitbernsteinsäure entsprechende Verbindung gebildet. Aus 1 At. Mannit und 2 At. Citronensäure entsteht bei 140° eine neutrale, hellgelbe Substanz, der Bicitromannitanester dieses Handbuchs, die sich bei 160 bis 170° zersetzt und Zersetzungsproducte der Citronensäure entweichen lässt, ohne dass vorher mehr Wasser ausgetrieben wird. van Bemmelen.
- 14. Beim Erhitzen von Mannit mit wässrigem Ammoniak im zugeschmolzenen Rohr wird ein braunes, stickstoffhaltiges Product erhalten, dem des Rohrzuckers (VII, 695) entsprechend, das beim Erhitzen wie Horn riecht. P. THENARD (Par. Soc. Bull. 1861, 42). -15. Beim Schmelzen mit Kalihydrat liefert Mannit dieselben Producte wie Rohrzucker. (VII, 696). GOTTLIEB (Ann. Pharm. 52, 122). Trägt man in geschmolzenes Kalihydrat Mannit unter so gelindem Erhitzen, dass sich nur wenig Wasserstoff entwickelt, so entsteht ein aufgequollener, nicht sogleich erstarrender Schaum, der nur wenig Oxalsäure hält. Leuchtweiss. — 16. Bei der trocknen Destillation von Mannit mit Kalk werden unter Entweichen von viel Wasserstoff Metaceton (v. 114) und brenzliche Producte erhalten. FAVRE. - 17. Mannit reducirt Silberoxyd leicht. FAVRE. Er reducirt nach Riegel wässrige Quecksilber, Silber und Goldsalze. - 18. Wässriges, mit 1/2 Th. Kalihydrat versetztes rothes Blutlaugensalz wirkt bei 70° wenig und langsam auf Mannit, aber nach dem Kochen des Mannits mit Säuren werden wechselnde Mengen der Mischung entfärbt. Gentele (Dingl. 158, 427; Chem. Centr. 1861, 93).

Nicht veränderlich durch Kochen mit verdünnten Säuren, wässrigen Alkallen oder tartersaurem Kupferoxydkali.

19. Mannit wird durch Bierhefe nicht in Weingährung versetzt. Pelouze u. A. Er wird durch Milchsäurehefe (VII, 710) bei Gegenwart von Kreide unter Entweichen von Kohlensäure und Wasserstoff in Weingeist, Milchsäure und Buttersäure zerlegt. Pasteur (N. Ann. Chim. Phys. 52, 404). Thierische Membranen erzeugen aus Mannit Milchsäure. Fremy (Compt. rend. 9, 165). Auch glaubt Fremy, dass bei der Milchsäuregährung des Zuckers dieser erst in Mannit und darauf in Milchsäure übergehe. Ueberlässt man ein Gemenge von Mannit mit Kreide und Käs (Leim, Pankreasgewebe, Eiweiss oder anderen stickstoffhaltigen Materien des Thierkörpers) wochenlang einer Temperatur von 40°, so werden die stickstoffhaltige und Mannit gleichzeitig zersetzt und unter Freiwer-Kohlensäure Stickstoff, Wasserstoff, Weingeist, Milchden von säure, Buttersäure und Essigsäure gebildet. Berthelot. setzung ist unabhängig von Luftzutritt und nicht vom Auftreten von Hefezellen begleitet. Es werden 13 bis 33 Proc. vom zersetzten Mannit an Weingeist erhalten, aber weder Glycerin, Fette noch Zucker zu irgend einer Periode der Zersetzung gebildet. Essigsäure und Buttersäure treten als Zersetzungsproducte der Milchsäure auf. Bei Abwesenheit von kohlensaurem Kalk wird die Zersetzung unregelmässig, es tritt dann, besonders unter dem Einflusse von Testikelgewebe ein besonderer Zucker (vergl. VII, 742) auf. Berthelot (N. Ann. Chim. Phys. 50, 334).

Verbindungen. A. Mit Wasser. — Mannit nimmt an gesättigt feuchter Luft nur 2 Proc. Wasser auf. Er löst sich in 6,4 Th. Wasser von 18°, 6,14 Th. von 20°, Berthelot, 5 bis 6,6 Th. von 16 bis 20° de Luca, 4 Th. von 12° Kircher, 5 Th. kaltem, in jeder Menge heissem Wasser. Vogel. Zuweilen löst sich beim Schütteln mit Wasser weit mehr Mannit, bis zu  $^{3}/_{10}$  vom Wasser, aber diese Lösungen setzen beim Stehen soviel Mannit ab, dass obiges Verhältniss erreicht wird. Berthelot. Beim Auflösen von 87,6 Gr. Mannit in 348 Gr. Wasser von 16,5° (also in 4 Th?) sinkt die Temperatur auf 13,5°. Pohl (J. pr. Chem. 82, 155).

B. Mit Basen. — Mannit-Kali. — Löst man 1 Th. Mannit mit 1 Th. Kalihydrat in 6 Th. warmem Weingeist von 85 Proc., so entstehen beim Erkalten 2 Schichten, deren untere man mit heissem absoluten Weingeist wäscht und bei 1000 trocknet. Weisse, leicht zerreibliche, stark alkalische Salzmasse, die 25 Proc. Kali hält, erst bei höherer Temperatur als Rohrzuckerkali zerlegt wird und in weingeistiger Lösung der Luft ausgesetzt Mannit ausscheidet. Löst sich nicht in absolutem, leicht in wässrigem Weingeist. Brendecke.

Mannit-Natron. - Wird wie die Verbindung mit Kali erhalten und gleicht dieser. Hält 21,6 Proc. Natron. BRENDECKE.

Mit Kochsalz vereinigt sich Mannit nach Ringel (Jahrb. pr. Pharm. 4, 8; Pharm. Centr. 1841, 693) zu farblosen Krystallen, die 24,2 Proc. Kochsalz halten. Weder Leuchtweiss, noch Knop u. Schnedermann vermochten diese Verbindung zu erhalten, auch sprechen Riegel's übrige Angaben dafür, dass sein Mannit Traubenzucker enthielt, KR.

Mit Baryt. - Fällt man die durch Zusammenreiben von gleichen Theilen Barytkrystallen, Wasser und Mannit erhaltene Lösung mit absolutem Weingeist, so entsteht ein harzartiger Niederschlag, der nach dem Waschen mit heissem Weingelst 23,2 Proc. Baryt 51

hält. Schmeckt stark alkalisch. Wird bei starkem Erhitzen ziegelroth und verglimmt. Scheidet im Kohlensäurestrome Mannit aus. Löst sich in Wasser und wässrigem, nicht in absolutem Weingeist. Brendecke. — Fügt man zu Mannit die aequivalente Menge Barytkrystalle und 3 bis 4 Th. Wasser, schüttelt während zweitägigen Stehens und fällt das Filtrat mit Weingeist, so vereinigen sich die niederfallenden Flocken zum dicken Syrup, der durch wiederholtes Auflösen in Wasser und Fällen mit Weingeist gereinigt wird. Wird dieser im Wasserbade erhitzt, so bleibt eine durchscheinende, sehr zähe und klebrige Masse, die über 100° erhitzt das 4- bis 5-fache Volum annimmt und nach dem Abkühlen als zerfliessliches, aufgeblähtes, durchscheinendes Glas erscheint. Die wässrige Lösung scheidet beim Stehen Barytkrystalle aus, sie erstarrt beim Erhitzen zur festen, geronnenem Eiweiss ähnlichen Masse und klärt sich beim Erkalten nur theilweis. Ubaldin.

Hält nach dem Trocknen über Vitriolöl 15,4 Proc. Wasser, die bei 160° fortgehen, im wasserfreien Zustande 37,6 bis 37,9 Proc. Baryt und 63,0 bis 62,7 Proc. Mannit, der Formel C<sup>6</sup>H<sup>7</sup>O<sup>6</sup>,2BaO entsprechend. So nach Ubaldini, aber für die von ihm angegebene Formel, C<sup>6</sup>H<sup>7</sup>O<sup>6</sup>,2BaO berechnen sich richtig 62,73 Proc. BaO und 37,27 Proc. Mannit, aus den von ihm (vielleicht mit Druckfehlern?) angegebenen analytischen Belegen 37,68 und 17,95 Proc. BaO, 47,00 und 61,93 Proc. Mannit. Die wahre Formel der Verbindung scheint 2C<sup>12</sup>H<sup>14</sup>O<sup>12</sup>,3BaO + 12HO zu sein (Rechnung 38,79 Proc. BaO, 61,21 Mannit, 15,43 Wasser). Kr.

Mit Strontian. — Wässriger Mannit löst Strontian, bei Siedhitze etwa ein Viertel vom Gewicht des Mannits. Riegel. Wird wie die Barytverbindung erhalten und gleicht dieser. Die wässrige Lösung trübt sich nur schwach beim Kochen. Die bei 100° getrocknete Verbindung verliert bei 160° 22 bis 24 Proc. Wasser und hält dann 20,1 bis 21,0 Proc. Strontian, 80,0 bis 78,5 Proc. Mannit, der Formel Sr0,C¹²H¹⁴O¹² (Rechnung 22,15 Proc. Sr0, 77,85 Mannit), im wässerhaltigen Zustande mit 8 At. HO (Rechnung 23,54 Proc. HO) entsprechend. Ubaldin.

Mit Kalk. — Wässriger Mannit löst Kalkhydrat unter Freiwerden von Wärme. Brendecke. Hält die Lösung in 100 Cubicc. 1,6 Gr. Mannit oder weniger, so werden (nach Abzug des Kalks, welchen das Wasser für sich lösen würde) auf 100 Th. Maunit stets 3,7 Th. Kalk aufgenommen, aber concentrirtere Lösungen nehmen mehr, solche, die 2,4 Gr., 4,8 und 9,6 Gr. halten, auf je 100 Th. Mannit 4,5, 4,7 und 6,27 Th. Kalk auf. Berthelot (N. Ann. Chim. Phys. 46, 177). — Die Lösung schmeckt und reagirt alkalisch, sie trübt sich beim Erhitzen und wird beim Erkalten wieder klar. Brendecke. Die concentrirte Lösung erstarrt beim Erhitzen auf 85°, völlig auf 90° zur festen Masse, die etwa 50 Proc. Kalk hält, also wohl Sechstel-Mannit-Kalk, C¹²H¹⁴0¹²,6Ca0 ist, und klärt sich bei 50° wieder völlig. Sie scheidet beim Aufbewahren bei Luftabschluss einen Niederschlag aus, bei Luftzutritt glänzende Krystalle, wohl von 5fach-gewässertem kohlensauren Kalk. Sie scheidet auf Zusatz von salzsaurem Strontian oder salzsaurer Magnesia Niederschläge aus, die nach dem Waschen mannitfrei sind. Ubalding.

Mannit. 795

a. Halb-Mannitkalk. — C¹²H¹³O¹², 2CaO. — Man übergiesst ein Gemenge von 200 Th. Mannit und 66 Th. Kalkhydrat mit 660 Th. Wasser, lässt bei Luftabschluss unter öfterem Schütteln 2 Tage stehen und fällt das Filtrat mit Weingeist. Die weissen Flocken-vereinigen sich zur Harzmasse, die man durch wiederholtes Auflösen und Fällen mit Weingeist bei Luftabschluss reinigt. Verliert nach dem Trocknen über Vitriolöl bei 100 bis 120° 14 Proc. Wasser (4 At. = 13,13 Proc.), färbt sich bei 160° ohne weiteren Verlust gelb. Wird durch Kohlensäure zerlegt, ohne Mannitan abzuscheiden. Hält nach dem Trocknen bei 120° im Mittel 23,45 Proc. Kalk und 76,65 Proc. Mannit (Rechnung 23,53 Proc. CaO, 76,47 Proc. Mannit). UBALDINI.

b. Einfach-Mannitkalk. — C¹²H¹⁴0¹²,CaO. Bimannitate de chaux. — Bei freiwilligem Verdunsten von wässrigem Halb-Mannitkalk scheiden sich anfangs Mannitkrystalle aus, die 5,3 Proc. Kalk halten; beim Stehen der Mutterlauge fällt ein krystallisches Salz nieder, das nach dem Trocknen bei 120° im Mittel 13,22 Proc. CaO und 86,15 Proc. Maunit hält, der Formel C⁴²H⁴⁴0¹²,CaO (Rechnung 13,33 Proc. CaO, 86,67 Mannit) entsprechend. UBALDINI.

Wässriger Mannit löst Bittererde und wenig feuchtes Thonerdehydrat. RIEGEL. — Die mit Kalilauge erhitzte Mannitlösuug verhält sich gegen salpetersaures Kobaltoxydul wie Rohrzucker (VII, 698). Herzog (N. Br. Arch. 50, 299).

Mit Bleioxyd.—Wässriger Manuit löst Bleioxyd zur alkallschen, durch Ammoniak fällbaren Flussigkeit. Er wird weder durch Bleizucker noch Bleiessig, aber aus conc. Lösung durch ammoniakalischen Bleizucker gefällt. Berthelot. — Aus den Bleiverbindungen kann unveränderter Mannit wieder erhalten werden. FAVRE.

a. Basisch. — Die Verbindung b zerlegt sich, wenn sie im frisch gefällten Zustande mit kaltem, oder nach dem Trocknen mit kochendem Wasser behandelt wird, in rückbleibendes basisches und sich auflösendes neutrales Mannitbleioxyd.

			FAVRE. Mittel.	
12 C 10 H	72 10	8,81 1,22 7,83	8,82 1,24	
8 <b>0</b> 6 Pb0	64 670,8	7,83 82,14	7,91 82,03	
C12H10Pb4O12,2PbO	816,8	100,00	100,00	_

b. Viertel. — Man giesst in warmen ammoniakalischen Bleizucker eine zur vollständigen Fällung ungenügende Menge conc. wässrigen Mannit. Das anfangs klare Gemenge setzt nach einigem Stehen feine Blättchen ab, die man bei Kohlensäureabschluss sammelt und presst. Dieselbe Verbindung wird durch Weingeist aus obigem Gemenge geschieden und durch Waschen mit Weingeist rein erhalten. — Verliert erst bei 130° im Vacuum alles Wasser und färbt sich dabei gelb ohne weitere Veränderung. Wird beim Kochen mit Wasser, im frischgefällten Zustande schon beim Auswaschen mit kaltem Wasser zerlegt, wobei die basische Verbindung a zurückbleibt. Das Filtrat scheldet belm Verdunsten krystalilschen Absatz

von b aus und lässt nach Entfernung desselben im Vacuum verdunstet eine Masse, die nach dem Trocknen bei 130° 67,9 Proc. Bleioxyd hält, Kohle, Wasserstoff und Sauerstoff in dem Verhältniss wie die Formel C<sup>6</sup>H<sup>5</sup>O<sup>4</sup> anzeigt. FAVEE.

- Bei 1	30° im Vacuum	ı.	Mittel.	.03
12 C	72	12,16	12,15	
10 H	10	1,69	1,67	
8 <b>0</b>	64	10,81	10,88	
 4 Pb0	447,2	75,34	75,30	12
C12H10PbO4O12	593,2	100,00	100,00	

KNOP hält FAVER'S Bleiverbindungen für Gemenge. Vergl. Pharm. Centr. 1850, 50.

Mannit schützt die *Eisenoxydsalze* vor ihrer Fällung durch verschiedene Reagentien. H. Rose. — Wässriger Mannit löst nicht die Oxyde des *Antimons, Wismuths, Zinks, Eisens* und *Zinns*. Riegel.

Wässriger Mannit nimmt kein *Kupferoxyd* auf. Riegel. — Aus mit *Kupfervitriol* vermischtem wässrigen Mannit fällt Kalilauge blauen Niederschlag, der sich in überschüssiger Kalilauge auflöst,

ohne dass auch beim Kochen Veränderung eintritt.

Mannit löst sich in kaltem absoluten Weingeist fast gar nicht, in erhitztem nur wenig, Buchholz, in erhitztem wässrigen in so grosser Menge, dass die Lösung beim Erkalten zum Krystallbrei gesteht. Löst sich bei 14° in 1430 bis 1660 Th. absolutem Weingeist, bei 15° in 84 bis 90 Th. Weingeist von 0,8985 spec. Gew. Berthelot. — Löst sich nicht in Aether.

#### Anhang zu Mannit.

#### Mannid.

### C12H10O8 oder C24H20O16.

Berthelot (1856). N. Ann. Chim. Phys. 47, 312; Chim. organique. Paris 1860, 2, 204; Lieb. Kopp 1856, 657.

Wurde ein Mal beim Erhitzen von Mannit mit Buttersäure im zugeschmolzenen Rohr auf 200 bis 250° erhalten. Nach dem Abgiessen der buttersäurehaltigen Flüssigkeit blieben am Boden des Rohrs Mannitkrystalle und eine Flüssigkeit, die in Wasser gelöst, zur Trockne verdunstet, mit absolutem Weingeist aufgenommen und wieder verdunstet, nach dem Waschen des Rückstandes mit Aether, durch abermaliges Lösen des Ungelösten in Weingeist und Verdunsten das Mannid ergab.

Eigenschaften. Dicker und kaum flüssiger, süss, dann bitter schmeckender Syrup. Neutral. Verflüchtigt sich wenig bei 100°, mehr bei 140°. Verdampft auf Platinblech erhitzt, scheinbar ohne

Zersetzung.

	Bei 100°.		BERTHELOT.	/
12 C	72	49,3	48,7	
10 H	10	6,9	7,3	
80	64	43,8	44,0	000
C12H10O8	146	100.0	100-0	7-11

Zersliesst an der Luft und verwandelt sich theilweis in Mannit. Dabei nimmt es an mässig feuchter Luft in 12 Stunden 40 Proc., an gesättigt feuchter in 4 Tagen 80 Proc. Wasser auf, von dem bei längerem Stehen ein Theil wieder verdampft, indem sich Mannitkrystalle abscheiden. — Bildet bei mehrstündiger Berührung mit Vitriolöl bei 100° eine Verbindung, deren Barytsalz amorph und unlöslich in Wasser ist. Erhitzt man Mannid mit Benzoesäure auf 200°, so entsteht eine neutrale, in Aether lösliche Verbindung, wohl Bibenzoemannitanester. — Verwandelt sich zum kleinen Theil in Mannit, wenn es mit Barytkrystallen auf 100° erhitzt wird.

Löst sich in Wasser und in absolutem Weingeist, nicht in Aether.

# Mannitan. C<sup>12</sup>H<sup>12</sup>O<sup>10</sup>.

Berthelot. N. Ann. Chim. Phys. 47, 306; Chim. organ. Paris 1860, 2, 172; Lieb. Kopp 1856, 655.

Bildung. 1. Durch Erhitzen von Mannit auf 200°. — 2. Durch Zerlegen von Mannitanestern mit Wasser bei 240°, mit Säuren, Alkalien oder Bleioxyd bei 100° oder mit Weingeist. — 3. Durch Erhitzen von Mannit mit conc. wässriger oder weingeistiger Salzsäure.

Darstellung. 1. Man erhitzt Mannit einige Minuten in einer offenen Schale auf 2000, wo ein Theil unter Wasserverlust in Mannitan übergeht, ein anderer Theil unverändert bleibt. das Product in Wasser, befördert durch Verdunsten der Lösung nicht zersetzten Mannit zur Krystallisation, verdampft die letzte Mutterlauge im Wasserbade zur Trockne und erschöpft den Rückstand mit absolutem Weingeist, welcher das Mannitan aufnimmt. Entfernung der in der Hitze gebildeten Nebenproducte digerirt man einige Stunden mit Bleioxyd, befreit das mit Wasser vermischte Filtrat durch Hydrothion vom gelösten Blei, verdunstet zur Trockne und zieht das Mannitan mit absolutem Weingeist aus. - 2. Man kocht Mannit 60 Stunden mit rauchender Salzsäure im langhalsigen Kolben, verdunstet im Wasserbade, vermischt den Rückstand mit Bleioxyd, übergiesst ihn mit Weingeist, behandelt die Lösung mit Hydrothion und verdunstet nach Beseitigung des Schwefelbleis zur Trockne. Man übergiesst den rückbleibenden Syrup mit absolutem Weingeist, lässt beigemengten Mannit herauskrystallisiren und verdunstet das Filtrat, wo das rückbleibende Mannitan noch durch Waschen mit Aether, Wiederlösen in absolutem Weingeist und Verdunsten zu reinigen ist. -- 3. Auch kann man Mannit, in einem Gemenge von Weingeist und rauchender Salzsäure gelöst, im zugeschmolzenen Rohr 60 Stunden auf 100° erhitzen, wo sich die Flüssigkeit in 2 Schichten theilt, deren obere durch Chlorvinafer gebildet ist. Man entfernt diese, verdunstet die untere wässrige Schicht im Wasserbade zur Trockne und reinigt den Rückstand nach 2. — 4. Durch Erhitzen von Stearinmannitanester mit Wasser im zugeschmolzenen Rohr bei 240° wird Stearinsäure ausgeschieden

und wässriges Mannitan gebildet, das man zur Trockne verdunstet und mit absolutem Weingeist aufnimmt, wobei etwa zugleich gebildeter Mannit ungelöst bleibt. — 5. Ebenso wird durch längeres Erhitzen von Essigmannitanester mit Barytwasser auf 100° eine Zerlegung in essigsauren Baryt und Mannitan bewirkt, welches letztere nach Entfernung des Baryts mit verdünnter Schwefelsäure, Verdunsten des Filtrats und Wiederaufnehmen mit absolutem Weingeist gewonnen wird. — 6. Man übergiesst Benzoemannitanester mit Weingeist und rauchender Salzsäure und lässt bei Mittelwärme 8 bis 10 Tage stehen. Man vermischt mit Wasser, filtrirt, verdunstet im Wasserbade, entzieht dem Rückstande durch Waschen mit Aether Benzoesäure und Benzoevinester, durch Schütteln mit Wasser und Silberoxyd Salzsäure, filtrirt, verdunstet zur Trockne und nimmt das im Rückstande enthaltene Mannitan mit absolutem Weingeist auf.

Eigenschaften. Dickflüssiger, meist etwas gefärbter Syrup. Schmeckt schwach süss. Neutral. Verdampft beim Erhitzen auf 140° oder darüber zum Theil unzersetzt.

	Bel 120°.		BERTHELOT. Mittel.	-
12 C 12 H 10 O	72 12 80	43,90 7,31 48,79	43,80 7,25 48,55	1 th
 C12H12O10	164	100,00	100,00	T

Zersetzungen. 1. Riecht beim Erhitzen nach Caramel, verbrennt bei Luftzutritt mit dunkelrother Flamme und lässt wenig leicht verbrennliche Kohle. — 2. Zerfliesst an feuchter Luft unter Wasseraufnahme und wird theilweis zu Mannit. — 3. Ebenso geht Mannitan in weingeistiger Salzsäure gelöst beim Stehen, oder beim Kochen seiner wässrigen Lüsung mit Barytkrystallen oder Bleioxyd in Mannit über. — 4. Verkohlt grösstentheils beim Erhitzen mit Zweifach-Iodphosphor, entwickelt wenig entzündliches, in Vitriolöl unlösliches Gas und flüchtiges Oel. — 5. Vereinigt sich mit Vitriolölbei 1000 zu einer Verbindung, deren Barytsalz in Wasser löslich ist und bei 120° unter Freiwerden von Schwefelsäure verkohlt. 6. Bildet bei 250° mit Benzoe- oder Stearinsäure in Berührung Benzoe- oder Stearinsäure-Mannitanester. vergl, VII, 791. BERTHELOT. - 7. Auf tartersaures Kupferoxydkali wirkt Mannitan beim Kochen reducirend, besonders in concentrirter Lösung. BACKHAUS (N. Repert. 9, 289).

Löst sich leicht in Wasser und absolutem Weingeist, nicht

in Aether. Berthelot.

# Gepaarte Verbindungen des Mannits. Mannitdisulfosäure. $C^{12}H^{14}S^{4}O^{24} = C^{12}H^{14}O^{12}.4SO^{3}.$

FAVRE. N. Ann. Chim. Phys. 11, 77.

Acide mannimonosulfurique. Berthelot. — Nur in Verbindung mit
Wasser und Basen bekannt. Vergl. VII, 791 und 799.

Man löst Mannit in Vitriolöl, vermischt mit viel Wasser, neutralisirt mit Kreide, filtrirt, entfernt den Rest der Schwefelsäure durch essigsauren Baryt und fällt mit Bleiessig. Letzterer Niederschlag, nach vollständigem Auswaschen mit kochendem Wasser durch Hydrothion unter Wasser zerlegt, liefert wässrige Mannitdisulfosäure, die sich beim Kochen zerlegt und erst dann Baryt- und Kalksalze fällt.

Das Kalksalz wird aus seiner wässrigen Lösung durch Weingeist gefällt, es zerlegt sich nach einigem Kochen unter Ausscheidung von Gips.

Bleisalze.— a. Mit 12 At. Bleioxyd. — Vermischt man die (wie angegeben bereitete) Lösung des Kalksalzes mit gleichviel Weingeist und fällt nach dem Abfiltriren des schwefelsauren Kalks mit weingeistigem Bleizucker, so wird eine kleine Menge Bleisalz erhalten, dessen Zusammensetzung der Formel C¹²H¹⁰Pb⁴O¹²,4SO³,8PbO (nach Berthelot C⁶H⁵PbO⁵,S²O⁶,5PbO) entspricht. Berthelot (N. Ann. Chim. Phys. 47, 336).

b. Mit 8 At. Bleioxyd. — Darstellung vergl. oben. Weisser Niederschlag, der sich bei 130° im Vacuum schwach bräunt, in verdünnten Säuren löst und erst nach einigem Kochen der salpetersauren Lösung schwefelsaures Bleioxyd ausscheidet. Löst sich nicht in Wasser.

	Bei 130°.		FAVRE. Mittel.	
12 C 10 H 8 0 4 SO <sup>3</sup> 8PbO	72 10 64 160 894,4	6,00 0,83 5,33 13,33 74,51	6,03 0,82 5,14 13,37 74,64	
 C12H10Pb4O12,4SO3,4PbO	1200,4	100,00	100,00	

#### Mannittrisulfosäure.

 $C^{12}H^{14}S^{6}O^{30} = C^{12}H^{14}O^{12},6SO^{3}.$ 

W. KNOP u. SCHNEDERMANN. Ann. Pharm. 51, 132.

Mannitschwefelsäure. Acide mannisesquisulfurique. Berthelot. Vergl. VII, 791.

Wird anscheinend unter denselben Umständen wie Mannitdisulfosäure (VII, 798) erhalten, und ist wie diese nur in Verbindung mit Wasser und Basen bekannt. Von Knop u. Schnedbermann entdeckt, später (*Pharm. Centr.* 1849, 803 u. 1850, 51) bezweifelt ersterer, dass ihnen und Faver ungemengte Verbindungen zur Analyse vorlagen.

Durch Auflösen von Mannit in Vitriolöl, Verdünnen mit Wasser und Digeriren mit kohlensaurem Bleioxyd wird nach dem Abfiltriren des schwefelsauren Bleioxyds das wässrige Bleisalz erhalten, das mit Hydrothion zerlegt wässrige Mannittrisulfosäure als farblose stark saure Flüssigkeit liefert, welche beim Verdunsten in Mannit und Schwefelsäure zerfällt.

Die mannittrisulfosauren Salze sind leicht zersetzbar und sämmtlich in Wasser löslich. Knop u. Schnedermann gaben die Formel C<sup>8</sup>H<sup>7</sup>M<sup>2</sup>O<sup>8</sup>, 4SO<sup>3</sup>, Gerhardt (Compt. chim. 1, 20), und Strecker die hier angenommene.

Kalisalz. — Wird durch Ausfällen des wässrigen Bleisalzes oder Barytsalzes mit schwefelsaurem Kali und Verdunsten des Filtrats bei gelinder Wärme als schwach gelblicher Syrup erhalten. Dieser trocknet bei 50 bis 60° zum durchscheinenden zerfliesslichen Gummi ein, das sich nicht in Weingeist löst und etwas schwefelsaures Salz hält.

		Kno	KNOP U. SCHNEDERMANN.		
12 C	72	13,93	14,13		
11 H	11	2,12	2,40		
6 S	96	18,58	17,45		
27 o	196	37,94 27,43	40,04		
3 ко	141,6	27,43	<b>25,</b> 98		
 C12H11K3O12,6SO3	516,6	100,00	100,00		

 ${\it Natronsalz}.$  — Wird wie das Kalisalz erhalten und gleicht diesem.

			KNOP u. SCHNEDERMAN
12 C	27	15,38	14,48
11 H	11	2,35	2,47
6 S	96	20,51	,
27 0	196	41,88	
3 NaO	93	19,88	18,84
C12H11Na3O12,6SO3	468	100,00	

Barytsalz. — Man vermischt die Lösung von Mannit in Vitriolöl mit Wasser, neutralisirt mit kohlensaurem Baryt und verdunstet, wobei sich fortwährend kleine Mengen schwefelsauren Baryts abscheiden. Die bis zur Salzhaut eingeengte Lösung setzt beim Erkalten krystallische Körner ab, etwas weiter eingetrocknet erstarrt sie zur Gallerte, die zur weissen zersprungenen Masse eintrocknet. Wird durch Weingeist aus der wässrigen Lösung als weisses, undeutlich körnig-krystallisches Pulver gefällt. Leicht zersetzbar beim Erwärmen. — Später gibt Knop folgendes an. Wie oben durch Verdunsten der Lösung und Trocknen bei 65° dargestelltes Barytsalz gab 45,5 Proc. Ba0,80³; dleselbe Lösung mit absolutem Weingeist gefällt elu Salz, das 49,7 Proc. Ba0,80³, 14,56 C und 2,4 H lieferte. Die nach dem Ausfällen mit Weingelst bleibende Lösung zur Trockne verdampft, liess ein Salz, das 25,8 Proc. Ba0,80³ gab. Hiernach hält es Knop für möglich, dass auch die von ihm und Schnedermann untersuchten Salze Gemenge waren (Pharm. Centr. 1849, 802).

2).				
•		F	NOP U. SCHNEDERM	A
12 C	72	11,91	11,19	
11 H	11	1,82	2,03	
6 S	96	15,88	15,32	
27 O	196	32,42	35,11	
3 BaO	229,5	37,97	36,35	
12H11Ba3O12,6SO3	604.5	100,00	100.00	

37,97 Proc. BaO entsprechen 57,82 BaO,SO3.

Bleisalz. — Darstellung VII, 799. Scheidet bei gelindem Verdunsten der wässrigen Lösung schwefelsaures Bleioxyd ab und lässt terpenthinartige Masse, die sich bei weiterem Erwärmen zerlegt. Wird aus der conc. Lösung durch Weingeist in Oeltropfen gefällt,

die im Vacuum zur gelben amorphen, zerfliesslichen Masse austrocknen und beim Lösen in Wasser etwas schwefelsaures Bleioxyd lassen.

 100.00			KNOP U. SCHNEDERMANN.	
12 C 11 H	72 11	10,15 1,56	9,48	
6 S 27 O 3 PbO	96 196 334,2	13,53 27,64 47,12	44.38	
 C12H11Pb3O12.6SO3	709.2	100,00	.11,00	-

# Chlormannitanafer. $C^{12}Cl^2H^{10}O^6 = C^{12}H^8O^6$ ,2HCl.

BERTHELOT. N. Ann. Chim. Phys. 47, 334; Chim. organ. 2, 197; Lieb. Kopp 1856, 661.

Mannite chlorhydrique oder monochlorhydrique. Vergl. VII, 791. Man erhitzt Mannit 50 bis 60 Stunden mit 10 bis 15 Th. rauchender Salzsäure im verschlossenen Rohr auf 100°, neutralisirt mit kohlensaurem Kali, schüttelt mit Aether, verdunstet und überlässt den Syrup einige Monate im Vacuum der Ruhe. Die angeschossenen Krystalle werden durch Umkrystallisiren aus Aether gereinigt. Es bleibt eine Mutterlauge, vielleicht durch ähnliche Verbindungen gebildet.

Weisse, dem Mannit ähnliche, mikroskopische Krystalle, von bitterem Gewürzgeschmack und beim Erhitzen hervortretendem Geruch. Neutral. Schmilzt beim Erhitzen und erstarrt langsam zur Krystall-

masse. Auf Platinblech ohne Zersetzung flüchtig.

		BERTHELOT.			
12 C 2 Cl	72 71	$35,82 \\ 35,32$	35,9		
10 H 6 O	10 48	4,97 23,89	5,6		
 C12C12H10O6	201	100,00			

Der Dampf *brennt* beim Anzünden mit grüngesäumter Flamme und Bildung von Salzsäure. — Wird durch *Kalk* in Mannitan und salzsauren Kalk zerlegt. — Nicht fällbar durch *salpetersaures Silberoxyd* aus der weingeistigen Lösung.

Löst sich in Weingeist und Aether.

Verbindung von Ameisensäure mit Mannit.

W. KNOP. J. pr. Chem. 48, 362; Ausz. Ann. Pharm. 74, 347; Pharm. Centr. 1849, 803.

Ameisensäure-Mannit. Formit. Vergl. VII, 791 unten.

Bildet sich beim Erhitzen von Mannit mit überschüssiger Kleesäure, die dabei in Ameisensäure und Kohlensäure zerfällt. Man erhitzt das Gemenge 5 Stunden auf 110°, dann einige Stunden auf 96°, um überschüssige Ameisen- und Kohlensäure zu entfernen, wo ein farbloser Syrup bleibt, der in der Hitze dünnflüssig ist und beim

Erkalten fest wird. Diesem entzieht man mit Aether die letzten Antheile freier Ameisensäure.

Wird bei längerem Stehen neben Vitriolöl trübe und nimmt Ameisensäuregeruch an. — Zerfällt mit Basen in Berührung schnell in 1 At. Mannit und 2 At. ameisensaures Salz, ist also wohl C¹²H¹⁰Os,2C²H²O⁴. Knop. Später (Chemische Methoden, Leipzig 1859, 281) gibt Knop die Formel C¹²H¹¹O¹²,C²H²O⁴, die nicht mit seinen älteren Analysen übereinstimmt. Er hält es für zweifelhaft, ob diese Verbindung den Estern beizuzählen, indem sie sich von den Mannitanestern Berthelot's durch weit geringere Beständ¹gkeit unterscheidet.

# Mannitanvinafer. $C^{20}H^{20}O^{40} = C^{42}H^{40}O^{8}, 2C^{4}H^{5}O.$

Berthelot. N. Ann. Chim. Phys. 47, 341; Chim. organ. 2, 203; Lieb. Kopp 1856, 663.

Ethylmannite.

Man erhitzt im zugeschmolzenen Rohr ein Gemenge von Mannit, Kalihydrat, wenig Wasser und Bromvinafer 30 bis 40 Stunden auf 100°, schüttelt mit Aether und verdunstet den Auszug.

Farbloser, bitterer Syrup, der im Vacuum oder beim Erhitzen

auf Platinblech ohne Zersetzung verdampft.

				BERTHELOT.
	20 C	120	54,54	54,3
	20 H	<b>2</b> 0	9,09	9,7
	<b>10 0</b>	80	36,37	36,0
_	C20H20O10	220	100,00	100,0

Verkohlt beim *Erhitzen* im Rohr. — Zerlegbar durch ein Gemenge von *Vitriolöl* und *Buttersäure* unter Bildung von Buttervinester.

Löst sich kaum in Wasser, leicht in Weingeist und Aether.

ः । सः १ से विशास

# Essigmannitanester. $C^{20}H^{16}O^{14} = C^{12}H^{10}O^{8}, 2C^{4}H^{3}O^{3}$ .

BERTHELOT. N. Ann. Chim. Phys. 47, 315; Chim. organ. 2, 185; Lieb. Kopp 1856, 657.

Biessigsäure – Mannitanäther. Mannite acetique oder monacetique. Vergl. VII, 790.

Bildung. Beim Erhitzen von Mannit mit Eisessig auf 200 bis 220°. In Berührung mit Vitriolöl und Eisessig bei Mittelwärme, oder mit Eisessig bei 100° bildet Mannit nur Spuren dieser Verbindung.

Darstellung. Man erhitzt im zugeschmolzenen Rohr ein Gemenge von Eisessig und Mannit 15 bis 20 Stunden auf 200 bis 220°, vermischt das Product mit wässriger Sodalösung, neutralisirt völlig durch Zusatz von wenig Kalihydrat und schüttelt mit Aether, so lange dieser noch von der Verbindung aufnimmt. Die ätherischen Auszüge entfärbt man mit Thierkohle und verdunstet im Vacuum bei gelinder Wärme.

Eigenschaften. Neutraler Syrup, von sehr bitterem Geschmack. Riecht nicht in der Kälte, aber bei gelindem Erwärmen eigenthümlich. Verdampft beim Erhitzen auf Platinblech fast ohne alle Zersetzung. Liefert beim Zerlegen durch Barytwasser 46,1 Proc. Essigsäure (Rechnung 48,4 Proc. C<sup>4</sup>H<sup>4</sup>O<sup>4</sup>) und 74,4 Proc. Mannit mit Mannitan (Rechnung 73,7 Proc. Mannit).

•		BERTHELOT, Mittel.		
20 C 16 H 14 O	120 16 112	48,39 6,45 45,16	$^{48,7}_{6,7}_{44,6}$	
 C <sup>20</sup> H <sup>16</sup> O <sup>14</sup>	248	100,00	100,0	

Zersetzungen. 1. Zerfällt beim Erhitzen im Rohr unter Caramelgeruch. — 2. Zerfällt bei mehrmonatlicher Berührung mit weingeisthaltizem Wasser zum kleinsten Theil. — 3. Weingeistige Salzsäure zerlegt die Verbindung nach einigen Tagen in Mannitan und Essigsäure, bei längerem Einwirken wird auch Mannit gebildet. — 4. Barytwasser wirkt bei 100° langsam, nach 50 Stunden ist vollständige Zersetzung in Mannitan und essigsauren Baryt erfolgt.

Löst sich in Wasser, auch in kochendem ohne Zersetzung; in

Weingeist und Aether, nicht in Schwefelkohlenstoff.

# Bibuttersäuremannitanester. $C^{28}H^{24}O^{14} = C^{12}H^{10}O^8, 2C^8H^7O^3$ .

Berthelot. N. Ann. Chim. Phys. 47, 319; Chim. organ. 2, 188; Lieb. Kopp 1856, 658.

Mannite monobutyrique. BERTHELOT. Vergl. VII, 790.

Wird reichlicher als Essig-Mannitanester durch 10stündiges Erhitzen von Mannit mit Buttersäure auf 200° erhalten und wie Essigmannitanester gereinigt.

Halbflüssige zähe Masse mit mikroskopischen Nadeln untermengt, in der Wärme dünnflüssig und von schwachem Geruch. Neutral. Schmeckt sehr bitter. Verdampft beim Erhitzen auf Platinblech in dicken Dämpfen fast ohne Zersetzung. Beim Zerlegen mit Barytwasser werden 60,4 Proc. Buttersäure und 52,2 Proc. Mannitan erhalten (Rechnung 57,9 Proc. C6H8O4; 54,0 Proc. C12H12O10).

			BERTHELOT. Mittel.	
28 C	<b>1</b> 68	55,26	54,85	
24 н	24	7,89	7,85	
14 0	112	36,85	37,30	
C28H24O14	304	100,00	100,00	

Zersetzungen. 1. Bei raschem Erhitzen verkohlt ein kleiner Theil der Verbindung, verbrennt mit weisser, leuchtender Flamme und gleichem Geruch wie Tartersäure. — 2. Durch mehrmonatliche Berührung mit weingeisthaltigem Wasser, oder bei mehrstündigem Kochen wird etwas Säure in Freiheit gesetzt. Vollständige Zer-

setzung in Buttersäure und Mannitan tritt durch Erhitzen mit Wasser auf  $240^{\circ}$  ein. — 3. Weingeistige Salzsäure bildet schon in der Kälte Mannitan und Buttervinester. — 4. Ebenso wird die Verbindung durch Erhitzen mit Barytwasser oder mit Bleioxyd auf 120° in Mannitan und buttersaures Salz zerlegt. — 5. Wird durch überschüssige Buttersäure bei 200 bis 250° in Quadributtersäuremannitanester verwandelt.

Löst sich nicht in Wasser, wenig in Schwefelkohlenstoff, leicht in Weingeist und Aether.

# Quadributtersäuremannitanester. $C^{44}H^{36}O^{18} = C^{12}H^{8}O^{6}, 4C^{8}H^{7}O^{3}$ .

BERTHELOT. A. a. O.

Mannite dibutyrique. Vergl. VII, 791.

Wird durch Erhitzen von Bibuttersäuremannitanester mit tiberschüssiger Buttersäure bei 200 bis 250° erhalten und wie Essigmannitanester gereinigt. — Wird ein Gemenge von Mannit, Buttersäure und Vitriolöl nach gleichen Theilen nach Stägigem Stehen mit Wasser verdünnt, mit kohlensaurem Kali neutralisirt und mit Aether geschüttelt, so nimmt derselbe ein Oel auf, das 58,3 Proc. C und 7,8 H bält, aber bei der Zerlegung ausser Buttersäure und Mannitan etwas Schwefelsäure liefert.

Farbloses, bitteres, neutrales Oel, beim Erhitzen auf Platinblech ohne Rückstand verdampfend.

			BERTHELOT.		
44 C	264	59,47	59,8		
36 H	36	8,11	8,2		
180	144	32,42	32,0		
C44H36O18	444	100,00	100.0	1	

Löst sich in Weingeist und wird durch Wasser gefällt.

# Bernsteinmannitanester. $C^{20}H^{14}O^{14} = C^{12}H^{10}O^{8}$ , $C^{8}H^{4}O^{6}$ .

VAN BEMMELEN. Scheikund. Verhandelingen un Onderzoek. 2. Deel, 1. Stuck. Rotterdam 1858, Onderzoek 13; Ausz. Lieb. Kopp 1858, 434.

Succino-Mannitan. Vergl. VII, 791 und 792.

Man erhitzt gleiche Atome Mannit und Bernsteinsäure im Oelbade auf 170°, wo das Gemenge unter Fortgehen von Wasser zur gelben Flüssigkeit schmilzt, dann zur dunkelgrauen, harten Masse erstarrt, die man zerreibt und mit Weingeist auskocht. Geschmacklos. Neutral.

			VAN BRMMELEN.		
	В	ei 170 bis 180	)° <b>.</b>	Mittel.	100
	20 C	120	48,78	48,90	\$ 3mg
	14 H	14	<b>5,6</b> 8	5,58	the state of
	14 0	112	45,54	45,57	45 p (143)
1.1	C20H14O14	246	100,00	100,00	/ الله الله الله الم

Wird durch langes Kochen mit Wasser zersetzt. — Löst sich in Vitriolöl und in warmer Salpetersäure, dabei wird Bernsteinsäure frei und Mannit von den Säuren gebunden. — Wird durch Kochen mit Bleioxyd unter Ausscheidung von bernsteinsaurem Bleioxyd zerlegt, ein Theil des Bleioxyds bleibt als mannitbernsteinsaures Salz gelöst.

Löst sich nicht in Wasser, Weingeist und Aether.

### Mannitartersäure. C<sup>30</sup>H<sup>18</sup>O<sup>35</sup> oder C<sup>60</sup>H<sup>36</sup>O<sup>70</sup>.

Berthelot. N. Ann. Chim. Phys. 47, 330; Chim. organ. 2, 200; Lieb. Kopp 1856, 660.

 ${\it Acide mannitartrique \ oder \ mannitritartrique. -- \ Nur \ in \ Verbindungen \ bekannt. \ Vergl. \ VII, \ 791.}$ 

Man erhitzt ein Gemenge von gleichen Theilen Mannit und Tartersäure 5 Stunden im offenen Gefässe auf 100 bis 120°, wo eine klebrige, sehr saure Masse entsteht, ein Gemenge von Mannitartersäure, Tartersäure und Mannit. Diese zerreibt man mit kohlensaurem Kalk und wenig Wasser, bis sie neutral reagirt, filtrirt und fällt mit Weingeist. Der niederfallende mannitartersaure Kalk, durch wiederholtes Auflösen in Wasser und Fällen mit Weingeist gereinigt, in wässriger Lösung mit der berechneten Menge Oxalsäure zerlegt, liefert wässrige Mannitartersäure, die beim Kochen allmählich in Mannit und Tartersäure zerfällt.

Mannitartersäure ist *dreibasisch*. Berthelot. Nimmt man in einem At. der Säure 1 At. Mannit, C<sup>12</sup>, an, so ist sie als C<sup>60</sup>H<sup>36</sup>O<sup>70</sup> und sechsbasisch zu betrachten. Kr. Ihre Salze werden durch Erhitzen mit Kalkhydrat bei 100° nach 50 bis 60 Stunden in Mannit, Mannitan und Tartersäure zerlegt.

Mannitartersaurer Kalk. — Drittel. — Weisses, lockeres, amorphes Pulver, im frischgefällten Zustande leicht, nach dem Trocknen schwierig in Wasser löslich, durch Weingeist fällbar. Hält nach dem Trocknen im Vacuum 6 At. Wasser zurück, von denen beim Erhitzen auf 140° 4 At., 6,2 Proc. betragend (Rechn. 6,1 Proc. HO), fortgehen.

Ir	n Vacuum.		BERTHELOT.	
30 C	180	30,56	30,1	
21 H	21	3,57	$^{3,9}$	
38 0 3 CaO	304 84	$51,61 \\ 14.26$	52,4 13,6	
 C30Ca3H15O35,6HO	589	100,00	100,00	

Mannitartersaure Magnesia. — Wird wie das Kalksalz unter Anwendung von Magnesia alba erhalten. Fällt beim Vernischen seiner wässrigen Lösung mit Weingeist als halbflüssige weiche Masse nieder. Löst sich etwas leichter in wässrigem Weingeist als das Kalksalz. Das im Vacuum getrocknete Salz verliert beim Erhitzen auf 140° 31,2 Proc. Wasser, 30 At. entsprechend (Rechnung 31,36 Proc.).

I	m Vacuun	n,	BERTHELOT.
30 C 45 H 62 O 7 MgO	180 45 496 140	20,91 5,23 57,61 16,26	20,7 5,1 57,5 16,7
C30Mg3H15O35,4MgO+3OAq.	861	100,00	100,0

### Citromannitanester.

### $C^{24}H^{14}O^{18} = C^{12}H^{10}O^{8}, C^{12}H^{4}O^{10}.$

VAN BEMMELEN. Scheikund. Verhandelingen un Onderzoekingen. 2. Deel, 1. Stuck, Rotterdam 1858, Onderz. 17; Ausz. Lieb. Kopp 1858, 434. Citro-Mannitan. Vergl. VII, 792.

Man erhitzt ein Gemenge von Citronensäure und Mannit nach gleichen Atomen auf 130 bis 140°, bis die Masse trocken, zerreiblich und geschmacklos geworden.

Lichtgelbe, sehr hygroskopische Masse, die sich beim Kochen mit Wasser, Weingeist und Alkalien, beim Uebergiessen mit Vitriolöl oder Salpetersäure wie Bernsteinmannitanester zerlegt. — Löst sich nicht in Wasser, Weingeist und Aether.

•		Bei 150°.					Bei 150°.		VAN BEMMELEN. Mittel.	1 (2+1) 1 = 1 - 14 (1)	
	24 C 14 H 18 O	144 14 144	47,68 4,63 47,69	47,12 4,83 48,05	gi dell						
	C24H14O16	302	100,00	100,00	doctori						

### Bicitromannitanester.

4 1 14 1 13 9 5

 $C^{36}H^{20}O^{30} = C^{12}H^{12}O^{10}, 2C^{12}H^{4}O^{10}.$ 

VAN BEMMELEN. A. a. O.

Vergl. VII. 791 und 792. — Man erhitzt 1 At. Mannit mit 2 At. Citronensäure auf 140°, bis es hart, trocken und geschmacklos geworden. — Hellgelbe, neutrale Masse, durch einiges Kochen mit Wasser oder mit Barytwasser zerlegbar.

			VAN BEMMELEN. Mittel.	
36 C 20 H 30 0	$216 \\ 20 \\ 240$	45,38 4,20 50,42	45,46 4,46 50,08	*-
C36H20O30	476	100,00	100,00	

### Bibenzoemannitanester.

 $C^{40}H^{20}O^{44} = C^{12}H^{10}O^{8}, 2C^{14}H^{5}O^{3}.$ 

BERTHELOT. N. Ann. Chim. Phys. 47, 327; Chim. organ. 2, 193; Lieb. Kopp 1856, 660.

Mannite benzoique oder monobenzoique. Vergl. VII, 790.

Wird durch 10stündiges Erhitzen von Mannit mit Benzoesäure auf 200° erhalten und wie Essigmannitanester gereinigt, bis er neutral reagirt.

Zähes, halbfestes Harz, das sich zu Fäden ausziehen lässt. Neutral, anfangs geschmacklos, dann bitter und gewürzhaft.

40 C 20 H 14 O	Bei 120°.  240 20 112	64,52 5,37 30,11	BERTHELG r. 64,1 5,8 30,1	
 C40H20O14	372	100,00	100,00	

Riecht beim *Erhitzen* auf Platinblech nach gebratenen Aepfeln, verkohlt und verbrennt ohne Rückstand. Beim Erhitzen im Röhrchen werden Nadeln von Benzoesäure erhalten. — Verflüssigt sich bei mehrmonatlichem Stehen mit weingeisthaltigem *Wasser*, wird sauer und entwickelt Geruch nach Benzoevinester. — Durch weingeistige *Salzsäure*, *Barytwasser* und *Bleioxyd* schwieriger zerlegbar als Bibuttersäuremannitanester. — Wird durch viel überschüssige *Benzoesäure* bei 200 bis 250° langsam in Hexabenzoemannitanester verwandelt.

Löst sich nicht in Wasser, kaum in Schwefelkohlenstoff, leicht in Weingeist und Aether.

### Hexabenzoemannitanester.

 $C^{96}H^{36}O^{22} = C^{12}H^{6}O^{4}, 6C^{14}H^{5}O^{3}.$ 

BERTHELOT. A. a. O.

Mannite tribenzoique. Vergl. VII, 790. — Man erhitzt Bibenzoe-mannitanester mit viel überschüssiger Benzoesäure im zugeschmolzenen Rohr 20 Stunden auf 200 bis 250°, entzieht dem Product die gebildete neutrale Verbindung, behandelt diese ein 2. Mal mit überschüssiger Benzoesäure in gleicher Weise und reinigt das Product wie Essigmannitanester.

Festes, neutrales Harz, das durch Erhitzen mit Kalkhydrat zerlegt wird, 73,4 Proc. C, 5,2 H und 21,4 0 hält, der Formel C<sup>96</sup>H<sup>36</sup>O<sup>22</sup> entsprechend (Rechnung 73,1 Proc. C, 4,6 H und 22,3 0).

### Nitromannit.

### $C^{12}N^6H^8O^{36} = C^{12}H^8X^6O^{12}$ .

FL. DOMONTE U. MÉNARD. Compt. rend. 24, 89 u. 391; N. J. Pharm. 12, 159; Pharm. Centr. 1847, 892.

SOBREBO. Compt. rend. 25, 121; Ann. Pharm. 64, 397; Dingl. 105, 378.

A. STRECKER. Ann. Pharm. 73, 59.

A. KNOP. Pharm. Centr. 1849, 806; 1850, 49; J. pr. Chem. 48, 369; 49, 228; Ann. Pharm 74, 347.

A. u. W. Knop. Pharm. Centr. 1852, 129; Ausführl. J. pr. Chem. 56, 337.

Mannite quintinitrique, Domonte u. Ménard, trinitrique. Berthelot.

Darstellung. Man übergiesst 1 Th. gepulverten Mannit mit wenig Salpetersäure von 1,5 spec. Gew., reibt bis zur Lösung, fügt etwas Vitriolöl, dann abwechselnd Salpetersäure und Vitriolöl hinzu, bis  $4^{1}/_{2}$  Th. Salpetersäure und  $10^{1}/_{2}$  Th. Vitriolöl verbraucht sind. Man vermischt die breiartige Masse mit viel Wasser, sammelt den ausgeschiedenen Nitromannit und reinigt durch Umkrystallisiren aus Weingeist. Strecker. Knop. In der Mutterlauge bleibt wenig eines weit leichter schmelzbaren Products, nach dem Neutralisiren mit kohlensaurem Kall durch Aether ausziehbar. Bebtherlot.

Eigenschaften. Weisse, seidenglänzende Nadeln, die bei 68 bis 72° schmelzen. Béchamp (Compt. rend. 51, 258).

			Domonte u. Ménard.	SVANBERG u. Staaf.	STRECKER.	
12 C 6 N	72 84	15,93 18,58	17,20 17,25	19,40	16,07 18,20	
8 H 36 O	8 288	1,77 63,72	1,85 63,70	2,15	1,94 63,79	
C12X6H8O12	452	100,00	100,00		100,00	-

Frühere Formeln, deren Unrichtigkeit Strkcker nachwies (es ist der Uebersichtlichkeit wegen der Stickstoff stets als Untersalpetersäure ausgedrückt): C¹²H¹X⁵0¹², Domonte u. Ménard, C¹²H³X⁴0¹³, Svanberg u. Staaf (Berz. Jahresb. 1849, 360), C¹²H³X⁵0¹², Stenhouse (Ann. Pharm. 70, 218). Svanberg u. Staaf's Analysen geben Berthelot (Chim. organ. 2, 195) Veranlassung, das von ihnen untersuchte Product als Mannite dinitrique, C6H⁴X²0⁵(=C¹²H⁵X⁴0¹0, anzusehen, wozu nach Strecker's Erörterungen selbst dann kein triftiger Grund vorliegt, wenn spätere Untersuchungen (wie beim Dulcit) die Existenz zweier Nitroverbindungen nachweisen sollten. Kr. — Nach Knop u. Anderen hält Nitromannit Salpetersäure als näheren Bestandtheil, wofür ähnliche Gründe, wie die bei Schiessbaumwolle (VII, 620) angeführten sprechen.

Zersetzungen. 1. Bei mehrjährigem Aufbewahren erleidet Nitromannit eine freiwillige Zersetzung, bei der rothe Dämpfe und Salpetersäure auftreten. Strecker. Vergleiche die entsprechende Zersetzung des Dulcits. — 2. Entwickelt beim Erhitzen auf 90° regelmässig rothe Dämpfe und lässt harten, weissen, leicht zerreiblichen Rückstand. Bechamp (Compt. rend. 51, 258). Schmilzt bei vorsichtigem Erhitzen im Proberohr unter schwacher Entwicklung rother Dämpfe und erstarrt beim Erkalten krystallisch. Bei wenig stärkerem Erhitzen tritt unter reichlicher Entbindung rother Dämpfe Verpuffung ein, ohne dass ein Rückstand bleibt. Strecker. — 3. Explodirt nicht bei gelindem Reiben, Strecker, aber unter dem Hammer mit starkem Knall, anscheinend ohne salpetrige Dämpfe, und entzündet beigemengtes Schiesspulver. Sobrero. — 4. Vitriolöl löst Nitromannit reichlich und ohne Gasentwicklung, auch Zusatz von Kupferspänen bewirkt keine Veränderung, aber wenige Tropfen Wasser entbinden reichliche rothe Dämpfe, während sich die Lösung durch Aufnahme von Kupfer grün Mit 2-4 Proc. Wasser verdünntes Vitriolöl entfärbt. Strecker. wickelt nach einigem Stehen aus Nitromannit farblose Dämpfe von Salpetersäure. Knop. - 5. Fügt man zu weingeistigem Nitromannit viel überschüssiges Hydrothion-Ammoniak, das völlig mit Hydrothion

gesättigt ist, so wird er unter Entwicklung von viel Ammoniak und Abscheidung von Schwefel zu Mannit reducirt. Falls man weniger mit Hydrothion beladenes Hydrothion-Ammoniak anwandte, bleibt beim Verdunsten ein gefärbtes Product, das ausser Manuit das Ammoniaksalz einer organischen Säure hält. Drssaignrs (Compt. rend. 33, 462). Vergl. auch KNOP (Pharm. Centr. 1849, 807). - 6. Wird durch anhaltendes Kochen mit wässrigem 2-fach-schwefligsauren Ammoniak, das völlig mit schwesliger Säure gesättigt ist, zu Mannit reducirt, unter Bildung von schwefelsaurem, salpetrigsaurem und salpetersaurem Ammoniak. A. u. W. KNOP. Schwesige Saure und Hydrothion scheinen nicht einzuwirken. Knop. - 7. Wird durch essigsaures Eisenoxydul zu Mannit, Béchamp (N. Ann. Chim. Phys. 46, 354), grösstentheils zu Mannitan reducirt. Berthelot. Durch Behandeln mit Salzsäure und Eisen, Kupfer oder Zink werden Mannit und viele Zersetzungsproducte erzeugt. Knop. -8. Wird durch kochendes wässriges oder kaltes weingeistiges Kali unter rothbrauner Färbung gelöst. Strecker. — 9. Wird durch 40stündiges Erhitzen mit Barytwasser auf 100° unter Bildung von salpetersaurem Baryt mit gelber Farbe gelöst, ohne dass Mannit oder Mannitan nachgewiesen werden können. Berthelot (N. Ann. Chim. Fhys. 47, 340).

Nitromannit löst sich in Weingeist und Aether, besonders in

der Wärme.

### Zweiter Anhang zu Mannit.

Mannitsäure. C12H12O14

GORUP-BESANEZ. Ann. Pharm. 118, 257.

DÖBERKINRR (*J. pr. Chem.* 28, 498 und 29, 452) bemerkte bereits die Bildung einer nicht flüchtigen Säure durch Platinmohr aus Mannit. — Entsteht hel der Oxydation des Mannits unter Einstuss des Platinmohrs (VII, 788), vielleicht auch mit Hülfe von Salpetersäure (VII, 789).

Darstellung. Man vermischt 1 Th. Mannit mit 2 Th. Platinmohr, befeuchtet das Gemenge mit Wasser und überlässt es bei einer 30 bis 40° nicht übersteigen Jen Temperatur unter öfterem Ersatz des verdunsteten Wassers so lange sich selbst, als noch unzersetzter Mannit vorhanden, wozu bei Anwendung von 20 bis 30 Gr. Mannit etwa 3 Wochen erforderlich sind Steigt die Temperatur über 40°, so tritt weitere Veränderung der Säure, oder falls das Gemenge trocken wird, biswellen Verglimmen ein. Man erschöpft die Masse mit Wasser, fällt die Lösung mit bleiessig, sammelt und wäscht den Niederschlag und zerlegt ihn unter Wasser mit Hydrothion. Die vom Schwefelblei abfiltrirte Lösung wird anfangs im Wasserbade, dann, wenn sie sich zu färben beginnt, im Vacuum über Vitriolöl verdunstet.

Eigenschaften. Gummiartige, amorphe Masse, ohne alle Zeichen von Krystallisation. Schmeckt stark und rein sauer.

Zersetzungen. 1. Färbt sich beim Erhitzen auf  $80^{\circ}$  braun, endlich fast schwarz unter Gasentwicklung. — 2. Bläht sich beim Erhitzen auf Platinblech auf, fängt Feuer und verbrennt mit leuch-52

L. Gmelin, Handb. VII. Org. Chem. IV.

tender Flamme und Geruch nach Caramel, Kohle zurücklassend. 3. Bräunt sich beim Erhitzen ihrer wässrigen Lösung. — 4. Wässrige Manuitsäure scheidet beim Erwärmen aus Kupferoxydkali Oxydul, aus salpetersaurem Silberoxyd Metall.

Verbindungen. Mannitsaure löst sich in Wasser nach allen Verhältnissen. Die conc. Lösung liefert beim Schütteln mit wässrigen 2-fackschwestigsauren Alkalien keine Krystalle.

Mit Basen. — Wässrige Mannitsäure zerlegt die kohlensauren Salze unter Aufbrausen und löst Zink und Eisen unter Wasserstoffentwicklung. Die halb-mannitsauren Salze, C¹²H¹⁰M²O¹¹, sind mit Ausnahme des Blei- und Silberoxydsalzes leicht löslich in Wasser, meistens amorph, oder körnig-krystallisch. Sie lösen sich nicht in Weingeist und, wenn sie dadurch gefällt waren, nach dem Trocknen nur schwierig in Wasser, indem sie in kochendem Wasser unter theilweiser Zersetzung zu harzigen Massen zusammenkleben. Sie sind sehr leicht zersetzbar. — Mannitsäure bildet anch basische Salze; einfach-saure vermochte Gorup-Besanke nicht zu erhalten. Die wässrige Säure wird durch Kalk-, Magnesia-, Thonerde-, Zink-, Kadmium-, Kupfer-, Silber- und Ouecksilbersalze nicht gefällt.

Mannitsaures Kali. — Mit wässrigem Kali genau neutralisirte Mannitsäure trübt sich auf Zusatz von viel Weingeist von 90 Proc. und scheldet bräunliche halbflüssige Masse, vielleicht halb-mannitsaures Kali aus. Die zur Hälfte oder völlig mit Kalilauge neutralisirte Lösung erleidet beim Stehen oder Verdunsten im Wasserbade braune Färbung und Zersetzung, ohne Krystalle abzuscheiden.

Mannitsaurer Baryt. — Ueberschüssiges Barytwasser fällt wässrige Mannitsäure. Die mit Barytwasser neutralisirte klare Lösung der Mannitsäure wird beim Verdunsten im Wasserbade wiederholt sauer, wegen Zersetzung. Der mannitsaure Baryt enthält weniger Baryt, als der Formel des halb-sauren Salzes entspricht.

Mannitsaurer Kalk. — Kalkwasserverhältsich wie Barytwasser gegen Mannitsäure. Man erwärmt wässrige Mannitsäure mit kohlensaurem Kalk, so lange noch Aufbrausen erfolgt und bis die Lösung neutral geworden, fügt zum erkälteten Filtrat 2 Maass Weingeist von 0,82 spec. Gew., sammelt die niederfallenden Flocken, wäscht sie mit Weingeist, löst nochmals in Wasser und fällt wieder mit Weingeist. — Weisses erdiges Pulver; falls der Niederschlag unter Weingeist erhitzt wurde, mikroskopische runde Körner, ohne deutliche Krystallform. Verliert bei 100° anhängendes Wasser. — Löst sich nach dem Trocknen nur theilweis in Wasser und schmilzt beim Kochen damit zum braunen Harz, das nach dem Erkalten spröde ist.

5, 00	Getrocknet		-1	GORUP-BESANEZ
12 C 10 H	72	30,76 4,28		30,33 4,39
2 Ca 14 O	40 112	17,09 47,87		16,69 48,59
C12H10Ca2O14	234	100,00	13, 1	100,00

Mannitsaures Bleioxyd. -- Essignaures und salpetersaures Bleioxyd fällen aus wässriger Mannitsaure Niederschläge, die von 54,82 bis zu

67,8 Proci wechseinde Mengen Bleioxyd (halten), während ein Theil der Mannitsäure gelöst bleibt. Bleiessig fällt wässrige Mannitsäure vollständig. — Halb. — Man kocht wässrige Mannitsäure mit Bleioxyd und filtrirt heiss, wo sich aus dem Filtrat ein körnig-krystallischer Niederschlag absetzt, während ein Theil des Salzes als Harz ungelöst bleibt und theilweise Zersetzung erleidet. — Verwandelt sich beim Kochen mit Wasser in weiches, nach dem Erkalten sprödes Harz.

115(6) 16 (16)	Tame of the	11.	GORUP-BESA	NEZ.
Mrs. 1 125	1. 'E 'm, i'n	at them la	Mittel.	1.4.4
nut sant 12 C , 168 2 Pb	207,4	51,66	17,64 2,37 51,45	A 1
milional dia 14 0te 19			28,54	·Oreg
C12H10Pb2O14	401,4	100,00	100,00	BUT III

Wässrige Mannitsäure verhindert die Fällung der *Eisensalze* durch Reagentien theilweis.

Mannitsaures Kupferoxyd. — Ammoniakalische Kupferoxydsalze fällen aus wässriger Mannitsäure grünen Niederschlag. Wässrige Mannitsäure löst beim Köclien wenig Kupferoxydhydrat, aber reducirt einen Thell. Aus der init essigsaurem Kupferoxyd vermischten wässrigen Säure fällt Weingeist blaugrünen Niederschlag, der mehr Kupferoxyd hält als das halbsaure Salz. — Halb. — Man erwärmt wässrige Mannitsäure mit grünem halb-kohlensauren Kupferoxyd (III, 388; bei Anwendung des blauen Kupfersalzes tritt leicht Reduction ein) und verdunstet die smaragdgrüne Lösung im Vacuum über Vitriolöl. Ein beim Erkalten der grünen Lösung sich bisweilen abscheidendes Salz pflegt mehr Kupferoxyd als das halbsaure zu halten. — Glänzend grüne, leicht zerreibliche Platten, unveränderlich bei 100%

	Bei 100°.		GORUP-BESANEZ.
12.C	72	27,97	27,29
10 H	10	3,88	4,09
2 Cu	63,4	24,63	24,73
.14 0	112	43,52	43,89
C12H 10Cu2C	14 11 2 257 A	100.00	100.00

Quecksilberoxydulsalze und Ammoniak fällen aus wässriger Mannitsäure weissen, allmählich grau werdenden Niederschlag.

Mannitsanres Silberoxyd. — Concentrirter wässriger mannitsaurer Kalk erstarrt beim Vermischen mit syrnpdickem salpetersauren Silberoxyd zum weissen Brei, den man mit kaltem Wasser auswäscht. — Hellolivengrünes oder grüngelbes Pulver. Zerlegt sich beim Erhitzen in der Fällungssüssigkeit vollständig unter Ausscheidung von Metall.

(1)(1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (		
nomiel to grobe and a		GORUP-BESANEZ.
di ses auca alo mm. ob		Mittel!
1 - 10 -12 Ca Makada 72 mm	17,56	14,52
in = 1000 H ada 5 10 0 cm	2,43	2,19
He daile 199 2 Ag 11 may 216	52,68	52,65 <sub>1</sub> ,
111 53) 111 14 0- 112 112 112 113	27,33	27,64
-last'es C12H49Ag2O14 511/410 11h.	100,00	

59

Mannitsäure löst sich in Weingeist nach allen Verhältnissen. kaum in Aether. I teld tellag saufetin Wall - Hall

- 6 1/2 0 H 32 101.

### Dulcit. C12H14O12. The serve of the ser

A. LAURENT. Compt. rend. 30, 41; Compt. chim. 1850, 364; Ann. Pharm. 76, 358; J. pr. Chem. 49, 403; Pharm. Centr. 1850, 217. — Compt. rend. 31, 694; Compt. chim. 1851, 29; Ann. Pharm. 80, 345; J. pr. Chem. 53, 170.

JACQUELAIN. Compt. rend. 31, 625; Compt. chim. 1851, 21; Ausz. Ann. Pharm. 80, 345; J. pr. Chem. 53, 163.

Dulcose, LAURENT; Dulcine, JACQUELAIN. - Findet sich in Knollen unbekannter Abkunft, die 1848 von Madagaskar in grosser Menge nach Paris gesandt wurden, und wird aus diesen durch kochendes Wasser ausgezogen. Beim Erkalten schiessen Krystalle von Dulcit an, während ein farbloser, unkrystallisirbarer Syrup bleibt. LAURENT.

Eigenschaften. Farblose, stark glänzende Säulen des 2- und 1gliedrigen Systems. Fig. 67, ohne t, aber mit m aus Fig. 69. Rhombisches Prisma u, dessen stumpfe Kante grade abgestumpft durch m; die Enden zugespitzt durch das Octaëder a, dieses durch die schiefe basische Fläche p abgestumpft. u:u (vorn) = 112°; u:u (seitlich) = 68°. u:m = 146°; m:p = 113° 45′ (berechn.); u:p = 109° 30′ (berechn.), a:p = 140° (beob.), a:u = 149° 30′ (beob.); a":p = 115° 48′ (aus obigen Angaben berechn.), = 145° (beob.); a":u = 144° (berechn.) = 135° 30′ (beob.) = 144° (berechn.) = 145° (beob.) = 145° (b 115° (beob.), a":u = 134° 42' (berechn.) = 135° 30' (beob.). LAURENT. Schmilzt gegen 1900, LAURENT, bei 1820 und erstarrt bei 1810, Jac-QUELAIN, krystallisch. Kracht zwischen den Zähnen. Geruchlos, schmeckt schwach süss. LAURENT. Ohne Rotationsvermögen. Biot. JACQUELAIN. Neutral Unter denselben Umständen wie Mannit sublimirbar. BERTHELOT.

			LAUR	RNT.	JACQUELAIN	
			Früher.	Später.	10.71	
12 C	72	39,56	38,14	39,20	39,69	
14 H	14	7,69	7,66	7,61	7,70	
12 0	96	52,75	54,20	53,19	€ 52,61	
C12H14O12	182	100,00	100,00	100,00	100,00	

LAURENT und JACQUELAIN gaben früher andere Formeln. SOUBEIRAN (Compt. rend. 30, 339) hielt Dulcit für einerlei mit Mannit, worauf LAURENT seine Isomerie mit Mannit anerkannte.

Zersetzungen. 1. Verliert beim Erhitzen über 1900 etwa 9 Proc. Wasser; ist der Verlust auf 10 Proc. gestiegen, so färbt sich der Rückstand und entwickelt brenzliche Producte, aber in Wasser gelöst, liefert er unveränderte Krystalle von Dulcit. LAURENT. Ohne Zweifel findet hierbei Bildung von Dulcitan und Rückbildung desselben zu Dulcit statt, wie Berthelot (Chim. organ. 2, 209) dieses auch annimmt (ob auf Versuche gestützt?). Zerlegt sich beim Erhitzen auf 2750 unter Entwicklung von Kohlenoxydgas; ohne betruchtliche Färbung, zwischen 280 und 290° werden reichliche Mengen von Gasen entwickelt, die nach Essigsäure und Aceton riechen. Jacquelain. Es werden bei der trocknen Destillation dieselben Producte wie aus Mannit erhal-

- ten, ohne dass Kohle bleibt, LAURENT, 2. Geräth beim Erhitzen kleiner Mengen auf Platinblech anscheinend ins Sieden, indem sich Gase und Dämpfe von Dulcit bilden, die sich entslammen und vollständig verbrennen Jacquelain. — 3. Trocknes Chlorgas wirkt im Sonnenlichte nicht auf Dulcit, auch nicht beim Einleiten in die auf 40° erwärmte Lösung. Aber leitet man Chlorgas über schmelzenden Dulcit, so wird Wasserstoff entzogen und Salzsäure gebildet, welche letztere theilweis mit dem Rest des Dulcits zu einer gepaarten Säure vereinigt bleibt. JACQUELAIN. Löst man das durch Chlor gebildete Product In Wasser, wobei sich lockere braune Flocken abscheiden, filtrirt, verjagt das überschüssige Chlor durch Aufkochen, fällt alie Salzsäure durch die genügende Menge schwefelsaures Silberoxyd, dann die Schwefelsäure durch Barytwasser, so bleibt eine neutrale, barythaltige und wiederum salzsäurehaltige Flüssigkeit, durch Schwefelsäure und durch salpetersaures Silberoxyd fällbar. Versetzt man dieselbe aufs neue mit schwefelsaurem Silberoxyd, so wird Chlorsilber und ein lösliches Silbersalz erhalten, das beim Verdunsten im Vacuum als unkrystallisirbare klebrige Masse zurückbleibt. Jacquelain. — 3. Verhält sich gegen Zweifach-Jodyhosphor wie Mannit. Berthelot (chim. organ. 2, 208). — 4. Durch Salpetersäure wird Dulcit in Schleimsäure verwandelt. LAURENT. Kocht man Dulcit nach Lie-BIG'S Methode (VII, 662, beim Milchzucker) mit Salpetersäure, so werden Schleimsäure, Oxalsäure und Traubensäure erhalten. So lange die Bildung der letzteren Säure noch fortdauert, hält die Lösung einen tartersaures Kupferoxydkali nach Art des Traubenzuckers reducirenden Stoff. Während also Milchzucker mit Salpetersäure (Rechts-) Tariersäure liefert, wird aus Dulcit bei gleichem Verfahren (inactive) Traubensäure erhalten. CARLET (compt. rend. 51, 137 und 53, 343). - 5. Aus der Lösung in rauchender Salpetersäure wird Dulcit durch Zusatz von Vitriolöl und Einglessen in Wasser als Hexanitrodulcit gefällt.
- 4. Löst sich langsam in Vitriolöl ohne Färbung und bildet Dulcitschwefelsäure. Erhitzt man die Lösung über 40 bis 50°, so schwärzt sie sich unter Freiwerden von Kohlensäure und schwefliger Säure. Jacquelain. Nach Berthelot wird Dulcit bei 100° weder durch Vitriolöl noch durch rauchende Salzsäure verkohlt. Mit 20 Th. Wasser verdünntes Vitriolöl bildet bei 6stündigem Erhitzen auf 100° noch etwas Dulcitschwefelsäure, ohne den Rest des Dulcits zu verändern. Verdünnt man die Lösung von Dulcit in Vitriolöl und neutralisitt mit kohlensaurem Baryt, so wird wässriger dulcitschwefelsaurer Baryt erhalten, der beim Verdunsten im Vacuum als durchscheinende klebrige Masse zurückbleibt, von bitterem, und scharfem Geschmack, in verdünntem Weingeist, weniger in absolutem und nicht in Aether löslich, nicht fällbar aus seinen Lösungen durch wässriges salpetersaures Bleioxyd und Silberoxyd. Aus seiner mit Bleiessig vermischten Lösung fäilt Weingeist dulcitschwefelsaures Bleioxyd. Jacquelain.

BECHAMP (Compt. rend. 51, 257). Wasser fällt die salpetersaure Lösung nicht.

5. Beim Erhitzen von Dulcit mit Essigsäure, Buttersäure, Benzoesäure und Stearinsäure auf 200°, mit Tartersäure auf 100° werden eigenthümliche Verbindungen, die Dulcitanide erhalten, welche in allen Beziehungen den Mannitaniden (VII, 790) gleichen und diesen entsprechend unter Aufnahme von Wasser in Dulcitan und Säure zerlegbar sind. Berthelot (compt. rend. 41, 452).

- 6. Beim Kochen mit verdünnten (oder concentricter, Jacquelain) Kalilange wird Dulcit aufgelöst und krystallisigt beim Erkalten unverändert. Laurent. Sehr conc. Kalilauge bildet beim Kochen einen durch Weingeist nicht fällbaren Syrup. LAUREAT. Durch schmelzendes Kalihydrat oder bei der trocknen Destillation mit Kalk-Kalihydrat wird Wasserstoff entwickelt, dem Spuren Ammoniak (aus dem Cyangehalt des Kali's? KR.) und wenig Sumpfgas beigemengt sind; zuweilen geht ein acetonartig riechendes Oel über. Im Rückstande bleiben kohlensaures, viel oxalsaures und wenig buttersaures Kali, letzteres nach dem Uebersättigen mit Schwefelsäure durch den Geruch kenntlich. Jacourlain. - 7. Scheidet aus turtersmirem Kupferoxydkali kein Kupferoxydul, auch nicht nach dem Kochen mit Säuren. Berthelot. halten tibsslekell, her t
- 8. Durch Bierhefe wird Dulcit nicht in Weingährung versetzt. Soubeiran. Jacquelain. Er erleidet dieselbe Zersetzung wie Mannit (VII, 793) in Weingeist, Milchsäure und Buttersäure, wenn er mit Küs (oder Pankreasgewebe) und Kreide bei 40° wochenlang in Berührung bleibt und bildet wie dieser in Berührung mit Testikelgeweben einen eigenthümlichen Zucker. Berthelot (N. Ann. Chim. Phys. 50, 348 und 372).

Verbindungen, Löst sich leicht in Wasser und krystallisirt aus der kochend gesättigten Lösung beim Erkalten. - Wässriger Dulcit 

löst Kalk. BERTHELOT.

Mit Baryt. - Man fügt Barytwasser zu wässrigem Dulcit und engt die Lösung in einem Kolben ein. Beim Erkalten scheiden sich 4seitige Säulen aus, die durch eine spitze Pyramide mit rechtwinklicher Grundfläche beendigt sind. Diese wäscht man rasch mit, wässrigem Weingeist. Verliert bei 170° 27,4 Proc. Wasser und hält 29,7 Proc. Baryum, der Formel C¹2H¹¹0¹²,2Ba0 + 14Aq eutsprechend (Rechnung 27,33 Proc. HO, 29,71 Ba). LAURENT.

Dulcit ist nicht fällbar dnrch wässrigen Bleizucker, oder Bleiessig, Laurent, nicht durch salpetersaures Silberoxyd und Dreifach - Chlorgold und wird auch bei Siedhitze nicht dadurch ver-Er wird aus seiner conc. Lösung durch, ändert. JACQUELAIN. ammoniakalischen Bleizucker niedergeschlagen. Berthelot.

Löst sich kaum in kochendem Weingeist. Laurent.

#### Anhang zu Dulcit. ist an Phys. have between The second of the second

Dulcitan.

C12H12O10

in a line in forest

BERTHELOT. Chim. organ. Paris 1860, 2, 209.

Wird durch längeres Erhitzen von Dulcit auf nahezu 200° oder durch Zerlegen von Dulcitaniden wie Mannitan (VII, 797) aus Mannit und Manitaniden erhalten und wie dieser gereinigt Berthelot.

Durch Reduction von Hexanitrodulcit und Quadrinitrodulcit mit Eisenoxydulsalzen wird ein dickflüssiger Syrup erhalten, wohl Dulcitan. Bkchamp (Compt. rend. 51, 258).

Kaum flüssiger, neutraler Syrup, der sich bei 120° merklich verflüchtigt, durch längere Berührung mit Wasser oder durch Erhitzen mit Barytkrystallen und Wasser theilweis wieder zu Dulcit wird.

Löst sich in Wasser und absolutem Weingeist, nicht in Aether.

### Gevaarte Verbindungen des Dulcits.

Buttersäuredulcitanester.

 $C^{28}H^{24}O^{14} = C^{12}H^{10}O^{8}.2C^{8}H^{7}O^{3}.$ 

BERTHELOT. Chim. organ. 2, 210.

Dulcit butyrique. - Wird aus Buttersäure und Dulcit bei 120° wie Essigmannitanester (VII, 802) erhalten und wie dieser gereinigt.

Farb- und geruchloses, dickflüssiges Oel, von bitterem und Geschmack nach Buttersäure Neutral. - Wird durch weingeistige Salzsäure in Buttersäurevinester und Dulcitan zerlegt.

Löst sich wenig in Wasser, leicht in Weingeist und Aether.

### Dulcitartersäure.

 $C^{28}H^{20}O^{30} = C^{12}H^{12}O^{10} \cdot 2C^{8}H^{4}O^{10}$ 

BERTHELOT. N. Ann. Chim. Phys. 54, 77.

des mannittartersauren Kalks (VII, 805) dargestellt wird und nach dem Trocknen im Vacuum Wasser zurückhält, von dem 11.7 Proc. bei 110° fortgehen (8 At., Rechnung = 11.8 Proc. HO).

740	Bei 110°.	•	BERTHELOT.
28 C	168	31,23	31,6
26 H	26	4,83	5,3
360	288	53,53	53,3
2 CaO	56	10,41	9,8
C26H16Ca2O30,8HO	<b>53</b> 8	100,00	100,0

100,0 lat also nach dem Trocknen im Vacuum C28H18Ca2O30 + 16HO.

### Benzoedulcitanester.

 $C^{40}H^{20}O^{44} = C^{12}H^{10}O^{8}, 2C^{14}H^{5}O^{3}.$ 

BERTHELOT. Chim. organ. 2, 211.

- 17

Dulcite benzoique. — Wird aus Dulcit und Benzoesäure wie Essigmannitanester (VII, 802) erhalten.

Dem Terpenthin ähnliches, neutrales Harz, das durch weingeistige Salzsäure unter Bildung von Benzoevinester, durch Kalkhydrat in benzoesauren Kalk und ein Gemenge von Dulcit und Dulcitan, 47 Proc. betragend, zerlegt wird.

Löst sich nicht in Wasser, leicht in Aether.

# Quadrinitrodulcit. $C^{12}N^4H^{10}O^{28} = C^{12}X^4H^{10}O^{12}$ .

BECHAMP. Compt. rend. 51, 257; Krit. Zeitschr. 3, 657.

Hexanitrodulcit geht bei der freiwilligen Zersetzung, die unter Freiwerden von salpetersauren Dämpfen bei 30 bis 45° in einem Monat erfolgt, ohne Aenderung seiner Krystallform völlig in diese Verbindung über.

Härtere und weniger biegsame Nadeln als Hexanitrodulcit, aus Weingeist in schönen durchscheinenden Säulen krystallisirbar. — Schmilzt bei 130° zur teigigen Masse, völlig bei 140° und entwickelt

bei 145° rothe Dämpfe.

Wird durch Eisenoxydutsalze reducirt und bildet nicht krystallisirbar n Syrup, wohl Dulcitan.

# Hexanitrodulcit. $C^{12}N^6H^8O^{36} = C^{12}X^6H^8O^{42}$ .

BÉCHAMP. Compt. rend. 51, 257.

Dulcine trinitrique = C6H4O3,3NO5. BÉCHAMP.

Man vermischt die Lösung von Dulcit in 5 Th. rauchender Salpetersäure mit 10 Th. Vitriolöl und giesst die sich trübende Mischung sogleich in viel Wasser. Der halbflüssige Niederschlag erstarrt langsam zur butterartigen Masse, die nach dem Waschen mit Wasser aus Weingeist in Nadeln erhalten wird.

Schöne farblose, biegsame Nadeln, die bei 68 bis 72° schmelzen.
Entwickelt beständig salpetersaure Dämpfe und geht endlich völlig in Quadrinitrodulcit über. — Wird durch Erhitzen auf 90° unter regelmässiger Entwicklung rother Dämpfe zu einer teigigen Masse, dann zu einem harten, zerreiblichen, weissen, sauren Product. — Wird durch Eisenoxydulsalze wie Quadrinitrodulcit zerlegt.

# Zuckerartiger Stoff C<sup>12</sup>H<sup>15</sup>O<sup>13</sup>. Melampy rit. C<sup>12</sup>H<sup>15</sup>O<sup>13</sup> oder C<sup>24</sup>H<sup>30</sup>O<sup>26</sup>.

HÜNEFELD. J. pr. Chem. 7, 233; 9,47; Ausz. Berz. Jahresber. 47, 312.
 W. Eichler. Ueber das Melampyrin, Moskau 1855; Ausz. Lieb. Kopp 1856, 665; N. Repert. 7, 529; Chem. Centr. 1859, 522; Chim. pure 2, 103.

Melampyrin. Findet sich im Kraut von Melampyrum nemorosum, Hünefeld, auch von Scrophularia nodosa und Rhinanthus crista galli.

Darstellung. 1. Man versetzt den Absud des blühenden getrockneten Krautes mit Kalkmilch bis zur alkalischen Reaction, kocht auf, filtrirt, engt auf ein kleines Maass ein und säuert mit Salzsäure an. Beim Erkalten und weiterem Einengen krystallisirt Melampyrit, der durch Umkrystallisiren aus Wasser leicht rein erhalten wird. Eichler. — 2. Man kocht mit salzsäurehaltigem Wasser aus, seiht ab, versetzt mit Kalkmilch bis zur schwach alkalischen Reaction, engt ein,

wo sich bernsteinsaurer Kalk abscheidet, und zersetzt den in das Filtrat übergehenden Melampyritkalk mit Salzsäure, wo Krystalle anschiessen, durch Umkrystallisiren zu reinigen. Eichler. — Hünkfeld verdunstet den Absud zum Syrup und lässt den Melampyrit herauskrystallisiren; aus den Mutterlaugen entfernt er die durch Bieizucker und Bleiessig fällbaren Stoffe, das überschüssige Blei durch Hydrothion und verdunstet wieder. Statt dessen fällt Eichler den Absud mit Bleizucker, kocht das Filtrat mit Bleioxyd, entfernt gelöstes Blei durch Hydrothion und verdunstet.

Eigenschaften. Farblose durchsichtige Säulen, meistens zu Krusten vereinigt. Weniger süss als Milchzucker. Spec. Gew. 1,466 bei 15°. Schmilzt bei 186° ohne Gewichtsverlust zur klaren Flüssigkeit, die beim Erkalten krystallisch, mit blumenkohlartigen Auswüchsen erstarrt. Neutral. Ohne Rotationsvermögen. Eichler.

Bei 10	0° oder gesch	ımolzen.	Eichlen. Mittel.	
12 C 15 H 13 O	72 15 104	37,70 7,85 54,45	37,79 7,83 54,38	
 C12H15O13	191	100,00	100,00	

Zersetzungen. 1. Geschmolzener Melampyrit färbt sich beim Erhitzen auf 280° schwach braun, aber erstarrt beim Erkalten noch krystallisch und verliert gegen 1 Proc. an Gewicht. — 2. Er stösst beim Erhitzen auf Platinblech schwachen Caramelgeruch aus, entzündet sich und brennt mit weisser Flamme. — 3. Löst sich in Vitriolöl zu Melampyritschwefelsäure und bräunt sich beim Erhitzen. - 4. Löst sich leicht in warmer Salpetersäure von 1,32 spec. Gew. und krystallisirt beim Erkalten anscheinend unverändert. Beim Erhitzen wird unter Entwicklung salpetriger Dämpfe Schleimsäure und Oxalsäure gebildet. - Die Lösung in kalter Salpeterschwefelsäure scheidet auf Zusatz von Wasser ein Oel aus, des sich in Weingeist und Aether unter Rücklassung eines weissen Pulvers löst. Letzteres wird bei eintägigem Einwirken von nur 6 Th. Salpeterschwefelsäure fast alle'n erhalten, während 10 bis 15 Th. Säure bei 20 bis 25° in 2 bis 3 Tagen hauptsächlich das in Aether lösliche Product bilden, welches aber selbst ein Gemenge von einer krystallisirbaren und einer öligen Nitroverbindung Aus der in Aether unlöslichen pulverförmigen Nitroverbindung wird durch Hydrothionammoniak Melampyritammoniak erhalten, Eichler.

Melampyrit wird weder durch Kochen mit verdünnten Säuren oder Alkallen, noch durch tartersaures Kupferoxydkali zersetzt. Er verändert sich nicht durch Erhitzen mit verdünnter Schwefelsäure und 2fach-chromsaurem Kall und reducirt mit Kalilauge vermischt kein Quecksilberoxyd. Nicht gäh-

rungsfähig mit Bierhefe, Eichler.

Verbindungen. Löst sich in 25,5 Th. Wasser von 150, leicht in kochendem Wasser.

Melampyrit verbindet sich mit den Basen. Die Verbindungen mit den Alkalien und alkalischen Erden sind in Wasser löslich, die mit Bleioxyd und Kupferoxyd in Wasser unlöslich. Wässriger Melampyrit fällt die Metallsalze nicht. Eichler.

Mit Ammoniak. — Melampyrit krystallisirt aus heissem wässrigen Ammoniak oder nach dem Erhitzen damit auf 120° unverändert,

aber beim Zerlegen von Nitromelampyrit (VII, 817) mit Hydrothion-Ammoniak, oder durch doppelte Zersetzung von Melampyritbaryt oder -Kalk mit kohlensaurem Ammoniak schiessen aus dem eingeengten Filtrat alkalisch reagirende, wasserhelle grade Säulen an, die bei 1000 kein Ammoniak verlieren, beim Erbitzen unter Freiwerden von Ammoniak verkohlen, ohne vorher zu schmelzen und durch Säuren in Melampyrit und ein Ammoniaksalz zerlegt werden. Diese lösen sich leicht in Wasser. Eichler.

Mit Kali. — Warmes weingeistiges Kali löst Melampyrit und scheidet beim Stehen Nadeln ab, von ätzend alkalischem Geschmack, leicht löslich in Wasser, die an der Luft Wasser und Kohlensäure aufnehmen und zu einem Gemenge von Melampyrit mit kohlensaurem Kali werden. Eichler.

Mit Natron. — Der Kaliverbindung ähnliché kleine flache Nadeln, weniger leicht löslich in Weingeist.

Melampyrit-Baryt. — Beim Erhitzen von Melampyrit mit Wasser und Barytkrystallen entsteht eine klare Lösung, die beim Erkalten sechsseitige Säulen ausscheidet. Löst sich leicht in warmem Wasser, wenig in Weingeist, ohne dass dieser die wässrige Lösung fällt. Verliert bei 120° 26,73 Proc. Wasser. Eichler.

			EICHLER.
C <sup>12</sup> H <sup>15</sup> O <sup>13</sup> 2 BaO 14 HO	191 153,2 126	40,64 32,58 26,78	32,05 A A A A A A A A A A A A A A A A A A A
C12H15O13,2BaO+14HO	470,2	100,00	0 1001

Wässriger Melampyrit löst Kalk. — Verbindet sich nicht mit Magnesia.

Melampyrit-Bleioxyd. — Bleizucker und Bleiessig fällen wässrigen Melampyrit nicht. Aus ammoniakalischem Bleizucker fällt wässriger Melampyrit weissen Niederschlag, der nach dem Trocknen im Wasserstoffstrom bei 100° 77,68 Proc. Bleioxyd hält, der Formel C¹²H¹⁵0¹³,6Pb0 entsprechend (Rechnung 77,84 Proc. Pb0). Eichler.

Melampyrit-Kupferoxyd. — Beim Kochen von Melampyrit mit Kupfervitriol und Kali wird eine klare blaue Lösung erhalten. — Aus wässrigem Melampyrit fällt ammoniakalischer Kupfervitriol hellblauen Niederschlag, der nach dem Waschen mit schwachem wässrigen Ammoniak bei 100° grün wird und 55,25 Proc. Kupferoxyd hält, also nach der Formel C¹²H¹⁵O¹³,6CuO zusammengesetzt ist (Rechnung 55,49 Proc. CuO). Eichler.

Melampyrit löst sich in 1362 Th. Weingeist von 0,835 spec. Gew. Aus der Lösung in kochendem Weingeist scheiden sich beim Erkalten wenige klare Krystalle. — Löst sich schwierig in Aceton, Hotzgeist, Chloroform und Essigäther, nicht in Aether, Fune, Terpenthin-

und Steinöl. EICHLER.

r. 1917 Managanah 11911

### ashan a triais Gepaarte Werbindung des Melampyrits.

Melampyritschwefelsäure.

 $C^{12}H^{15}S^{6}O^{31} = C^{12}H^{15}O^{13}.6SO^{3}$ 

EICHLER. A. a. Orten.

Die Lösung von Melampyrit in Vitriolöl nach dem Verdünnen mit Wasser mit kohlensaurem Bleioxyd gesättigt, vom schwefelsauren Bleioxyd getreunt und durch Hydrothion zerlegt, liefert nach dem Abfiltriren des Schwefelbleis und Verdunsten des Filtrats Melampyritschwefelsäure als schwachgelben Syrup, von saurem und bitterem Geschmäck, der beim Erhitzen unter Freiwerden von schwefliger Säure verkohlt.

Melampyritschwefelsaurer Baryt. - Durch Auflösen von Melampyrit in Vitriolöl, Verdünnen mit Wasser, Neutralisiren mit kohlensaurem Baryt und Verdunsten des Filtrats in sehr gelinder Wärme. — Im feuchten Zustande terpenthinartige Masse, nach dem Ausfrocknen im Vacuum bei 40 bis 50° klares Gummi, das sich leicht in Wasser löst und durch Weingelst gefällt wird. Zerlegt sich bei 100°.

-UH of the bare now.	1000		Eichler.
C12H12O10	164	25,88	
3 Ba0	229,8	$36,\!26$	36,45
6 SO <sup>3</sup>	240	37,86	37,79
C12H12Ca13O3,6SO3	633,8	100,00	

Das Kalksalz gleicht dem Barytsalz, aber wird aus der wässrigen Lösung nicht durch Weingelst gefällt. Es fällt weder Bleiessig, salpetersaures Quecksilberoxydul noch Silbersalpeter. Eichler.

### Anhang zu den Kohlehydraten.

Pectin.

C64H48O61?

VAUQURIN. Ann. Chim. 5, 100; 6, 282. — Ann. Chim. Phys. 41, 46.

PAYNN. J. Pharm. 10, 390.

BBACONNOT. Ann. Chim. Phys. 28, 173; 30, 96; Schw. 44, 141; 45, 400;

N. Tr. 11, 1, 56; 13, 1, 126. — J. chim. méd. 1, 509; 15, 166. — Ann. Chim. Phys. 47, 266; N. Tr. 25, 2, 167. — Ann. Chim. Phys. 72, 433.

GUIBOURT. J. chim. méd. 1, 27; Schw. 44, 136; Ausz. Mag. Pharm. 11, 41.

MULDER. Pogg. 44, 432; J. pr. Chem. 14, 277. — J. pr. Chem. 16, 246.

FREMY. J. Pharm. 26, 368; Ann. Pharm. 35, 312; J. pr. Chem. 21, 1. — N. Ann. Chim. Phys. 24, 9; Ann. Pharm 67, 257; J. pr. Chem. 45, 389; Vorläuf. Mitth. Compt. rend. 24, 1046; N. J. Pharm. 12, 13.

SOUBBERAN: N. J. Pharm. 11, 417; J. pr. Chem. 41, 309; Pharm. Centr.

SOUBBIRAN: N. J. Pharm. 11, 417; J. pr. Chem. 41, 309; Pharm. Centr. 1847, 513.

POUMARROR U. FIGUIER. Compt. rend. 23, 918; N. J. Pharm. 11, 458. — Compt. rend. 25, 17; N. J. Pharm. 12, 81; Ann. Pharm. 64, 387; J. pr. Chem. 42, 25.
CHODNEW. Ann. Pharm. 51, 356.
FR. JAHN. N. Br. Arch. 45, 24 und 129.

Pflanzengallerle, Gelée vegetale. Grossuline.

VAUQUELIN zeigte 1790, dass der ausgepresste Saft von Tamarinden und andern Früchten in der Ruhe zur zitternden durchscheinenden Gallerte

erstarre, die durch Abtröpfeln des Sastes und Auswaschen gereinigt werden könne. Diese Gallerte, die dann von ihm, Bostock und John auch aus anderen Früchten abgeschieden wurde, löst sich kaum in kaltem, leicht in heissem Wasser und in Alkalien, und ist somit als Pectosinsäure zu betrachten. Indem Braconnot 1824 Pflanzentheile mit Alkalien auszog und den Auszug mit Säuren fällte, erhielt er Pectinsäure (oder ebenfalls Pectosinsäure?), von der er 1832 zeigte, dass sie nur theilweis und nicht in allen Früchten fertig gebildet, vielmehr häufig durch Einwirkung sier Alkalien auf Pectin erzeugt sel. Seltdem hat Fremy die Pectinstosse am genauesten untersucht. — Bei den Angaben Chodnew's und Poumarkde un Freurassist nicht mit Sicherheit zu entscheiden, auf welche von Fremy's Pectinstossen, seine pectinige Säure und Ueberpectinsäure kommen mit keinem von Frency's Pectinstossen, seine pectinige Säure und Ueberpectinsäure kommen mit keinem von Frency's Pectinstossen vollig überein. — Nach Mulder unterscheiden sich. Pectin und Pectinsäure nur durch die verschiedenen Mengen unorganischer Stosse, die mit derselben organischen Substanz verbunden sind. Ersteres ist als neutrales, letztere als saures Salz zu betrachten.

Vorkommen und Bildung. Viele Früchte, fleischige Wurzeln und andere Pflanzentheile (vergl. unten) halten, erstere im unreifen Zustande, eine in Wasser, Weingeist und Aether unlösliche Substanz, Fremy's Pectose, welche beim Reifen der Frucht, beim Kochen mit Wasser, Säuren oder Alkalien die verschiedenen Pectinstoffe erzeugt. Von letzteren finden sich Pectin, Parapectin (und vielleicht Pectinsäurc) in der reifen Frucht, während die überreife Frucht metapectinsaure Salze hält.

Pectinstoffe finden sich in Citronen, Pomeranzen, Johannisbeeren, Stachelbeeren, Heidelbeeren, den Früchten von Solanum Lycopersicon, Vaugurlin, Bostock, John; in Aepfeln, Birnen, Pflaumen, Aprikosen, im Kürbiss und den Früchten anderer Curcubitaceen, Braconnot; in den Kuolen von Dahlia pinnala, Helianthus tuberosus und Allium Cepa; in den Wurzeln von Scorzonera hispanica, Apium graveolens, Daucus Carota, Brassica Napus, Paeonia officinalis, Phlomis tuberosa, Rumex Patientia, Spiraea Filipendula, Braconnot, Gentiana lutea, Drnis (J. Pharm. 22, 304); in der Wurzelrinde von Aylanthus glandulosa, Payen, in den Stengeln und Blättern der krautartigen Pflanzen, im Ahornholze, dem inneren Rindentheile sämmtlicher Bäume, in den Samenkörnern, überhaupt in jeder Pflanze. Braconnot. In den Früchten von Arbutus Unedo findet sich Parapectin. Filhol (Compl. rend. 50, 1185). In den Chinarinden findet sich Pectin nach Vrltmann (Schw. 54, 388) und Rrichel (Veber Chinarinden u. deren chem. Bestandth. Leipzig 1856), nicht nach Reichhardt (N. Br. Arch. 92, 12).

Calluna vulgaris und Erica herbacea halten einen Pectinstoff, Ledum palustre ein Gemenge von Pectin und Parapectin. Rochleden (Wien. Acad. Ber. 9, 312). Ueber Gallerten aus Fichtennadeln, Fichtenrinde und aus Thuja occidentalis vergl. VI, 597; Gallerten aus Gelbschoten und den Früchten von Syringa sind im Anhang abgehandelt. — Eine Gallerte aus Fucus crispus wurde von Mulden (J. pr. Chem. 15, 293) und Henberger (Repert. 49, 348), eine solche aus Fucus amylaceus von Riegel (Jahrb. pr. Pharm. 6, 8), aus Rivularia tubulosa von Braconnot (Ann Chim. Fhys. 70, 206)

untersucht.

Die Existenz der Pectose in Pflanzentheilen ergibt sich aus folgenden Beobachtungen.

Aus dem Saft reifer, nicht aus dem unreifer Früchte fällt Weingelst Pectin. Wäscht man den Brei unreifer Früchte mit Wasser, so lange dieses noch sauer abläuft, und kocht das rückbleibende Fruchtsleisen mit Wasser, so geht kein Pectin in Lösung, aber gekochte unreife Früchte oder die Lösungen, welche durch Kochen von ausgewaschenem Fruchtsleisch mit verdünnten

Pectin.

824

Säuren oder saurem Fruchtsaft erhalten werden, sind reich an Pectin. Fremy.

Macerirt man Fruchtseisch oder Wurzeln mit starker Salzsäure mehrere Tage, so finden sich in der Lösung nur Spuren Pectin, aber durch einige Minuten fortgesetztes Kochen mit schwach saurem Wasser geht es in Lösung. Hierbei müssten unlösliche Verbindungen des Pectins, wenn solche sich im Fruchtseisch fänden, schon in der Kälte zerlegt werden. Fremy.

Beim Reifen der Frucht wird die anfangs dicke und durch mehrere übereinanderliegende Membranen gebildete Zellenwand dünner und in lösliche Producte verwandelt, indem die incrustirenden Schichten der Pectose sich als Pectin auflösen. Bringt man unter dem Microscop einen dünnen Schnitt der Frucht einige Stunden mit wässrigem Kupferoxydammoniak zusammen, so löst sich die Holzfaser, der unlösliche Rückstand zeigt noch die Form der Zelle und ist durch grünes pectinsaures Kupferoxyd gebildet, welches durch Säuren unter Ausscheldung von Pectinsäure entfärbt wird. Hier wird aus der Pectose Pectinsäure gebildet, während sie sich beim Behandeln mit verdünnten Säuren als Pectin, beim Kochen mit Kalkmilch als Metapectinsäure löst. Framy.

Soubeiran's und Chodnew's (vergl. unten) Beobachtungen stimmen mit denen Fremy's nicht ganz überein. Zerreibt man nicht völlig reife, geschälte Quitten zum Brei, filtrirt den Saft ab, kocht auf, filtrirt wieder, erkältet und vermischt mit viel Weingeist, so entsteht nur sehr wenig Gallerte. Wäscht man das zurückbleibende Mark, kocht es in noch schwach saurem Zustande einige Minuten mit Wasser, endlich nochmals mit verdünnter Salzsäure, so wird jedesmal Gallerte erhalten. — Völlig reife Quitten geben wenig Gallerte beim Fällen ihres Saftes mit Weingeist, viel wenn man die ganze Frucht mit Wasser kocht. Die Gallerte löst sich nach dem Auswaschen mit Weingeist nur theilweis in Wasser, theilweis erst nach nochmaligem Kochen mit saurem Wasser. Auch aus dem Saft anderer Früchte fällt Weingeist in Wasser nur theilweis lösliche P ctinstoffe. Soubeiban. Vergl. noch mehrere derartige Versuche Soubeiban's (N. J. Pharm. 11, 418 und 12, 420).

Chodnew erhält aus gewaschenen Wurzeln oder unreifen Früchten durch Auskochen mit Salzsäure kein Pectin, sondern seine pectinige Säure (vergl. VII, 822), worauf den mit Säuren erschöpften Substauzen durch Ausköchen mit Kalilauge (nicht mit Ammoniak) noch Ueberpectinsäure entzogen werden kann. Er hält beide, pectinige Säure C²8H²¹0²⁵ und Ueberpectinsäure C²8H¹²0²⁵, für fertig gebildet im Fruchtsleisch und der Wurzel und für fähig, beim Auskochen der nicht mit Säuren erschöpften Substauzen Pectinsäure zu liefern nach der Gleichung: C²8H²¹0²⁵ + C²8H¹²0²™—2C²8H²0²²². Aber da seine pectinige Säure durch Auslösen in Kalilauge und Fällen mit Säuren in Pectinsäure umgewandelt wird, was allem Anschein nach ohne Freiwerden von Wasserstoff oder Aufnahme von Sauerstoff vor sich geht, so können beide Säuren nicht in der durch die Formel ausgedrückten Beziehung zu einander stehen. Die pectinige Säure findet sich nach Chodnew in den weissen Rüben mit Kalk verbunden und kann nach Entsternung des Kalks mit kalter Salzsäure durch kochendes Wasser ausgezogen werden.

Darstellung. Man fällt aus dem ausgepressten und filtrirten Saft sehr reifer Birnen den gelösten Kalk mit Oxalsäure, das Eiweiss durch Gerbsäure und vermischt das Filtrat mit Weingeist, wo Pectin in langen Fäden niederfällt. Diese werden durch Waschen mit Weingeist, öfteres Auflösen in kaltem Wasser und Fällen mit Weingeist gereinigt, bis endlich in der Lösung weder Zucker noch eine organische Säure zu finden ist. Fremy. Reines Pectin lässt keinen Rückstand, wenn die mit überschüssigem Barytwasser behandelte und vom pectinsauren Baryt abfiltrirte Lösung verdunstet wird. Fremy.

Zeit, um Elweiss zum Gerinnen zu bringen, fällt das Filtrat mit Weingelst und reinigt durch wiederholtes Lösen in Wasser und Fällen mit Weingelst. GUIBOURT lässt Johannisbeersaft etwas gähren und zur Gallerte erstarren und kocht diese mit Weingelst. So wird wohl Pectosinsäure erhalten. Kr.

POUMABEDE U. FIGUIRE lassen zerkleinerte Gentlanawurzeln in warmen Wasser aufweichen, waschen sie mit Wasser und sehr verdünnter Essigsaure aus, digeriren die so vorbereiteten Wurzeln mit sehr verdunnter Salzsäure <sup>1/2</sup> bis <sup>3</sup> 4 Stunden bel 80 bis 90° und fällen die Lösung mit Weingeist von 36 Grad. Das gefüllte Pectin durch Auspressen, wiederholtes Auflösen, Fällen und Auswaschen mit Weingelst und Aether gereinigt, ist eine neutrale, leichte, holzfaserfilmliche Substauz, 8 bis 9 Proc. Asche und bei 120° im Midel 43,38 Proc. C, 5,67 H und 50,95 O haltend, nach P. u. F. der Holzfaser isomer. Es wird durch Vitriolöl nicht geschwärzt, durch Salpeterschwefelsaure in Pyroxylin verwandelt und reducirt Eisenoxydsalze. Aus seiner wässrigen Lösung ist es durch conc. wässrige Alkallen und durch viele Salze fällbar. In wässriger Lösung mit sehr verdunnter Kalilauge behandelt, wird es durch Sauren nicht als Pectinsaure gefällt, sondern durch Zusatz von Welngeist mit allen seinen Eigenschaften wieder erhalten. Erst dann erfolgt die Umwandlung des Pectins in Pectinsäure, wenn die in ersteren enthaltenen Mineralsubstanzen eine (mir nicht verständlich gewordene, KR.) Umwandlung erlitten haben. - Aus Mohrrüben erhalten Poumanene u. Fi-GUIER ein (vom Vorigen verschiedenes?) Pectin durch Auskochen des mit Wasser und verdünnter Essigsäure ausgewaschenen Wurzelbreis mit verdünntem kohlensauren Natron und Fällen der mit Salzsäure neutralisirten Lösung mit Weingeist. Auch dieses löst sich noch in Wasser und hält bei 1200 43,33 Proc. C, 5,66 H und 51,01 O. 10 to 610

Mulder fällt den ausgepressten und filtrirten Saft von Aepfelm mit Weingelst und kocht den Niederschlag zur Entfernung von Zucker, Aepfelm mit Weingelst aus. Solches Pectin aus süssen Aepfeln hält nach Abzug von 5,9 Proc. Asche 44,59 Proc. C, 5,35 H und 50,066 O, aus sauren Aepfeln nach Abzug von 9,3 Proc. Asche 45,23 C, 5,47 H und 49,30 O. Es wird durch Schütteln seher wässrigen Lösung mit Bleioxydhydrat gefällt, so auch durch Bleiessig. Leizterer Niederschlag hält 56,62 Proc. Bleioxyd, nach Abzug desselben 45,00 Proc. C, 5,37 H und 49,63 O. (Wo blebt die

Asche? KR.).

Choden erhält Pectin a. durch Auskochen von zerrlebenen Birnen mit Wasser, Fällen des filtrirten Safts mit Weingeist und Auswaschen mit Weingeist und Aether, wobei es durch jedesmaliges Auspressen undurchsichtig und holzfaserartig wird und nach dem Trocknen bei 115° 8,63 Proc. Asche hält, nach Abzug derselben 46,04 Proc. C, 5,50 H und 48,46 O, Dieses Pectin wird nicht durch salzsauren Baryt, aber durch Bleizucker und Kupfervitriol gefällt, stimmt also eher mit Fremy's Parapectin (VII, 825) überein, — b. Oder er erhält es durch Aufkochen von ausgepresstem Saft zerrlebener Aepfel, Ausfällen mit Weingeist, Wiederauflösen in Wasser und Fällen der mit Salzsäure versetzten Lösung mit Weingeist. Es hält dann 1,6 Proc, Asche, nach Abzug derselben 43,75 C, 5,52 H und 50,73 O. Dieses Pectin verhält sich wie das nach a. erhaltene, aber reagirt schwach sauer und reductr zuweilen wässriges Kupferoxydkali. Seine Bleiverbindungen halten 23 und 30,45 Proc. Bleioxyd. Nach b. aus Birnen dargestellt hält es 1,23 Proc. Asche und 43,79 Proc. C, 5,54 H und 50,37 O. Chodnew gibt die Formeh C<sup>28</sup>H<sup>24</sup>O<sup>28</sup>.

Choden's Pectinige Säure wird aus gewaschenem Bret von weissen Rüben oder Aepfeln durch Auskochen mit Salzsäure und Fällen mit Weingeist erhalten, mit Weingeist und Aether gewaschen, gepresst und bei 120° getrocknet. Holzfaserartige, nicht zerreibliche Masse, schwach sauer, auch nach dem Trocknen in Wasser löslich. Hält 0,83 Proc. Asche und im Mittel 43,16 Proc. C, 5,60 H und 51,24 O, nach Choden — C<sup>28</sup>H<sup>21</sup>O<sup>25</sup>. Wird durch Auflösen in Kalilauge und Fällen mit Salzsäure in Pectinsäure verwandelt, aus der wässrigen Lösung durch überschüssige Kalilauge oder überschüssige Kalikauser als Gallerte gefällt, nicht durch salzsaures Kali. Hat man zu ihrer Lösung vorher Ammonlak gesetzt, so erzeugt salzsaures Kali Bleizucken in

823

Essigsäure lösliche Gallerte, die bei 120° 34,02 Proc. C, 4,22 H, 39,63 O und 22,13 PbO hält (C²²8H²°0 C²²,PbO, Chodden). Ein Gemenge von wässriger pectiniger Säure und salpetersaurem Silberoxyd wird nach einiger Zeit dickflüssig, färbt sich schwach dunkelroth, nach Zusatz von etwas Ammoniak beim Erwärmen dunkelbraunroth; Weingelst fällt aus demselben Gallerte, die bei 100° röthlich wird und 33,62 Proc. C, 4,12 H, 39,05 O und 23,21 AgO hält (C²²H²°0 C²²,AgO Chodnew). Diese pectinige Säure hält Chodnew vielleicht für einerlei mit Pectin. Ueber Chodnew's Ueberpectinsäure vergl. bei Pectinsäure.

Eigenschaften. Weisse amorphe Masse, die durch Verdunsten Ihrer wässrigen Lösung in durchsichtigen Blättchen, Braconnot, durch Fällen ihrer conc. Lösung in Fäden, aus ihrer verdünnten Lösung als Gallerte erhalten wird. Neutral. Geschmackles. Ohne Rotationsvermögen. Fremy.

				FREMY.	
10.10	Berech	nung nach F	REMY.	Mittel.	
	64 C	348	40,67	39,92	
-051111	48 H	48	5,08	5,50	
H 21 1 1 0	64 O	512	54,25	54,58	
14 714 127	C64H48O64	944 .	100,00	100,00	

Nach Abzug von etwa 1 Proc. Asche. — Von Fremy's Analysen abweichende Zahlen erhielten Mulder, Chodnew und Poumared u. Figuire, die auch andere Formeln (vergl. ohen) aufstellten. Gerhardt (Compt. chim. 1849, 62) gab die Formel C32H24O30,2HO, Berzelius (Jahresb. 24, 373) C24H46O20, Gmelin C24H16O24. Mit Annahme dieser Formeln würden auch die der anderen Pectinstoffe Abäuderungen erleiden. Auch Fremy's Formeln für sämmtliche Pectinstoffe werden vielfach bezwelfelt.

Zersetzungen. Erhitzt man Pectin (oder einen der anderen Pectinstoffe) auf 200%, so wird unter Entwicklung von Kohlensäure und Wasser schwarze Pyropectinsäure gebildet. Diese hält 51,32 Proc. C, 5,33 H und 43,35 O, der Formel C4H9O9 (Rechnung 50,96 C, 5,46 H und 43.58 O) entsprechend, löst sich nicht in Wasser, aber in wässrigen Alkalien mit brauner Farbe. Fremy. — Beim Verbrennen riecht Pectin wie verbrennende Tartersäure. Fremy. — Durch Salpetersäure wird aus Pectin sehr leicht Zuckersäure und bei längerem Kochen Schleimsäure gebildet. Fremy. Es färbt sich nicht mit Salpetersäure, bildet Schleimsäure, aber keinen Zucker. Chodnew. Die Lösung von Pectin in concentrirter Salpetersäure scheidet auf Zusatz von Wasser Pectinsäure ab. Braconnot (Ann. Chim. Phys. 52, 294).

Unter dem Einflusse von Wasser, Süuren oder Alkalien erleidet Pectin Umwandlungen und erzeugt unter Aufnahme oder Austritt von Wasser, oder durch alleinige Molecularveränderung andere Pectinstoffe, von denen die zuerst entstehenden häufig durch das angewandte Reagens selbst weiter verändert werden. Mehrere dieser Pectinstoffe können auch direct aus Pectose entstehen.

Die in Früchten und Wurzeln neben Pectose sich findende Pectase verbält, sich dem Pectin gegenüber als Ferment, etwa wie Emulsin und Diastase gegen andere Körper. Sie wird durch Weingeist aus Mohrrüben- und Runkelrübensaft gefällt und verliert dabei ihre Löslichkeit in Wasser. Unreife

Aepfel und andere Früchte halten sie in unlöslichem Zustande. Sie wird unwirksam durch Fäulniss oder längeres Kochen mit Wasser. FRRMY.

Uebersicht über die Umwandlungen des Pectins und die Beziehungen der Pectinstoffe zu einander, nach FREMY.

- 1. Pectose wird durch Erhitzen mit verdünnten Säuren in Pectin verwandelt, welches bei längerem Kochen selbst in Metapectinsäure übergeht.
- 2. Sie wird durch Kochen mit Kalkmilch zu Metapectinsäure. Wohl, indem zuerst Pectinsäure entsteht.
- 3. Pectin verwandelt sich beim Stehen seiner wässrigen Lösung in Metapectinsäure. Ist zugleich Pectase vorhanden, so erfolgt die Umwandlung rascher, indem nacheinander Pectosinsäure, Pectinsäure, endlich ebenfalls Metapectinsäure entstehen. Beim Köchen von Pectin mit Wasser wird Parapectin gebildet.
- 4. Pectin wird durch Kochen mit starken Säulen zu Metapectinsäure.
- 5. Es wird durch kalte verdünnte wässrige Alkalien in Pectosinsäure und rasch weiter in Pectinsäure, durch Kochen mit starken Alkalien in Metapectinsäure übergeführt.
- 6. Parapectin wird durch Kochen mit verdünnten Säuren zu Metapectin; wässrige Alkalien verwandeln es in pectinsaures Salz.
- 7. Metapectin wird durch Alkalien in pectinsaures Salz verwandelt.
- 8. Pectosinsäure geht in Pectinsäure über beim Kochen mit reinem oder alkalischem Wasser oder in Berührung mit Pectase. Sie bildet beim Kochen mit wässrigen Alkalien Metapectinsäure.
- 9. Pectinsäure wird durch Wasser bei längerer Berührung in der Kälte, rascher beim Kochen in Parapectinsäure, dann weiter in Metapectinsäure verwandelt. Auch Kochen mit Säuren oder Alkalien bildet Metapectinsäure.

10. Parapectinsäure verwandelt sich in Berührung mit Wasser rasch in Metapectinsäure.

11. Metapectinsäure kann nicht in andere Pectinkörper verwandelt werden.

Zu 3. Frisch bereitetes wässriges Pectin wird durch Bleizucker nicht niedergeschlagen, aber mehrtägiges Stehen der vässrigen Lösung macht es durch Bleizucker fällbar. Der zuerst entstehende Niederschlag hät 15,67 Proc. Bleioxyd; kocht man dasselbe Pectin oder lässt es längere Zeit mit Wasser stehen, so werden Niederschläge mit 16,54 und 24,6 Proc., endlich nach sehr langem Kochen mit 49,42 Proc. Bleioxyd erhalten. Framv. Vermischt man wässriges Pectin bei 30° mit Pectase, so wird die Lö-

Vermischt man wässriges Pectin bei 30° mit Pectase, so wird die Lösung nach kurzer Zeit gallertartig durch Ausscheidung von Pectosinsäure. Diese Umwandlung bewirkt auch die uniösliche Pectase (vergl. oben), sie erfolgt auch bei Luftabschluss und ohne Gasentwicklung. Der Saft von Mohrrüben und Runkelrüben bewirkt die gleiche Zersetzung von Pectinlösungen, wegen Gehalt an löslicher Pectase, dagegen wirkt der Saft von unreifen Aepfeln und andern unreifen Früchten nicht auf Pectin, wohl aber das Fruchtfielsch, welches unlösliche Pectase hält. Durch weitere Veränderungen der Pectosinsäure wird endlich Metapectinsäure erzeugt, der kein anderes Product beigemengt bleibt. Fremw.

Die Gallerte, zu welcher der Saft getrockneter Früchte erstarrt, löst sich meistens in kochendem Wasser und ist dann durch aufeinanderfolgende Umwandlung der Pectose in Pectin und Pectosinsäure (unter dem Einflusse von Säuren und Pectase) gebildet. Doch kann auch bei raschem Erhitzen von Früchten die Pectase wirkungslos werden, bevor sie das Pectin verändert hat. Andere Gallerten sind durch Lösung von Pectinsäure in organischsauren Salzen gebildet. FREMY.

Zu 4. Auch durch mehrstündiges Kochen von Pectin mit verdünnten Säuren wird kein Zucker gebildet. Framy. — Es färht sich beim Kochen mit wenig Salzsäure oder verdünnter Schwefelsäure rosenroth, worauf Weingeist nichts oder nur wenige Flocken fällt, die sich beim Stehen abscheiden. Die Lösung hält Zucker und ein lösliches Barytsalz, vielleicht von Aepfel-

säure. CHODNEW.

Zu 5. Selbst die kleinste Menge fixes Alkali bildet aus Pectin Pectinsäure, grosse Mengen des Alkalis scheiden basisch pectinsaures Salz aus. Braconnot. Kaltes wässriges Ammoniak, Kali, Natron oder kalte wässrige kohlensaure Alkalien bilden zuerst Pectosiusäure. Frritz Pectin zerlegt beim Kochen die kohlensauren alkalischen Erden und bildet lösliche Verbindungen, aus denen Pectin wieder erhalten werden kaun. Mit überschüssigem Kalkwasser bildet es unlöslichen pectinsauren Kalk, ohne dass eine organische Substauz gelöst bleibt. Durch überschüssiges Alkali wird es augenblicklich zu Pectinsäure, die durch Säuren gefällt werden kann, aber wenn auf diesem Wege erhalten, sich sehr leicht in Metapectinsäure verwandelt. Fremy. Setzt man zu kaltem wässrigen Pectin (oder pectiniger Säure) wenig Kalilauge, so fällen Säuren eine Gallerte, die sich nach dem Auswaschen mit verdünnter Salzsäure und Weingeist und dem Trocknen bei 120° leicht in Wasser löst und durch Säuren nicht gefällt wird, also noch keine Pectinsäure ist. Diese Gallerte gibt ein Bleisalz mit 23,2 Proc. Bleioxyd. Chodnew. — Versetzt man kochendes wässriges Pectin mit überschüssiger Kalilauge, so fällen Säuren häufig nichts mehr, da die anfangs gebildete Pectinsäure bereits in Metapectinsäure verwandelt ist. Chodnew.

Verbindungen. Pectin löst sich leicht in Wasser. Die Lösung ist schleimig und sehr dickslüssig, aber erstarrt, wenn sie frei von Eiweissstoffen, nicht zur Gallerte. Fremy.

Pectin verbindet sich mit den alkalischen Erden. Vergl. VII, 824. — Es wird nicht durch *Bleizucker*, aber durch *Bleiessig* aus der wässrigen Lösung gefällt. Fremy. Die früher von Fremy beschriebene Bleiverbindung scheint Parapectin (VII, 826) enthalten zu haben.

Weingeist fällt aus concentrirtem wässrigen Pectin Fäden, aus verdünntem durchsichtige Gallerte. Fremy. — Wird durch Gallustinctur, nicht gefällt. Braconnot.

# Parapectin. C<sup>64</sup>H<sup>46</sup>O<sup>62</sup>?

FREMY. N. Ann. Chim. Phys. 24, 14.

Wie Pectin und Metapectin löslich in Wasser, vom ersten durch seine Fällbarkeit durch Bleizucker unterschieden, nicht fällbar durch salzsauren Baryt wie das letztere. Vergl. VII, 820 (Vorkommen) und VII, 824.

Wässriges Pectin verliert bei mehrstündigem Kochen seine gummiartige Beschaffenheit, indem es in Parapectin übergeht, das durch Weingeist als durchscheinende Gallerte gefällt wird. So hält es noch Eiweissstoffe, die durch Zusatz von wenig Bleiessig zur wässrigen Lösung ausgefällt werden.

Dem Pectin gleichende, amorphe, neutrale Substanz. Geschmacklos. Bei 100° mit Pectin isomer, aber verliert beim Erhitzen auf 140° 2. At. Wasser

	Bei 140°.	•		FREMY.	c	
64 C 46 H 62 O	$\frac{384}{46}$ $\frac{46}{496}$	41,48 4,97 53,55	a 41,51 5,48 53,01	42,88 5,68 51,44	43,77 5,41 50,82	
 C64H46O62	926	100,00	100,00	100,00	100,00	

a ist mehrfach gereinigtes Parapectin, b und c sind weniger rein.

Parapectin wird durch Kochen mit verdünnten Säuren in Metapectin, durch wässrige Alkalien in pectinsaures Salz verwandelt.

Parapectin-Bleioxyd. — Wässriges Parapectin fällt Bleizucker. Der Niederschlag hielt 1 Mal 11,9 Proc. (C<sup>64</sup>H<sup>46</sup>O<sup>62</sup>,HO,PbO=10,7 Proc. PbO), in anderen Fällen 18,8 bis 19,6 Proc. oder noch mehr Bleioxyd.

Halb - P	Halb - Parapectinbleioxyd.			
64 <b>C</b> 46 <b>H</b>	384	33,41	33,06 4,29	
62 O	46 496	4,00 43,16	43,45	
2 Pb0	223,4	19,43	19,20	
C64H46O62,2PbO	1149,4	100,00	100,00	

### Metapectin. C64H46O62?

FREMY. N. Ann. Chim. Phys. 24, 17.

Wie Pectin und Parapectin in Wasser löslich, von beiden durch Fällbarkeit durch salzsauren Baryt und saure Eigenschaften unterschieden. Vergl. VII, 824.

Parapectin wird durch Kochen mit verdünnten Säuren rasch in Metapectin verwandelt. — Unkrystallisirbar. Reagirt sauer. Das bei 100° getrocknete Metapectin verliert bei 140° 2 At. Wasser.

	Bei 140°.		FREMY.	
64 C	384	41,48	41,85	
46 H	46	4,97	5,58	
62 O	496	53,55	52,57	
 C64H46O62	926	100.00	100,00	

Wird durch Alkalien in pectinsaures Salz verwandelt. — Löst sich in Wasser; hält die Lösung zugleich Salzsäure, Schwefelsäure oder Oxalsäure, so fällt Weingeist gallertartige Verbindungen dieser Säuren mit Metapectin. Aus wässrigem Metapectin fällt salzsaurer Baryt einen Niederschlag, der 14 bis 15 Proc. BaO hält (C64H46062,2BaO = 14,1 Proc. BaO).

•	Me	tapectin-Bleio	xyd.	FREMY.	
	64 C 46 H	384 46	33,41	33,29 4:43	
	62 <b>O</b>	496	$\frac{4,00}{43,16}$	41,98	
_	2Pb0	223,4	19,43	20,30	
	C64H46O62,2PbO	1149,4	100,00	100,00	-

### Pectosinsäure.

### ? C32H23O31 oder C64H46O62

FREMY, N. Ann. Chim. Phys. 24, 22.

Wie Pectinsäure unlöslich in kaltem Wasser, durch ihre Löslichkeit in kochendem von dieser unterschieden. Vergl. VII, 824.

Entsteht als erstes Product durch Einwirken von Pectose oder kalten wässrigen Alkalien auf wässriges Pectin, wobei die Lösungen sogleich oder nach Zusatz von Säuren zur Gallerte erstarren, aber wird durch weitere Einwirkung derselben Agentien oder durch Kochen mit Wasser rasch in Pectinsäure verwandelt. Reagirt sauer.

			FREMY.	
32 C	192	41,48	41,08	
23 н	23	4,97	5,25 53,67	
31 0	248	53,55	53,67	
C32H23O31	463	100,00	100,00	

Löst-sich kaum in kaltem Wasser, gar nicht in säurehaltigem, aber leicht in kochendem Wasser, beim Erkalten Gallerte bildend. - Die gallertartigen amorphen pectosinsauren Salze werden durch überschüssige Basen leicht in pectinsaures Salz verwandelt, sie lösen sich, wenn rein, völlig in warmer verdünnter Säure, während pectinsaure Salze Pectinsäure zurücklassen.

Pectosinsaurer Baryt. - Wird durch zur vollständigen Fällung ungenügendes Barytwasser aus wässrigem Pectin niedergeschlagen. Hält im Mittel 24.4 Proc. Baryt (C32H21029,2Ba0=25.3 Proc. Ba0).

Pectosin	Pectosinsaures Bleioxyd.			
32 C 21 H 29 O 2 PbO	192 21 232 223,4	28,72 3,14 34,72 33,42	28,82 3,49 34,94 32,75	
 C32H21O29,2PbO	668,4	100,00	100,00	

### Pectinsäure. C32H22O30 2

Braconnot. (1824). Ann. Chim. Phys. 28, 173; 30, 96; auch Schw. 44, 141; 45, 400; N. Tr. 11, 1, 56; 13, 1, 126; Ann. Pharm. 5, 275. — Ann. Chim. Phys. 47, 266; N. Tr. 25, 2, 167.
Regnault. J. Pharm. 24, 201; J. pr. Chem. 14, 270.
Mulder. Pogg. 44, 432; J. pr. Chem. 14, 277; 16, 246.
Fremy. J. Pharm. 26, 368; J. pr. Chem. 21, 1; Ann. Pharm. 35, 322. — N. Ann. Chim. Phys. 24, 24; J. pr. Chem. 45, 402; Ann. Pharm. 67, 276.
Fromberg. Scheik. Onderzoek. 2, 31; J. pr. Chem. 32, 179; Ann. Pharm. 48, 56 48, 56.

Ann. Pharm. 51, 360. CHODNEW.

Gallertsäure. Peclische Säure. — Von Braconnot entdeckt, zuerst von Regnault analysist. Vergl. VII, 824.

Vorkommen. Obgleich Pectinsäure aus den meisten oder allen Pflanzen erhalten werden kann, findet sie sich in ihnen nicht oder nicht immer fertig gebildet, Braconnor, sondern erzeugt sich erst aus Pectose oder Pectin.

53 \*

FREMY. Auch CHODNEW nimmt an, dass Pectinsaure nicht fertig gebildet vorkommt, obgleich er ihre Bildung in anderer Weise erklärt. Vergl. VII, 821.

Kocht man Mohrrüben, Runkel- oder Steckrüben mit schwacher Säure, um alle Pectose in Pectin zu verwandeln, so lange noch Pectin in Lösung geht, so ziehen alkalische Flüssigkeiten aus dem Rückstande keine oder nur kleine Mengen Pectinsäure, und zwar aus alten Wurzeln mehr als aus frischen. Die meiste Pectinsäure ist somlt erst erzeugt, da aber Pectinsäure selbst beim Kochen mit Säuren verändert und dann gelöst wird, so ist der Versuch nicht entscheidend. Fremy. An einem anderen Orte gibt Fremy an, dass dennoch mit Säuren erschöpfte Früchte und Wurzeln an Alkalien Pectinsäure abgeben.

Bildung. Vergl. VII, 824. — Ueber Bildung von Pectinsäure oder Parapectinsäure nach Schoonbrodt vergl. beim Zucker (VII, 687); über Sacc's Pectinsäure aus Holz vergl. unten.

Darstellung. 1. Man kocht gut ausgewaschenen Mohrrübenbrei mit schwach salzsäurehaltigem Wasser, wodurch Pectin in Lösung geht. Dieses verwandelt man durch Kochen mit der richtigen (durch Proben festzustellenden) Menge wässrigen kohlensauren Natrons in pectinsaures Natron, fällt die Lösung durch Salzsäure und trocknet die ausgeschiedene Pectinsäure zuerst im Vacuum, dann bei erhöhter Temperatur. Bei zu wenig kohlensaurem Natron kann Pectinsäure, bei zu viel Metapectinsäure entstehen. Fremy. — 2. Man wäscht den Brei von geschälten weissen Rüben mit Wasser aus, presst aus und kocht den Rückstand 3/4 Stunden mit Wasser, dem 1/10 kohlensaures Natron oder etwas Kalihydrat zugesetzt worden. Man filtrirt, fällt die Lösung mit salzsaurem Kalk und zerlegt den pectinsauren Kalk durch Kochen mit Salzsäure. Braconnot. Regnault. Simonin (J. Pharm. 20, 478; Ann. Pharm. 13, 641). REGNAULT löst die noch gefärbte Pectinsäure in wässrigem Ammoniak, entfärbt bei 60 bis 800 mit Thierkohle, fällt das Filtrat mit Salzsäure und wiederholt zur Entfernung der Mineralbestandtheile das Auflösen in Ammoniak und Fällen mit Säure. — 3. Man erschöpft Brei von gelben Rüben oder Sellerie durch Auswaschen mit reinem, Kochen mit salzsäurehaltigem und nochmaliges Waschen mit reinem Wasser, kocht den Rückstand mit sehr verdünnter Kalilauge und fällt die Lösung mit Salzsäure. So erhielt FREMY nur wenig Pectinsäure. Vergl. oben. -CHODNEW kocht weisse Rüben nach dem Zerreiben, Auswaschen und Auspressen 1/4 bis 1/2 Stunde mit verdünnter Kalilauge, kolirt, fällt die noch trübe Lösung mit Salzsäure, wäscht die Pectinsäure mehrere Male zuerst mit angesäuertem, dann mit reinem Wasser, presst bei jedesmaligem Auswaschen mit der Hand, löst sie wieder in Ammoniak, wodurch eine leicht durchlaufende Flüssigkeit erhalten wird, die man nach dem Filtriren mit Salzsäure fällt. Den Niederschlag wäscht man in der angegebenen Weise, endlich mit Weingeist.

Die nach der gewöhnlichen Methode (also wohl nach 2 oder 3) bereitete Pectinsäure hält Eiweissstoffe, die bei längerem Kochen der mit Ammoniak übersättigten Lösung, besser durch kleine Mengen Bleiessig gefällt werden können. Fremy.

MULDER wäscht die zerkleinerten Mohrrüben, weissen Rüben, süssen Aepfel mit Wasser, kocht den Rückstand mit sehr verdünnter, nicht überschüssiger Kalilauge und fällt mit Salzsäure. Er reinigt die Pectinsäure durch Auskochen mit Weingelst und findet sie im freien Zustande wie in den Salzen gleich zusammengesetzt mit Pectin, nach Abzug von 3 bis 6 Proc. Asche 44,5 bis 45 Proc. C, 5,25 bis 5,36 H haltend. Es halten: das Barytsalz aus süssen Aepfeln 20,07 Proc., das aus Rüben 24,01 Proc. Ba0; das Kalksalz aus Mohrrüben 9,72 Proc. Ca0, das Bleisalz aus Mohrrüben 41,57 Proc. Pb0, das Kupferoxydsalz aus Mohrrüben 18,47 Proc., aus Aepfeln 26,28 Proc., aus weissen Rüben 17,07 Proc. Cu0. Auch ulmmit diese Pectinsäure im trocknen Ammoniakgas 3,43 Proc. Ammoniak auf, die bel 100° entweichen. Hiernach hält Muldbra die Pectinsäure für C<sup>12</sup>11<sup>8</sup>0<sup>10</sup> und für elnerlei mit Pectin. Vergl. VII, 820.

FROMBERG stellt seine Pectinsäure aus runden Rüben dar, die er zerkleinert mit kaltem Wasser auswäscht und mit sehr verdünntem kohlensauren Natron kocht. Er erhält sie nach dem Fällen mit Salzsäure, Waschen und Trocknen bei 100° mit 7 Proc. kohlensäurehaltiger Asche; seine Analysen berechnet er in Uebereinstimmung mit MULDER zu 44,58 Proc. C, 5,17 H und 50,25 O. Sein Bleisalz hält 49,81 Proc. PbO, sein Kupferoxydsalz 16,01 Proc. CuO. Ueber die Zersetzungen mit Alkalien vergl. unten. Den Einfluss, den der beträchtliche Gehalt an Asche auf den Metallgehalt der Salze ausüben musste, haben MULDER und FROMBERG unberücksichtigt gelassen. Kr.

Chodnew's Ueberpectinsäure wird aus mit Salzsäure erschöpftem Rübenbrei (vergl. pectinige Säure, VII, 822) durch Auskochen mit schwacher Kalilauge (nicht mit Ammoniak) erhalten und durch Salzsäure als Gallerte gefällt. Sie hält bei 100° nach Adzug von 0,52 Proc. Asche 41,46 Proc. C, 4,83 H und 53,71 O und unterscheidet sich von der Pectinsäure dadurch, dass sie sich in wässrigen fixen Alkalien, nicht aber in wässrigem Ammoniak löst.

Eigenschaften. Im feuchten Zustande durchsichtige farblose Gallerte, die zur weissen amorphen Masse austrocknet. Durchsichtige hornartige Masse, schwer zu pulvern. Regnault. Holzfaserartig und leicht zerreiblich. Chodnew. Schmeckt und reagirt sauer. Braconnot. Fremy.

Berechnur	ıg nacl	FREMY.	REGNAULT. Bei 140°.	CHODNEW. Bei 120°.	FREMY. Bei 120°.	
32 C 22 H 30 O	192 22 240	$^{42,29}_{4,84}_{52,87}$	42,69 4,71 52,60	$\begin{array}{c} 42,22 \\ 5,24 \\ 52,54 \end{array}$	41,40 4,77 53,83	
C32H22O30	452	100,00	100,00	100,00	100,00	

Sämmtliche Analysen in Mittelzahlen. Regnault und Chodnew untersuchten aus weissen Rüben dargestellte Pectinsäure, Frent solche verschiedener Herkunft. Chodnew's Säure hinterliess ½ Proc. Asche, die in Abzug gebracht ist. — Ueber Mulden's und Frombeng's Analyse vergl. VII, 829. Regnault gab die Formel C<sup>11</sup>H<sup>7</sup>O<sup>10</sup>, sowohl für die bei 140° getrocknete, wie für die in den Salzen enthaltene Säure. Chodnew gibt die mit der Zusammensetzung vieler Salze übereinstimmende Formel C<sup>28</sup>H<sup>20</sup>O<sup>26</sup>, die 42,42 Proc. C, 5,06 H und 52,52 O erfordert.

Zersetzungen. Vergl. VII, 824. 1. Färbt sich beim Erhitzen auf 120° blassgelb, Regnault, auf 150° schwarz, Chodnew, und geht bei 200° unter Entwicklung von Kohlensäure und Wasser in Pyropectinsäure (VII, 823) über. Fremy. — 2. Schmilzt beim Erhitzen, bläht sich auf, verbrennt und lässt schwer verbrennliche Kohle. Regnault. Verbrennt ohne aufzuquellen. Chodnew. — 3. Durch Kochen von Pectinsäure mit Wasser wird Parapectinsäure gebildet, ebenso beim Kochen der unlöslichen pectinsauren Salze mit Wasser.

Fremy. Ueberlässt man Pectinsäure 2 bis 3 Monate der Berührung mit Wasser, so löst sie sich als Metapectinsäure, die auch bei 36-stündigem Kochen von Pectinsäure mit Wasser, oder beim Trocknen feuchter Pectinsäure in der Wärme erzeugt wird. Selbst nach 7-bis Stägigem Kochen mit Wasser wird keine Spur Zucker gebildet, und nur wegen Gehalt der Lösung an Para- oder Metapectinsäure wird zugesetztes tartersaures Kupferoxydkali reducirt. Fremy. Vergl. unten. Wird feuchte Pectinsäure auf dem Filter mit kochendem Wasser übergossen, so hält der Niederschlag, den Bleizucker im Filtrat erzeugt. 30,5 Proc. Ph0, nach 2stündigem Kochen des auf dem Filter gebliebenen Rückstands wird ein Bleisalz mit 35,5 Proc., nach 1tägigem Kochen ein solches mit 41,9 Proc. Ph0 erhalten, die organische Substanz aller Bleisalze zeigt die Zusammensetzung der Pectinsäure (oder der isomeren Para- und Metapectinsäure). Fremy.

- 4. Wird durch kaltes Vitriolöl nicht verändert, durch erwärmtes rasch verkohlt, Braconnot. Regnault. - Durch Kochen mit verdünnten Säuren wird sie in sich auflösende Metapectinsäure verwandelt. Fremy. Sie wird durch helsse, sehr verdünnte Salzsäure nicht verändert, REGNAULT. - Die aus welssen Rüben dargestellte Pectinsäure löst sich erst nach sehr langem Kochen mit verdünnten (rascher mit concentrirten) Säuren, ohne dass sich Metapectinsäure in der Lösung findet, die aus Pectin dargestellte erleidet weit raschere Zersetzung. Kocht man erstere Pectinsäure mit verdünnten Mineralsäuren, so färbt sich die Flüssigkeit bald schwach roth, reducirt Kupfer- und Silbersalze, entwickelt bei Anwendung von Schwefelsäure Kohlensäure und Ameisensäure, endlich Geruch nach Caramel. Die bei rechtzeitigem Verdünnen farblos gebliebene Lösung lässt beim Filtriren schwarzes Product zurück und liefert nach dem Entfernen der Schwefelsäure mit kohlensaurem Baryt und Verdunsten einen Syrup, aus dem Weingeist ein in Wasser lösliches Barytsalz fällt, während Zucker, theilweis in Caramel verwandelt, gelöst bleibt, der mit Kochsalz verbindbar und gährungsfähig ist. Das in Wasser lösliche Barytsalz scheint Ameisensäure und der Aepfelsäure Aehnliches zu enthalten. Chodnew. — Die Gallerte der Reinettenäpfel, durch Weingeist von allem Zucker befreit, verwandelt sich durch 20 Minuten langes Kochen mit Kleesäure in Zucker. Couverchel (Ann. Chim. Phys. 46, 181). Nach Fremy findet die Umwandlung durch Säuren durchaus wie die durch Wasser, also ohne Bildung von Zucker statt.
- 5. Mit Salpetersäure liefert Pectin Kleesäure, Vauquelin, und Schleimsäure. Braconnot. Concentrirte Salpetersäure entwickelt Kohlensäure, erzeugt Kleesäure und Schleimsäure. Regnault. Chodnew erhielt aus Pectin, nicht aber aus Pectinsäure Schleimsäure.
- 6. Beim Erhitzen von Pectinsäure mit wässrigen reinen oder kohlensauren Alkalien wird Metapectinsäure gebildet. Fremy. Pectin und die aus diesem dargestellte Pectinsäure erleiden diese Umwandlung weit leichter als gewöhnliche Pectinsäure. Fremy. Chodnew. Dabei färbt sich die Flüssigkeit braun, aber hält keine Oxalsäure gebildet. Fremy. Hat man Pectinsäure (aus Rüben) einige Zeit mit Kalilauge gekocht, so fällt Essigsäure die Lösung niemals, aber Salzsäure und Salpetersäure trüben sie bald und scheiden zuletzt Flocken ab. Aus der mit Essigsäure neutralisirten Lösung fällt Weingeist eine Gallerte, Bleizucker einen Niederschlag, der die Zusammensetzung des pectinsauren Bleioxyds (27,08 Proc. C, 3,16 H, 33,94 0 und 35,82 Pb0) zeigt, und mit Hydgothion zerlegt eine schwarze, vom Schwefelblei nicht zu scheidende Flüssigkeit liefert, die mit Weingelst nach einigen Stunden zur Gallerte erstarrt. Auch nach 3- bis 4tägigem Kochen von Pectinsäure mit viel überschüssigem Kali werden durch Weingelst und Bleizucker noch diese Niederschläge erhalten,

während dagegen wässriges Pectin nach einmaligem Aufkochen mit Kalilauge nicht mehr durch Säuren fällbar ist. Chodnew. Vergl. unten die Eigenschaften von Fremy's Metapectinsäure.

FROMBERG'S Pectinsäure (VII, 829) wurde nach halbstündigem Kochen mit wässrigem kohlensauren Natron durch Essigsäure nicht mehr gefällt, aber Bleizucker erzeugte gelbbraunen Niederschlag, bei 140° 41,39 Proc. PbO, nach Abzug desselben 44,8 Proc. C, 5,33 H und 49,87 O haltend. Ein anderes Mal fällte Essigsäure nach 1stündigem Kochen mit kohlensaurem Natron oder nach vlertelstündigem Kochen mit Aetznatron noch Niederschläge, die nach 7- bis 20stündigem Kochen mit kohlensaurem Natrou oder nach 24stündiger Digestion mit Aetznatron nicht mehr erhalten wurden. Auch die letzteren Lösungen wurden nach dem Neutralisiren mit Essigsäure noch durch salzsauren Baryt und Kalk, Kupfervitriol und Bleizucker gefällt, erst nach nochmaligem Kochen mit Aetznatron wurde eine nach dem Neutralisiren mit Essigsäure nur durch Bleizucker fällbare Flüssigkeit erhalten. Also wird vor der Bildung der Metapectinsäure eine nicht durch Essigsäure, aber aus der neutralen Lösung durch Kalk und Barytsalze fällbare Säure erzeugt. Fromberg. Hier könnte Fremy's Parapectinsäure gebildet sein oder das Ausbleiben der Niederschläge wäre durch Löslichkeit der Pectinsäure in organischsauren Neutralialzen (VII, 835 unten) zu erklären. Ku.

Beim Erhitzen von feuchter Pectinsäure mit Kalihydrat wird das Gemisch bald flüssig und braun, entfärbt sich, wenn alles Wasser verjagt ist, und hält kohlensaures und kleesaures Kali gebildet. Vau-Ouelin. Gay-Lussac.

Ueber das Verhalten von Pectinsäure bei der Gährung nach VAUQUELIN

vergl. VII, 786.

Verbindungen. Die aus Lösungen abgeschiedene Pectinsäure, welche sich als farblose, angenehm schmeckende Gallerte darstellt, Vauquelin, ist als Hydrat zu betrachten. Sie löst sich nicht in kaltem und kaum in kochendem Wasser. Die trockne Säure erweicht beim Uebergiessen mit kochendem Wasser und quillt etwas auf, ohne wieder zu Gallerte zu werden. Regnault. Vergl. oben über die Zersetzung der Pectinsäure beim Kochen mit Wasser.

Aeltere Angaben, vielleicht auf Peclosinsäure oder unreine Pectinsäure bezüglich. Die Lösung von Pectinsäure in kochendem Wasser scheldet beim Erkalten Gallerte ab, falls sie nicht durch längeres Kochen verändert ist. VAUQUKLIN. Die trockne Säure schwillt in kaltem Wasser kaum auf und löst sich in kochendem nur in geringer Menge; die durch Fällung aus alkalischen Lösungen als Gallerte erhaltene Säure löst sich reichlicher in kochendem Wasser, das Filtrat ist fast ganz klar und röthet sehr schwach Lackmus, es wird durch Säuren, Neutralsalze, Zucker und Weingeist in eine wasserhelle Gallerte verwandelt, wohl indem diese Stoffe dem Wasser die Fähligkeit nehmen, die Pectinsäure gelöst zu erhalten. Barytwasser und Kalkwasser bilden durch Erzeugung unlöslicher Salze solche Gallerten. Braconnot. Payen. Die heisse wässrige Lösung röthet nicht Lackmus, Guidungt.

Mit Salzbasen. — Pectinsäure bildet mit den Basen Salze, von denen diejenigen der Alkalien in Wasser löslich, die übrigen unlöslich sind und Gallerten bilden. Die aus kalten Lösungen gefällten Gallerten sind dichter als die aus heissen erhaltenen. Regnault. Die Säure treibt in mässiger Wärme aus den kohlensauren Alkalien die Kohlensäure aus. Sie löst sich auch nach dem Trocknen leicht in wässrigen Alkalien. Aus der Lösung wird durch Einfach-Chlorquecksilber nichts, aber durch alle anderen Salze Gallerte gefällt,

die sich in überschüssigem Alkali löst. — Die Salze sind schwierig von bestimmtem Sättigungsgrade zu erhalten, indem das zuerst gebildete neutrale Salz noch mehr Pectinsäure aufnimmt, Regnault. FREMY. Fällt man ein lösliches pectinsaures Salz mit Metallsalzen. so ist die Zusammensetzung des Niederschlags von der Zusammensetzung des löslichen Salzes abhängig und mit dieser veränderlich. Die durch Metallsalze aus pectinsaurem Ammoniak oder Kali gefällten Gallerten sind durchsichtig, wenn die Säure rein war. Sie halten hartnäckig vom Fällungsmittel zurück, das sich durch Auswaschen auf dem Filter nicht entfernen lässt, aber durch Auspressen der Gallerte mit der Hand, Uebergiessen mit frischem Wasser und so fort, wodurch das Salz holzfaserartig und nach dem Trocknen zerreiblich wird, fortgeschafft werden kann. Chodnew. Die unlöslichen Salze trocknen zu sehr harten, schwer zerreiblichen hornartigen, hygroskopischen Massen aus. Sie entflammen sich beim Erhitzen bei Luftzutritt, halten hartnäckig Wasser zurück, so dass sie erst bei 140 bis 150° trocken erhalten werden, und zersetzen sich gegen 200°. REGNAULT.

Pectinsaures Ammoniak. — Die Lösung von Pectinsäure in überschüssigem wässrigen Ammoniak wird beim Kochen langsam sauer und lässt beim Verdunsten im Vacuum eine durchsichtige Masse, die in Wasser gelöst schwach sauer reagirt. Regnault. — Aus der Lösung von Pectinsäure in wässrigem Ammoniak fällt Weingeist durchsichtige farblose Gallerte, die bel 100° rothbraun und nicht zerreiblich wird und sich in Wasser zur sauren gefärbten Flüssigkeit löst. Chodnew. Das beim Verdunsten bleibende saure Ammoniaksalz bläht sich in Wasser auf und löst sich, indem es viel Wasser verdickt, zur geschmacklosen, lackmusröthenden Flüssigkeit. Braconnot. Aus wässrigem pectinsauren Ammoniak fällen Kochsalz, essigsaures Kali und andere Neutralsalze, Weingeist, und Zucker Gallerten. Braconnot. Simonin (J. Pharm. 20, 478).

Pectinsaures Kali. — Digerirt man überschüssige Pectinsäure mit Kalilauge, so wird viel Pectinsäure aufgenommen und eine anfangs neutrale, dann schwach saure Lösung gebildet. Versetzt man Pectinsäure in überschüssiger Kalilauge gelöst mit Weingeist, so fällt eine basische Gallerte nieder, der beim Auswaschen mit Weingeist Kali entzogen wird. Regnault. — Durch Fällen von in überschüssiger Kalilauge gelöster Pectinsäure mit Weingeist und Auswaschen der Gallerte mit Weingeist erhaltenes Kalisalz wird bei 120° holzfaserartig, nicht zerreiblich, bei 150 bis 160° wird es unter Wasserverlust gelbbraun und löst sich dann in Wasser zur klaren, nach Caramel riechenden und Kupferoxyd reducirenden Flüssigkeit. Chodnew. — Aus der Lösung des Kalisalzes wird durch überschüssiges Kali eine Gallerte gefällt, die sich nach dem Eutfernen des überschüssigen Kalis wieder in Wasser löslich zeigt, nach Braconnot ein basisches Salz. —

(4)	5 1 -		CHODNEW.			
Berechnu	ng nach CH	ODNEW.	Bei 120°.	Bei 150-160°.		
28 C 20 H 26 O 2 KO	168 20 208 94,4	34,25 4,07 42,44 19,24	33,80 4,31 43,10 18,89	35,44 4,02 40,54 20,00		
C28H20O26,2KO	490,4	100,00	100,00	100,00		

Bel 150 bis  $160^{\circ} = C^{28}H^{18}O^{24},2KO$  (Rechnung 35,56 Proc. C, 3,81 H, 40,65 0, 19,98 KO., CHODNEW.

Pectinsaures Natron. — Wird wie das Kalisalz erhalten und gleicht demselben. Löst sich nach dem Trocknen bei 120° in Wasser. Neutral. Bläht sich beim Verbrennen im Platinlöffel auf. Hält 13,73 Proc. Natron, der Formel C<sup>28</sup>H<sup>20</sup>O<sup>26</sup>,2NaO (Rechnung 13,54 NaO) entsprechend. Chodnew.

Pectinsaurer Baryt. — Wässrige Pectinsäure fällt Barytwasser gallertartig. Braconnot. — Uebergiesst man wässriges Pectin bei Luftabschluss mit viel überschüssigem Barytwasser, so fällt anfangs pectosinsaurer Baryt nieder, der durch den überschüssigen Baryt in pectinsaures Salz übergeführt wird. Dieses hält nach dem Waschen, Trocknen im Vacuum und darauf bei 120° 25,3 bis 26,8 Proc. Baryt, der Formel C³2H²0O²8,2BaO (Rechnung 26,0 BaO) entsprechend. — Freny. — Wird wie das Kalksalz erhalten und gleicht diesem; das bei 150 bis 160° getrocknete Salz hält 2 At. Wasser weniger als das bei 120° getrocknete. Chodnew.

			Сн	ODNEW.
Berechnung nach Chodnew.			Bei 120°.	Bei 150-160°.
28 C	168	30,58	30,50	31,57
20 H	20	3,64	3,69	3,29
260	208	37,90	36,46	36,46
2 Ba0	153	27,88	27,68	28,68
C28H20O26,2BaO	549	100,00	100,60	100,00

Rechnung für das bei 150–160° getrocknete Salz 31,63 Proc. C, 3,38 H, 36,15 O und 28,84 BaO =  $C^{26}\Pi^{16}O^{24}$ ,2BaO. Chodnew.

Pectinsaurer Kalk. — Kalkwasser fällt aus wässriger Pectinsäure, und Kalksalze fällen aus pectinsaurem Ammoniak gallertartige Niederschläge. Auch durch schwefelsauren und 2fach-kohlensauren, nicht durch 1fach-kohlensauren Kalk wird pectinsaures Ammoniak zerlegt. Aus verdünnten pectinsauren Alkalien fällen einige Tropfen Kalkwasser gallertartige Massen, die sich nicht in Alkalien lösen. Pectinsaurer Kalk löst sich nicht in kochendem Wasser oder Ammoniak und wird durch Kalilauge nicht zerlegt, aber durch Salzsäure unter Ausscheidung von Pectinsäure, durch erhitztes kohlensaures Natron unter Ausscheidung von kohlensaurem Kalk. Braconsot (Ann. Chim. Phys. 44, 60; 47, 268). — Die aus neutralem pectinsauren Ammoniak durch wässriges Chlorcalcium gefällte wasserhelle Gallerte ist härter als Pectinsäure und wird nach dem Auspressen, Waschen und Trocknen bei 120° gelblich. Chodnew.

g nach Сно	DNEW.	CHODNEW. Mittel, bei 120°.	
168	37.08	36.77	
20	4,41		
208	45,94	46,16	
56	12,57	12,42	
452	100,00	100,00	1 1
	168 20 208 56	20 4,41 208 45,94 56 12,57	g nach Chodnew. Mittel, bei 120°.  168 37,08 36,77 20 4,41 4,65 208 45,94 46,16 56 12,57 12,42

Vergl. MULDER's Analyse VII, 829.

Pectinsaures Bleioxyd. — Durch Einglessen von wässrigem Bleizucker in wässriges, alkalisch reagirendes pectinsaures Ammoniak wird eine durchsichtige Gallerte erhalten, die 48,74 Proc. Bleioxyd hält. Regnault. — Der aus neutralem pectinsauren Ammoniak durch Bleizucker gefällte Niederschlag hält 32,7 bis 35 Proc. Bleioxyd; aus ammoniakalischem Bleizucker fällen lösliche pectinsaure Salze Niederschläge, die bis zu 60 Proc. PbO halten, um so mehr, je ammoniakalischer die Lösung ist. Fremy. — Aus kalter Pectinsäure (pectinsaurem Ammoniak?) fällt Bleizucker neutrales pectinsaures Bleioxyd mit 36,06 Proc. Bleioxyd (Chodnew's Formel, C28H2OC26,2PbO, erfordert 36,13 Proc. PbO), aus der heissen Lösung wird basisches Salz als leicht zu Flocken zerfallende Gallerte erhalten, die sich beim Trocknen gelb färbt und leicht zerreiben lässt. Chodnew. — Wird durch Kochen mit Wasser in parapectinsaures Bleioxyd verwandelt. Fremy.

Be	rechni	ing nach Fr	EMY.	FREMY.
32 C		192	29,09	28,51
20 H		<b>2</b> 0	3,03	3,17
<b>28 0</b>		224	33,94	35,22
2 Ph0		224	33,94	33,10
C32H20O28,2	PbO	660	100,00	100,00.
Berechnung	nach	CHODNEW.	REGNAULT.	CHODNEW.
28 C	168	23,28	21,87	23,06
19 H	19	2,63	2,26	2,55
25 0	200	27,72	27,13	28,07
3 Pb 0	336	46,37	48,74	46,32
C26H19O25,3PbO	723	100,00	100,00	100,00

Vergl. Mulder's Analysen VII, 829.

Pectinsäure schützt die *Eisenoxydsalze* vor der Fällung durch Alkalien. H. Rose.

Pectinsaures Kupferoxyd. — Mit Kupfervitriol gibt pectinsaures Kali ein voluminöses Gerinnsel, so dass die Flüssigkeit keine Spur Kupfer enthält; der grünliche Niederschlag löst sich nicht in kochendem Wasser, er tritt an Kali einen Theil der Säure ab, während das bleibende Salz sich nicht in Kali löst, und nicht durch Essigsäure, aber durch Salpetersäure zerlegt wird. Braconnot. — Giesst man Kupfervitriollösung in wässriges pectinsaures Ammoniak, so fällt grüne Gallerte nieder von wechselnder Zusammensetzung, die zur gelben Masse austrocknet. Regnault. Pectinsaures Kupferoxyd ist vor und nach dem Trocknen grün. Chodnew.

Berechnung	nach CH	ODNEW.	CHODNEW. Bei 120°.	
28 C 20 H 26 O 2 CuO	168 20 208 80	35,34 4,19 43,79 16,68	35,09 4,21 43,84 16,86	
C28H20O26,2CuO	476	100,00	100,00	

MULDER'S und FROMBERG'S Resultate vergl. VII, 829.

ſ

Der durch Kupfervitriol in ammoniakalischem pectinsauren Ammoniak entstehende Niederschlag löst sich lange wieder, bis endlich eine blaue, ammoniakhaltige Gallerte niederfällt, wohl ein Doppelsalz. Regnault.

Pectinsaures Silberoxyd. — Wird durch doppelte Zersetzung von pectinsaurem Ammoniak mit salpetersaurem Silberoxyd erhalten und zeigt, je nach Beschaffenheit des angewandten pectinsauren Ammoniaks wechselnden Gehalt an Silberoxyd. a. Giesst man salpetersaures Silberoxyd in wässriges pectinsaures Ammoniak, das gekocht wurde, so lange noch Ammonlak fortging, so halt der Niederschlag 38,38 Proc. Ago. - b. Giesst man wässriges pectinsaures Ammoniak in salpetersaures Silberoxyd, so hält der Niederschlag 36,95 Proc. Ago. — c. Bereitet man pecfinsaures Ammoniak durch Verdunsten im Vacuum und giesst in dessen Lösung salpeters. Silberoxyd, so hält der Niederschlag 40,39 und 41,02 Proc. AgO .- d. Belm Einglessen von salpeters. Silberoxyd in pectinsaures Ammoniak, das überschüssiges Ammoniak hält, löst sich der entstehende Niederschlag lange wieder auf und hält, wenn er beim Umrühren nicht mehr verschwindet, 38,48 und 36,68 Proc. Ago. REGNAULT. - Wird durch Fällen von pectinsaurem Ammoniak mit salpetersaurem Silberoxyd als neutrales Salz, aber wenn dem salpetersauren Silberoxyd freie Säure anhängt, mit Pectinsäure gemengt erhalten, daher die in letzterer Weise entstandenen Salze kleineren Gehalt an Silberoxyd zeigen. Chodnew.

Ber. n	ach FRE	Ber. nac	h Снод	NEW.	
32 C 20 H 28 O 2 AgO	192 20 224 232	28,74 2,99 33,53 34,74	28 C 20 H 26 O 2AgO	168 20 208 232	26,75 3,18 33,15 36,92
 C32H20O28,2AgO	668	100,00	C28H20O26,2AgO	628	100.00

	REGNAUL	FREMY.	CHODNEW.		
a.		C.			Bei 100°.
C 26,41	25,29	und	25,87	27,07	26,45
H 2,79	2,74		2,80	3,33	3.10
0 32,42	30,95	"	30,94	32,81	33,75
Ag0 38,38		22	40,39	36,79	36,70
100,00	100,00		100,00	100,00	100,00

FREMY'S Analyse (J. Pharm. 26, 379) passt nicht zu seinen späteren Formeln, auch erwähnt er derselben nicht wieder. Die Berechnung ist aus seinen Formeln für Pectinsäure und die übrigen Salze derselben abgeleitet.

Mit Salzen. — Viele wässrige Neutralsalze, besonders Ammoniaksalze organischer Säuren lösen Pectinsäure auf. Fügt man zu Pectinsäure, die in Wasser suspendirt ist, kleine Mengen citronensaures, äpfelsaures Ammoniak oder eines ähulichen Salzes, so entsteht eine sauer reagirende Lösung, aus der Weingeist Gallerte

fällt, die sich in kochendem Wasser löst und beim Erkalten wieder abscheidet. Diese Gallerte ist eine Verbindung von Pectinsäure mit einem Ammoniaksalze, sie wird durch längeres Kochen, oder durch öfteres Fällen mit Weingeist und Wiederlösen in Wasser zerlegt und dabei theilweis in Wasser unlöslich. Solche Verbindungen werden beim Kochen von Carottenmark mit Säuren erhalten, falls man das Mark nicht vorher mit kaltem salzsäurehaltigen Wasser auszog, und können mit Pectin verwechselt werden. Fremy. Also könnte Chodnew's pectinige Säure (VII, 822) hierher gehören. KR.

Pectinsäure löst sich nicht in Weingeist und Aether. — Sie ist in wässrigen organischen Säuren nicht löslicher als in reinem

Wasser. Braconnot (Ann. Chim. Phys. 50, 382).

# Parapectinsäure. C<sup>24</sup>H<sup>17</sup>O<sup>23</sup>?

ALL RELATED

FREMY. N. Ann. Chim. Phys. 24, 34.

Wie Metapectinsäure in Wasser löslich, von dieser durch Fällbarkeit durch Barytwasser unterschieden. Vergl. VII, 824.

Pectinsäure löst sich bei längerem Kochen mit Wasser als Parapectinsäure. Ebenso werden pectinsaure Salze durch mehrstündiges Erhitzen auf 150° oder Kochen mit Wasser in parapectinsaure Salze verwandelt.

Parapectinsäure ist unkrystallisirbar, ohne Rotationsvermögen und reagirt stark sauer. Sie verhält sich beim Erhitzen wie Pectin, verwandelt sich in Wasser gelöst rasch in Metapectinsäure, scheidet aus kochendem tartersauren Kupferoxydkali Oxydul und ist nicht gährungsfähig. — Sie bildet mit den Alkalien lösliche Salze und wird durch überschüssiges Barytwasser aus ihrer wässrigen Lösung durch Weingeist gefällt. Das aus der wässrigen Lösung durch Weingeist gefällte Kalisalz hält bei 150° 23 Proc. Kali (C²⁴H¹50²¹,2Ko = 2²,4 Proc. KO). — Das Bleisalz wird durch mehrstündiges Kochen von in Wasser vertheiltem pectinsauren Bleioxyd, oder durch Fällen von wässriger Parapectinsäure mit Bleizucker erhalten.

	Bei 150°.		FREMY.	
24 C	144	26,16	25,04	
15 H 21 O	15 168	$2,72 \\ 30,54$	2,68 31,57	
2 Pb0	223,4	40,58	40,71	
C24H15O21,2PbO	550,4	100,00	100,00	

Hält bei 110° 24,44 Proc C und 2,92 H, also 2 At. Wasser mehr. FREMY.

### Metapectinsäure. ? C<sup>8</sup>H<sup>7</sup>O<sup>9</sup> oder C<sup>16</sup>H<sup>14</sup>O<sup>18</sup>.

FREMY. J. Pharm. 26, 382; Ann. Pharm. 35, 322; J. pr. Chem. 22, 1. — N. Ann. Chim. Phys. 24, 36; Ann. Pharm. 67, 288; J. pr. Chem. 45, 412. — Compt. rend. 48, 202; N. J. Pharm. 35, 81; Ausz. Chim. pure 1, 269. — Compt. rend. 49, 561; Chim. pure 1, 602; Chem. Centr. 1860, 4. Lieb. Kopp 1859, 530 und 540.

Acide cellulique. — Findet sich als Umwandlungsproduct von Pectose in allen Flüssigkeiten der Pflanze, die mit Pectose haltigem Gewebe in Berührung stehen.

Bildung. Sämmtliche Pectinstoffe können entweder direct in Metapectinsäure übergeführt werden, oder doch in Producte, welche bei weiterer Behandlung diese Säure liefern. Vergl. VII, 824. — Hat man bei fabrikmässiger Darstellung von Zucker Kalk auf Rübenbrei einwirken lassen, so kann metapectinsaurer Kalk erzeugt sein, der sich dann in den Melassen anhäuft.

Darstellung. Man wäscht zerriebene Runkelrüben mit Wasser aus, kocht den Rückstand eine Stunde mit Kalkmilch, presst aus, verdunstet zum Syrup und versetzt mit Weingeist, wo metapectinsaurer Kalk zu Boden fällt. Nachdem dieser durch wässriges oxalsaures Ammoniak zerlegt worden, fällt man durch überschüssigen Bleizucker Farbstoff, Phosphorsäure und andere Stoffe und übersättigt das Filtrat mit Ammoniak, wo metapectinsaures Bleioxyd zu Boden fällt. Man zerlegt dasselbe unter Wasser durch Hydrothion und verdunstet die wässrige Metapectinsäure.

Eigenschaften. Amorphe, stark saure Masse ohne Rotationsvermögen.

Zersetzungen. 1. Verhält sich beim Erhitzen wie Pectin. (VII, 823).

— 2. Die wässrige Lösung bedeckt sich rasch mit Schimmel und zerlegt sich bei längerem Kochen unter Bildung von Essigsäure und schwarzer Ulminsäure.

— 3. Reducirt beim Kochen tartersaures Kupferoxydkali.

— 4. Reducirt wässrige Silber- und Goldsalze.

Metapectinsäure ist zerfliesslich und löst sich leicht in Wasser.

— Die metapectinsauren Salze sind sämmtlich (mit Ausnahme der basischen Bleisalze) in Wasser löslich. Die wässrige Säure zersetzt die kohlensauren Salze und neutralisirt die starken Basen.

Metapectinsaures Bleioxyd. — Wässrige Metapectinsäure fällt Bleizucker nicht, aber Bleiessig. Die wässrigen metapectinsauren Alkalien fällen aus Bleizucker und Bleiessig im Ueberschuss (des Bleisalzes?) lösliche Niederschläge. — Die aus wässriger Metapectinsäure durch Bleiessig gefällten Niederschläge halten 67,5 bis 68,8 Proc. (C8H507,2Pb0 = 67,2 Proc. Pb0) und 73,4 bis 74,2 Proc. Bleioxyd (C8H507,3Pb0 = 75,4 Proc. Pb0); nach Abzug des Bleioxyds im Mittel 43,51 Proc. C, 4,58 H und 51,91 O, der Formel C8H507 (Rechnung 44,08 C, 4,58 H, 51,38 O) entsprechend. Früher untersuchte Fremy Bleisalze, die weniger (40,9 und 46,73 Proc.) Bleioxyd hlelten.

### Gallerte aus Gelbschoten.

v. Orth. Wien. Acad. Ber. 13, 512; J. pr. Chem. 64, 10. L. MAYBB. Wien. Acad. Ber. 20, 529; J. pr. Chem. 69, 215.

Findet sich in den Früchten von Gardenia grandistora. — Man kocht die mit Weingelst von 40° erschöpften Gelbschoten mit Wasser aus, fällt das Filtrat nach Zusatz von Salzsäure mit Weingelst und wiederholt Auslüsen in salzsäurehaltigem Wasser und Fällen mit Weingelst, so lange der Niederschlag noch gefärbt erscheint.

Berechn.	nach	v. Октн.	v. Овтн. Bel 100°.	Berechn,	nach	MAYER.	MAYER. Mittel.	
32 C 24 H 30 O	192 24 <b>2</b> 40	42,10 5,26 52,64	42,04 5,36 52,60	64 C 47 H 63 O	384 47 504	41,07 5,03 53,90	40,90 5,33 53,77	
C22H 24 C 30	AEC	400.00	100.00	CATTATORS	025	100.00	400.00	_

C<sup>32</sup>H<sup>24</sup>O<sup>30</sup> 456 100,00 100,00 C<sup>64</sup>H<sup>47</sup>O<sup>63</sup> 935 100,00 100,00 Nach Abzug von 1,8 und 0,79 Proc. Asche. — Könnte auch mit Para-

pectin (VII, 825) isomer oder einerlei sein. Kr. Verhält sich beim Erhitzen mit Salzsäure wie die Gallerte aus Syringa

(VII, 838). MAYER.

### Gallerte aus Syringa.

v. PAYR. Wien. Acad. Ber. 20, 527; J. pr. Chem. 69, 213.

Findet sich in den Früchten von Syringa vulgaris. — Man kocht die von den Stielen befreiten Früchte einige Minuten mit Wasser, seiht ab und fällt mit Bleizucker. Der schmutzig-braune Niederschlag nach dem Auswaschen iu Wasser vertheilt, löst sich auf Zusatz von Essigsäure theilweis. Indem man den ungelösten Theil unter Wasser durch Hydrothion zerlegt, das Schwefelblei entferat, das Filtrat einengt, mit Thierkohle entfärbt und mit Salzsäure vermischt mit Weingeist fällt, wird eine durchsichtige Gallerte erhalten, die man durch öfteres Lösen in salzsaurem Wasser und Fällen mit Weingeist entfärbt.

Berechnung nach v. PAYR.			v. Pavn. Mittel.	40
64 C 46 H	384 46	$41,47 \\ 4,97$	41,40 5,20	
62 0	496	53,56	53,40	
C64H46O62	926	100,00	100,00	

Nach Abzug von 2,8 Proc. Asche. — Mit Parapectin (VII, 825) isomer. Die wässrige Lösung lässt bei mehrstündigem Erhitzen mit Salzsäure auf 100° nach dem Erkalten ein weisses Pulver fallen, das bei 100° 39,81 Proc. C, 5,24 H und 54,95 O hält, also der Formel C<sup>64</sup>H<sup>50</sup>O<sup>66</sup> (Rechn. 39,92 Proc. C, 5,20 H, 54,88 O) entspricht und durch Aufnahme von 4 At. Wasser gebildet ist. V. Payr.

#### Sacc's Pectinsäure aus Holz.

SACC. N. Ann. Chim. Phys. 25, 218; J. pr. Chem. 46, 430; Ausz. Pharm. Centr. 1849, 235; Chem. Gaz. 1849, 274.

PORTER. Ann. Pharm. 71, 115; Ausz. Pharm. Centr. 1849, 777; Chem. Gaz. 1849, 469.

Die beim Kochen von Holz mit Salpetersäure (nach Sacc aus der inkrustirenden Substanz, VII, 574) entstehende Substanz ist nach Sacc Pectinsäure, nach Porter von dieser verschieden.

SACC kocht Tannensägespäne mit 2 Th. Wasser und 10 Th. käuflicher Salpetersäure einige Stunden, wo sich anfangs reichliche rothe Dämpfe entwickeln und das Holz zur weissen teigigen Masse wird. Er wäscht diese zur Entfernung aller Säure mit Wasser, sammelt auf Leinen und trocknet im Wasserbade. Porter behandelt die so erhaltene Masse noch mit verdünntem wässrigen Ammoniak, wobei ein Theil zurückbleibt und fällt das Filtrat mit Salzsäure.

Hellgraue, SACC, oder röthlichgraue, PORTER, leicht zerreibliche Masse.

	Berechni	ing nach	PORTER.	SA	ACC.	PORTER. Mittel.
	16 C 12 H 14 O	96 12 112	43,63 5,45 50,92	40,83 1 5,86 53,31	5,94 5,94 51,20	43,39 5,86 50,75
-	C16H12O14	220	100,00	100,00	100,00	100,00

Nach Abzug von  $^{1}/_{3}$  bis  $^{1}/_{2}$  Proc. Asche. Sacc gibt die Formel C $^{16}$ H $^{12}$ O $^{13}$ , die er für die der Pectinsäure hält.

Zerselzungen. 1. Verkohlt beim Erhilzen ruhig ohne zu verpuffen mit Geruch nach Caramel und lässt Kohle. Sacc. — 2. Wird durch Kochen mit mässig verdünnter Salpetersäure in Oxalsäure verwandelt, ohne dass sich Schleimsäure bildet. Porter. — 3. Verkohlt mit Vitriolöl unter Geruch nach Caramel. Porter. — 4. Färbt Salzsäure beim Kochen roth. — 5. Verliert durch einiges Kochen mit wässrigen Alkalien ihre Fällbarkelt durch Säuren. Porter.

Löst sich nicht in kaltem oder kochendem Wasser. — Löst sich im feuchten, frischbereiteten Zustande leicht in ammoniakhalligem Wasser und wird auch durch schwache Säuren als steife, farblose durchsichtige Gallerte gefällt. Nach dem Trocknen unlöslich in wässrigem Ammoniak. Sacc. — Löst sich schwierig in wässrigen Alkalien und wird durch Säuren aus conc. Lösungen als weisses leichtes Pulver, aus verdünnteren als durchsichtiger Niederschlag gefällt, der sich rasch zu weissen Flocken vereinigt. Auch Weingeist und Metalisalze fällen die alkalische Lösung. Die durch letztere erzeugten Niederschläge haben das Ansehen der pectinsauren Salze. Porter.

#### Nachtrag zu VII, 531.

Nitrophloroglucin.

 $C^{12}NH^5O^{10} = C^{12}XH^5O^6$ .

HLASIWETZ U. PFAUNDLER. Ann. Pharm. 119, 199.

Salpetersäure wirkt schon in der Kälte stürmisch auf Phloroglucin und bildet unter Freiwerden von viel Wärme eine blutrothe, unter reichlicher Gasentwicklung heller werdende Lösung, in der sich Oxalsäure erzeugt findet. — Trägt man in mässig erwärmte und auf gleicher Temperatur erhaltene, etwas verdünnte Salpetersäure kleine Mengen Phloroglucin, so entsteht eine dunkelrothe Lösung, aus der sich dunkle Warzen scheiden. Diese reinigt man durch Umkrystallisiren aus heissem Wasser.

Rothgelbe glänzende Schuppen und Blätter von schwach bitterem Geschmack. Schwer löslich in Wasser, aber dasselbe gelb färbend.

C12H5XO6	171	100,00	100,00	-
10 0	80	46,80	46,36	
5 H	5	2,92	3,24	
N	14	8,18	8,36	
12 C	72	42,10	42,04	
		HLA	SIWETZ U. PFAUNT	LER.

### Phloramin.

### $C^{12}NH^7O^4 = C^{12}AdH^3O^4,H^2$ ?

HLASIWETZ U. PFAUNDLEB. Wien. Acad. Ber. 43, 451; Ann. Pharm. 119, 202; Ausz. Chem. Centr. 1861, 610.

Phloroglucin verschluckt beim Ueberleiten von trocknem Ammoniakgas reichliche Mengen und schmilzt. Löst man, wenn kein Wasser mehr gebildet wird, die rothbraune Krystallmasse in warmem Wasser, so werden Krystalle von Phloramin erhalten. — Aus der braunen Lösung von Phloroglucin in 5 Th. warmem wässrigen Ammoniak scheiden sich nach einigem Stehen Krystalle, die man durch Umkrystallisiren aus warmem Wasser reinigt und möglichst rasch im Vacuum neben Vitriolöl trocknet.

Eigenschaften. Zarte, dünne, glimmerartig glänzende Blättchen, die sich vom Filter als seidenglänzende Haut ablösen. Schmeckt schwach zusammenziehend. Unveränderlich an trockner Luft.

	Ueber Vitriolöl.	HLASI	Mittel,
12 C	72	57,60	57,39
N 7 H	14 7	11,20 5,60	11,37 million 5,78 million 5,78 million 5
40	$3\dot{2}$	25,60	25,46
C12NH7O4	125	100,00	100,00

Zersetzungen. 1. Färbt sich beim Erhitzen im Wasserbade citronengelb, endlich schmutzigbraun, verliert an Gewicht und wird in Wasser unlöslich. Nach 6stündigem Trocknen beträgt der Verlust 6 Proc., das Product hält nach 3stündigem Trocknen 59,82 Proc. C, 5,82 H, nach 4stündigem 60,73 C, 5,77 H. nach 6stündigem 61,38 Proc. C. 5,70 H und 11,90 O, und unterscheidet sich daher vom Phloramin durch Mindergehalt von 1/2 und 1 At. Wasser. - 2. Feuchtes und in Wasser gelöstes Phloramin färben sich an der Luft braun. — 3. Durch rauchende Salpetersäure wird aus Phloramin unter heftiger Einwirkung eine gelbrothe Lösung erhalten, aus der dunkelbraune Krystalle anschiessen, wohl eine Nitroverbindung. Dieselben entstehen auch beim Aufbewahren von feuchtem salpetersauren Phloramin. - 4. Erhitzt man Phloramin mit Vitriolöl im Wasserbade, so wird eine gepaarte Schwefelsäure gebildet, deren Barytsalz in Nadeln krystallisirt. Dieses Barytsalz und die Lösung, welche man durch Erwärmen von Phloramin mit Vitriolöl, Verdünnen, Neutralisiren mit kohlensaurem Baryt, Aufkochen und Filtriren erhält, färbt sich mit Anderthalb-Chloreisen auch bei grosser Verdünnung schön violett, wie Tyrosin (VI, 715) bei gleicher Behandlung. -- 5. Durch chlorsaures Kali und Salzsäure wird Phloramin zum dunkelbraunen Harz, das allmählich heller wird und beim Destilliren wenig, heftig riechendes Oel (vielleicht gechlortes Aceton) übergehen lässt, während Harz bleibt. Dabei wird kein Chloranil erhalten. - 6. Bleibt ammoniakalisches Phloroglucin der Luft ausgesetzt, so verschwindet das anfangs gebildete Phloramin und die Flüssigkeit trocknet zur schwarzen.

glänzenden, spröden Masse ein, die sich in wässrigem Ammoniak löst und durch Säuren als schwarzbrauner Niederschlag gefällt wird. Dieser, nach dem Auswaschen, Trocknen und nochmaligem Auswaschen mit warmem Wasser getrocknet, gleicht zerriebener Glanzkohle und hält bei nicht völlig gleichbleibender Zusammensetzung im Mittel 59,6 Proc. C, 4,4 H und 4,2 N. Also vielleicht C³6NH¹50⁴ (Rechnung 60,5 C, 4,2 H, 3,9 N) und aus 3 At. Phloroglucin, 1 At. Ammoniak und 2 At. Sauerstoff unter Austritt von 6 At. Wasser gebildet — 7. Durch wässrige Alkalien wird Phloramin dunkel gefärbt und zersetzt. — 8. Es reducirt aus Silberlösung beim Erwärmen Metall.

Verbindungen. Löst sich wenig in kaltem Wasser. Die Lösung färbt Anderthalb-Chloreisen nicht und fällt weder Bleizucker noch Silbersalpeter.

Es verbindet sich mit den Säuren zu gut krystallisirbaren Sal-

zen, die sich sämmtlich in Weingeist lösen.

Schwefelsaures Phloramin. — Durch freiwilliges Verdunsten der Lösung von Phloramin in verdünnter Schwefelsäure werden gelbliche, spröde, lange Nadeln erhalten, die im Wasserbade sich lebhaft gelb färben und 9,38 Proc. Wasser (2 At. = 9,37 Proc.) abgeben.

Getroc		xII === 0.4	HLASIWETZ U. PFAUNDLER.
C12NH704,H0 S03	134 40	77,01 22,99	22,86
C12NH704 S03 HO	17/	100.00	

 $\label{eq:hlasiwetz} \textbf{HLASIWETZ} \ \ \textbf{verdoppelt} \ \ \textbf{die} \ \ \textbf{Formel}, \ \ \textbf{der} \ \ \textbf{Bibasicität} \ \ \textbf{der} \ \ \textbf{Schwefelsäure} \\ \textbf{entsprechend}.$ 

Salzsaures Phloramin. — Beim Uebergiessen mit conc. Salzsäure wird Phloramin zum sandigen Krystallpulver, das sich beim Erwärmen löst und beim Erkälten in gelben glänzenden Blättern anschiesst, vielleicht durch das wasserfreie Salz gebildet. Nach dem Auflösen in Wasser werden langsam weisse Nadeln und Blätter erhalten, die bei 100° unter gelber Färbung 10,16 Proc. Wasser (2 At. = 10,02 Proc.) Verlieren.

12 C	Getrocknet.	44,58	HLASIWETZ U. PFAUNDLER. 44,78
8 H 4 O	$\begin{array}{c} 14 \\ 8 \\ 32 \end{array}$	8,67 4,95 19,82	4,98
Contants TCI	35,5	21,98	21,64
C12NH7O4,HCI	161,5	100,00	

Salpetersaures Phloramin. — Krystallisirt aus rasch erfolgender Lösung von Phloramin in warmer, mässig concentrirter Salpetersäure in glänzenden broncefarbigen Blättern und Nadeln. Zers. vergl. VII, 840.

L	. Gmelin, Handb. VII.	Org. Che	em. IV.	<b>54</b>
	C12NH7O4,NO5,HO	188	100,00	100,00
	10 0	80	42,57	42,51
	8 <b>H</b>	8	4,25	4,67
	2 N	28	14,89	14,59
	12 C	72	38,29	38,23
	Be	i 100°.		HLASIWETZ U. PFAUNDLER.

Essigsaures Phloramin. — Die Lösung von Phloramin in Eisessig trocknet zum gelben Firniss ein, ohne dass Krystalle erhalten werden. Beim Ueberglessen mit Wasser bleibt ein gelbes Pulver, das beim Erwärmen theilweis zum Harz schmilzt und sich theilweis löst.

Oxalsaures Phloramin krystallisirt.

Phloramin löst sich leicht in Weingeist, nicht in Aether.

# Acetylphloroglucin.

 $C^{24}H^{12}O^{12} = 3C^4H^3O^3, C^{12}H^3O^3.$ 

HLASIWETZ U. PFAUNDLER. Ann. Pharm. 119, 201.

Chloracetyl (VI, 77, reine) Kn.) wirkt schon bei Mittelwärme auf Phloroglucin und verwandelt es in der Wärme unter Salzsäure-entwicklung in eine weisse Krystallmasse. Diese wird nach dem Verjagen des überschüssigen Chloracetyls aus Weingeist umkrystallisirt.

Kleine farblose Säulen, die in der Hitze Essigsäure entwickeln. Unlöslich in Wasser.

HLASIWETZ U. PFAUNDLER.

		Mittel.
144	57,14	56,78 4,97
96	38,10	38,25
252	100,00	100,00
	12 96	12 4,76 96 38,10

So nach Analogie des Benzoylphloroglucins. — Die Analyse gibt keine Auskunft, ob 1, 2 oder 3 At. Acetyl in das Phloroglucin statt des Wasserstoffs eingetreten, da alle 3 Producte gleiche procentische Zusammensetzung haben würden. HLASIWETZ.

## Benzoylphloroglucin.

 $C^{54}H^{16}O^{12} = 3C^{14}H^{5}O^{3}, C^{12}H^{3}O^{3}.$ 

HLASIWETZ U. PFAUNDLER. Ann. Pharm. 119, 201.

Wird durch Einwirken von Chlorbenzoyl auf Phloroglucin erhalten und durch Auskochen mit Weingeist, worin es sich kaum löst, gereinigt. — Weisse, kleine, glänzende Schuppen.

HLASIWETZ U. PFAUNDLER. 73,97 73,59 324 54 C 11 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 4,11 18 H 18 4,31 1 1 22,02 120 96 22,10 C12(3C14H5O2)H3O6 438 100.06 100.00

Chitin. 843

Glucoside oder gepaarte Verbindungen der zuckerartigen Stoffe.

#### Chitin.

# $C^{18}NH^{15}O^{12} = C^{6}NH^{5}O^{2}, C^{12}H^{10}O^{10}$ ?

ODIER (1823). Mém. Soc. d'hist. natur. de Paris 1, 29; N. Tr. 8, 1, 233; Mag. Pharm. 5, 301; J. Pharm. 9, 379; Berz. Jahresb. 4, 247. LASSAIGNE. Compt. rend. 16, 1087; J. Chim. méd. 19, 379; J. pr. Chem. 29, 323; Berz. Jahresber. 24, 699.

PAYEN. Compt. rend. 17, 227; Berz. Jahresber. 24, 700.

PAYEN. Compt. rend. 17, 227; Berz. Jahresber. 24, 700.
K. Schmidt. Ann. Pharm. 54, 298.
Schlossberger. Ann. Pharm. 98, 99; N. Jahrb. Pharm. 5, 297; Ausz. J. pr. Chem. 68, 162; Chem. Cen/r. 1856, 487.
Berthelot. Compt. rend. 47, 227; J. pr. Chem. 76, 371; Chem. Cen/r. 1858, 676; Chim. pure 1, 69; Ausführl. N. Ann. Chim. Phys. 56, 149.
Peligot. Compt. rend. 47, 1034; N. Ann. Chim. Phys. 58, 83; Chim. pure 1, 234; Chem. Cen/r. 1859, 709; Krit. Zeitsch. 3, 341.
Städeler. Ann. Pharm. 111, 21; Chem. Cen/r. 1859, 708.

Endomaderm. LASSAIGNE. - Von ODIER 1821 entdeckt und von der Hornsubstanz unterschieden, von Lassaigne als stickstoffhaltig erkannt, zu-erst von K. Schmidt vollständiger untersucht. Fremk's stickstofffreies Chitln unterscheidet sich dadurch wesentlich von dem aller anderen Chemiker; PELIGOT'S Chitin scheint (nach STÄDELER) Holzfaser aus Blattresten stammend enthalten zu haben .- Pkligor halt Chitin überhaupt für eine Verbindung von Holzfaser mit Proteinstoffen.

Bildet den Hauptbestandtheil der Körperdecken, der Sta-Vorkommen. cheln, Schuppen und Haare der Gliederthiere, ferner der Auskleidungen der Tracheen und des Darms. Vergl. VIII, 469. Viele als Chitin von Histologen bezeichnete Gewebssubstanzen kommen mit demselben nur im Verhalten gegen Kalilauge und Essigsäure überein, ohne dass ihre Einerleiheit nachgewiesen ist. So hält die Byssussubstanz der Acephalen nicht, wie LEUCKART (Wiegm. Arch. 1852, 25) glaubt, Chitin, sondern eine stickstoffreichere Materie (vergl. unten beim Conchiolin); die Muschelschalen halten ebenfalls kein Chitin [gegen Koss (Dissertation über Structur und Zusammens, der Muschelschalen, 1853)], sondern Conchiolin. Schlossberger.

Man entzieht den zur Darstellung bestimmten Ge-Darstellung. webstheilen (Krebspanzern, Käferflügeldecken und ähnlichem Material) durch in geeigneter Weise auf einander folgende Behandlung mit Wasser, Weingeist, verdünnten Säuren, Kalilauge und Aether alle in diesen Flüssigkeiten löslichen Stoffe, wäscht und trocknet den Rückstand. Wendet man Gewebe an, die Tunicin oder Holzfaser als Gemengtheil enthalten, oder ganze Thiere, in deren Darm sich Blattreste finden, so kann davon dem Chltin beigemengt bleiben. - Kocht man so dargestelltes Chitin zwölf Stunden oder länger mit einem Gemenge von 1 Maass Vitriolöl und 4 Maass Wasser, so wird ein Theil in lösliche Producte verwandelt, aber der zur kleisterartigen Masse aufgequollene Rest ist völlig reines (aschenfreies) Chitin, welches, so lange es noch freie Säure hält, durch Decanthiren ausgewaschen werden kann, aber wenn diese entfernt ist, theilweis in der Flüssigkeit suspendirt bleibt und dann nur durch Verdunsten des Wassers gewonnen werden kann. Städeler.

Behandelt man die Haut der Seldenraupen nachelnander mit Kalilauge, Weingelst, Aether und Essigsäure, so hält das zurückbleibende Chitin 48,13 Proc. C, 8,30 N, 6,90 H und 36,67 O; nach fernerem Behandeln mit übermangansaurem Kali 47,38 Proc. C, 6,15 N, 7,02 H und 39,45 O. ganze Seidenraupen mit conc. Kalilauge, welche ihre verschiedenen Organe, sowie die Blattreste des Darms auflockert oder löst, dann mit verdünnter Schwefelsäure, wäscht darauf die Häute, die als durchscheinende, an beiden Enden offene Schläuche zurückbleiben, trocknet und behandelt sie mit Schwefelsäure mit 6 At. Wasser, so verlieren sie 44 Proc. an Gewicht, aber der Rückstand hält noch 5,8 Proc. Stickstoff. Werden sie jetzt mehrere Stunden mit helssem oder mehrere Tage mit kaltem conc. wässrigen übermangansaurem Kali, dann mit 2fach-schwessigsaurem Kali und endlich mit Wasser behandelt, so bleibt eine weisse, verfilzte Masse, die beim Kochen mit Kalilauge kein Ammoniak entwickelt. Diese löst sich, wenn sle 8 Tage mit Kalihydrat und Wasser zum Brei gemengt auf 100° erhitzt wird, unter Ammoniakentwicklung theilweis und bildet dabei eine Seife, aus der Säuren nach dem Abfiltriren Fettsäuren scheiden; aber selbst wenn  $^{2/_3}$  durch das Kalihydrat zerstört sind, hält der Rest des Chitin's noch 6,2 Proc. Stickstoff und fährt fort Ammoniak zu entwickeln. Wird dieses Chitin in Wasser aufgeweicht, mit Vitriolöl und Iod behandelt, so zeigt es unter dem Mikroskop viele braune Tegumente und einzelne unregelmässige Partikel, die blau gefärbt sind. Letztere Färbung wird noch leichter sichtbar, wenn man die Haut einige Tage in Iodlösung liegen lässt und darauf mit Vitriolöl befeuchtet, wo sich anfangs grünliche, in dem Maasse wie das Iod verdampft indigblauwerdende Membranstücke zeigen. Aus diesem Chitin zieht Kupferoxydammoniak Holzfaser aus, die durch Säuren aus der Lösung gefällt wird. Ebenso zeigt die hornartige Substanz des Hummers das Verhalten der Holzfaser gegen Vitriolöl und Iod (VII, 586). PELIGOT. Dieses Chitin hält STÄDELER mit Grund für unrein, aus reinem Chitin vermochte er durch Kupferoxydammonlak nichts auszuziehen.

Fremy's Chitin. Behandelt man die Sceletttheile von Crustaceen mit kalter verdünnter Salzsäure, kocht den ungelösten Rest mit Kalilauge mehrere Stunden und wäscht dann auß Neue mit Wasser, Weingeist und Aether, so wird eine durchsichtige, hornartige Substanz erhalten, die im Mittel 43,35 Proc. C, 6,65 H und 50,00 O, aber keinen Stickstoff hält und also mit Holzfaser (C¹²H¹00¹0¹) isomer ist. Diese Substanz wird durch verdünnte Säuren und Alkalien nicht verändert, und kann weder durch erstere in Zucker, noch durch rauchende Salpetersäure (welche sie durchaus nicht verändert) in Pyroxylin umgewandelt werden. Sie wird durch conc, Säuren zertheilt, gelöst und in eine der Metapectinsäure (VII, 836) vergleichbare Säure übergeführt, durch kochende Salpetersäure in Oxalsäure. Fremy (N. Ann. Chim. Phys. 43, 93).

Eigenschaften. Weisse amorphe Masse, die bei mikroskopischer Betrachtung häufig noch die Structur der angewandten Gewebe zelgt.

— Das lange mit verdünnter Schwefelsäure gekochte und durch Verdunsten von Wasser, in dem es suspendirt war, gewonnene Chitin bildet zarte, durchsichtige oder durchscheinende, zusammenhängende Häute, die äusserst schwer zu zerkleinern sind. Städeler.

					11 17 17 17	
			Schmidt. Mittel.	LEHMANN. Mittel.	Städel.er	
18 C N 15 H 12 O	108 14 15 96	46,35 6,01 6,44 41,20	46,71 6,50 6,82 39,97	46,73 6,49 6,59 40,19	46,32 6,14 6,40 41,14	100
C18NH 15O12	233	100,00	100,00	100,00	100,00	1 14

Chitin. 845

Schmidt's Chilin hielt meistens Asche, bis zu 2 Proc. — Payen fand 8,99 Proc. Stickstoff, Schlossberger 6,4 Proc. Vergl. die Analyse von Children u. Daniell (VIII, 470), über Peligot's Analysen (VII, 844) und Fremy's Chilin (VII, 844). — Schmidt gab die Formel C<sup>17</sup>NH<sup>14</sup>O<sup>11</sup>, Städrlen die hier angenommene. — Frei von Schwefel und Phosphor. Schmidt.

Zersetzungen. 1. Chitin verkohlt beim Erhitzen ohne zu schmelzen und ohne seine Form zu ändern, es liefert dabei kein kohlensaures Ammoniak. Opier. Bei der trockenen Destillation werden Wasser, Essigsäure, essigsaures Ammoniak und wenig brenzliches Oel erhalten, während Kohle von der Form des Chitins bleibt. Schmidt. — 2. Ein Jahr unter Wasser aufbewahrtes Chitin war theilweis in Lösung gegangen, theilweis in eine schleimige Masse verwandelt. Schlossberger. Ist die Haut der Seidenraupe durch Wasser und Weingeist von allen unterliegenden Theilen getrennt, so wird sie bei langem Kochen nicht merklich verändert, doch nimmt das Wasser wenig einer stickstoffhaltigen Substanz auf, die aus der eingeengten Lösung durch Gerbsäure, Chlor oder Weingeist fällbar ist. Also scheint hierbei Leim aus der Haut gebildet zu sein. Lassaigne. Im zugeschmolzenen Rohr mit Wasser auf  $280^\circ$  erhitzt, wird Chitin braun und brüchig, ohne sich zu lösen oder weiter zu verändern. Schmidt. — 3. Chitin löst sich in erwärmtem Vitriolöl. Odier. Es wird durch Vitriolöl mit 1½ At. Wasser aufgelockert und sogleich gelöst, durch Vitriolöl mit 3 At. Wasser nach einigen Stunden aufgelockert. PAYEN. Es wird beim Einlegen in Vitriolöl durchsichtig, schmilzt an den Rändern und ist nach 1/4 Stunde völlig gelöst. Schlossberger. Es quillt in Vitriolöl auf und löst sich ohne Färbung; beim Stehen färbt sich die Lösung, sie ist nach 48 Stunden schwarz geworden, hat wenig Unlösliches abgeschieden, riecht stechend und hält Essigsäure und ein Ammoniaksalz gelöst. SCHMIDT. Die farblose Lösung von Chitin in kaltem Vitriolöl wird nach einigen Stunden durch Wasser nicht gefällt, aber nach dem Neutralisiren mit kohlensaurem Baryt wird ein lösliches Barytsalz erhalten, während die Lösung zugleich tartersaures Kupferoxydkali reducirt. Städeler. — Vertheilt man Chitin in Vitriolöl, tropft die Lösung in ihr 100faches Gewicht Wasser, kocht eine Stunde und neutralisirt mit Kreide, so wird beim Verdunsten Zucker erhalten. Vergleiche über denselben VII, 773. BERTHELOT. Wird Chitin nach VII, 843 mit mässig verdünntem Vitriolöl gekocht, der ungelöst und unzersetzt gebliebene Theil entfernt und die saure Lösung mit Kalk übersättigt, so entweicht Ammoniak, während nach dem Verdunsten des Filtrats zum Syrup amorpher Zucker bleibt, der tartersaures Kupferoxyd mit Leichtigkeit reducirt. Dem Zucker ist kein Tyrosin, Leucin oder Leimsüss beigemengt, aber wenig einer amorphen Substanz. STÄDELER. Vergl. STÄDELER'S Formel über diese Zersetzung VII, 773. -4. Chitin löst sich ohne Farbenveränderung in concentrirter Salzsäure. Schmidt. Salzsäure, die 6 At. Wasser hält, macht eingelegte Insectentegumente durchscheinend, lockert auf und löst nach einigen Minuten. Nach dem Neutralisiren mit Alkalien fällt Gerbsäure stickstoffhaltigen Niederschlag. PAYEN. - Durch Chloralkalien kann Chitin gebleicht werden. LAS-SAIGNE. Kalt gesättigter wässriger Chlorkalk zerstört die Insectentegumente rasch. PAYEN.

5. Färbt sich mit *Iodlösung* orangegelb (mit lodwasser tief braunroth, Städeler), auf Zusatz von Vitriolöl tritt Zertheilung, aber weder violette noch blaue Färbung ein. PAYEN. Vergl. VII, 844 PELIcor's und unten Rought's Angaben. — 6. Chitin färbt sich in Salvetersäure nicht, aber löst sich rasch. Odier. Lassaigne. Es löst sich in conc. Salpetersäure ohne Farbenveränderung, Schmidt, in gleichviel kalter Salpetersäure mit 4 At. Wasser. Payen. Taucht man Krebszangen in Salpetersäure, so werden sie nach einigen Augenblicken durchsichtig, lässt man die Säure abtropfen, so bewahrt die Membran anfangs ihre Form, aber schmilzt dann vom Rande aus zur farblosen Flüssigkeit. PAYEN. - 7. Beim Kochen mit Kalilauge bleibt Chitin unverändert, Opier, auch beim Erhitzen mit einer Lösung von 1 Th. Kalihydrat in 3 Th. Wasser. Lassaigne. Es bleibt bei tagelangem Erhitzen mit sehr conc. Kalilauge unverändert und verhält sich beim Erhitzen im zugeschmolzenen Rohr mit Kalilauge auf 210° wie beim Erhitzen mit Wasser. Schmidt. Entwickelt beim Schmelzen mit Kalistücken Ammoniak ohne zu verkohlen, der Rückstand löst sich in Wasser, PAYEN.

Das Lamellengewebe der Gliederthiere zeigt im ursprünglichen Zustande, oder nach Entfernung der Kalkincrustationen durch Salzsäure die rosarothe Färbung der stickstoffnaltigen Gewebe mit salpetersaurem Quecksilberoxyd und die orangegelbe mit Salpetersäure und Ammoniak, aber mit Iod-Chlorzink (VII, 589) erzeugt es eine gleichförmige violette Färbung. Wird es mit Kalllauge von 40° gekocht, wobei es äusserlich und histologisch unverändert bleibt, so färbt es sich rascher und intensiver mit Iod-Chlorzink blauvlolett, aber ist auch jetzt durch conc Kalilauge, Essigsäure und Weinsteinsäure nicht angreifbar geworden — Kocht man Chitin ½ Stunde mit dem 5fachem Gewicht Kalihydrat und soviel Wasser, dass die Masse beim Erkalten sogleich erstarren würde, so entweicht viel Ammoniak, und die Hälfte des Chltins wird gelöst. Der Rest ist histologisch unverändert, durchsichtig, gallertartig und im feuchten Zustande leicht zerreiblich, im trocknen matt weiss, sehr leicht und glimmerartig. Dieser Rest färbt sich mit Iodtinctur oder Jod und verdünnter Essigsäure durchaus violett, mit Iod-Chlorzink rein blau. Er löst sich fast augenblicklich in verdünnter Essigsäure, Weinsteinsäure, oder in warmem Wasser, das 1/2 Proc. Salz- oder Salpetersäure hält, und wird durch Weingeist oder wässrige Alkalien aus diesen Lösungen als halbdurchsichtiger Kleister gefällt, der zum gelblichen durchscheinenden Gummt eintrocknet. Die saure Lösung und der Niederschlag färhen sich mit einigen Tropfen Zweifach-Iodkalium violettrosa. Dieses modificirte Chitin Rought's löst sich in Vitriolöl mit gelber oder brauner Farbe und wird aus der frisch bereiteten Lösung durch Wasser als welsses Pulver gefällt. Die 12 bis 24 Stunden hingestellte Lösung ist weniger vollständig durch Wasser fällbar und zeigt Zuckergehalt. Nach dem Ausfällen mit Weingelst oder Alkalien zeigt sich dieses modificirte Chitin aufs Neue in Säuren löslich und stickstoffhaltig. ROUGET (Compt rend. 48, 793). Vergleiche auch VII, 844, PELIGOT'S Angaben.

Chitin löst sich nicht in Wasser, wässrigem Ammoniak, Essigsäure und Weingeist. — Es wird durch wässriges Kupferoxydammoniak durchaus nicht angegriffen. Städeler.

#### Myronsäure.

## $C^{20}NH^{19}S^{4}O^{20} = C^{8}NH^{5}S^{2}.S^{2}H^{2}O^{8}.C^{12}H^{12}O^{12}.$

LUDWIG U. LANGE. Krit. Zeitschr. 3, 430 und 577.

Vergl. V, 221 und VII, 776. — Von Ludwig u. Langr als Glucosid erkannt, nachdem Thirlau (Pharm. Vierlelj. 7, 161) und Andere die Existenz der Myronsäure überhaupt bezweifelt hatten. Fast nur als Kalisalz bekannt.

Darstellung des myronsauren Kalis. Nach V, 221. Aus einem Pfunde

schwarzen Senfs werden 1 bis  $3\frac{1}{2}$  Gr. Krystalle erhalten.

Eigenschaften des Kalisalzes. Farblose Nadeln, von kühlend bitterem Geschmack. Neutral. Verliert bei 100° kaum an Gewicht.

			Berech	nung		L	udwig u. L.
		a nach			b nach		Bei 100°
	Lu	DWIG U. LA	NGR.	Wit	ı. u. Körn	ER.	
	20 C	120	29,40	20 C	120	28,90	29,98
	N	14	3,43	Z.	14	3,37	3,97
	19 H	19	4,65	18 H	18	4,33	4,91
	4 S	64	15,68	4 S	64	15,41	14,93
4	180	144	35,28	190	152	36,63	34,92
	КO	47,2	11,56	ко	47.2	11,36	11,29

C20NH 19S10 18,KO 408,2 100,00 C20NH 18KS4O20 5.2 100,00

Das untersuchte Salz hielt etwa i Proc. Kalk, für den die äqulvalente Menge Kali aufgeführt wurde. — Will u. Können (Ann Pharm. 119, 376) geben, ohne Näheres hinzuzufügen, die Formel b, welche die Elemente des Traubenzuckers, Senföls und sauren schwefelsauren Kalls enthält.

Zersetzungen des Kalisatzes. 1. Verbrennt beim Erhitzen mit stechendem Geruch und lässt schwefelsaures Kali und Kohle. — 2. Verkohlt beim Erhitzen mit conc. Phosphorsäure und entwickelt Geruch nach Knoblauchöl. — 3. Beim Kochen von myronsaurem Kali mit verdünnter Schwefelsäure wird eine Flüssigkeit erhalten, dem Abstumpfen der Schwefelsäure nicht mit Hefe in Gährung geräth, aber aus Kupferoxydkali Oxydul scheidet. 4. Wird durch wässriges Ammoniak unter Bildung von Schwefelsäure zerlegt. — 5. Färbt sich beim Kochen mit Kalilauge gelb. entwickelt Ammoniak und nach Zusatz von Salzsäure Hydrothion, während Kupferoxydkali reducirender Zucker gelöst bleibt. - 6. Die mit Barytwasser gemengte Lösung trübt sich beim Kochen durch Ausscheidung von schwefelsaurem Baryt und lässt Ammoniak, dann auf Zusatz von Salzsäure noch Hydrothion und Kohlensäure entweichen. Kalkwasser verhält sich dem Barytwasser ähnlich. - 7. Bildet mit Einfach-Chlorzinn Hydrothion und Einfach - Schwefelzinn. — 8. Fällt aus neutralem und basisch-essigsaurem Bleioxyd beim Kochen weisse Niederschläge. - 9. Färbt sich beim Kochen seiner wässrigen Lösung mit salzsaurem Eisenoxyd braunroth und scheidet nach Zusatz von Salpetersäure und salzsaurem Baryt unter Entfärbung schwefelsauren Baryt aus. — 10. Reducirt sulpetersaures Quecksilberoxydul beim Stehen zu Mctall, aus salzsaurem Quecksilberoxyd beim Erhitzen Calomel. — 11. Das anfangs klare Gemisch mit wässrigem salpetersauren Silberoxyd bildet nach einigen Minuten weissen Niederschlag, der sich beim Erhitzen löst, dann unter Geruch nach Senföl Schwefelsilber ausscheidet. — 12. Färbt

fach-Chlorplatin beim Kochen dunkler und scheidet aus Dreifach-Chlorgold braune Flocken. — 13. Zerfällt in Berührung mit Wasser und Myrosyn (V, 221) bei gewöhnlicher Temperatur ohne Gasentwicklung unter Bildung von Senföl und Zucker. Nach L. u. L. 50: C<sup>20</sup>NH<sup>19</sup>S<sup>4</sup>O<sup>18</sup>, KO = C<sup>8</sup>NH<sup>5</sup>S<sup>2</sup> + KO,S<sup>2</sup>O<sup>4</sup> + C<sup>12</sup>H<sup>14</sup>O<sup>14</sup>. Die nach dem Abdestillren des Senföls bleibende Flüssigkeit ist sauer, durch ausgeschiedenen Schwefel milchig trübe und hält ½ vom Schwefel des myronsauren Kalis als schwefelsaures Kali. Sie entwickelt mit Hefe Kohlensäure, die 20,45 Proc. vom myronsauren Kali an Traubenzucker entspricht, aber nach dem Kochen mit verdünnter Schwefelsäure noch mehr, so dass im Ganzen 45 Proc. Traubenzucker angezeigt werden. Ein 2. Mai bildete weniger kräftiges Myrosyn nur 18,9 Proc., ein 3. Mal kaum Zucker. — 14. Durch Bierhefe wird myronsaures Kali nicht in Gährung versetzt. Lupwig u. Lange.

#### Arbutin.

### $C^{24}H^{16}O^{14} = C^{12}H^{6}O^{4}, C^{12}H^{10}O^{10}.$

KAWALIEB. Wien. Acad. Ber. 9, 291; J. pr. Chem. 58, 193; Ann. Pharm. 84, 356; Pharm. Centr. 1852, 761; Chem. Gaz. 1853, 61. — Anzelge der Resultate Ann. Pharm. 82, 241.

A. STRECKEB. Münch. Acad. Ber. Nr. 69; Ann. Pharm. 107, 228; N. Ann. Chim. Phys. 54, 314; Chim. pure 1, 67. — Ann. Pharm. 118, 292.

Vorkommen. In den Blättern von Arctostaphylos uva ursi.

Darstellung. Man fällt den Absud der Blätter mit Bleiessig und verdunstet das durch Hydrothion von Blei befreite Filtrat zur Krystallisation. Die angeschossenen Krystalle werden durch Umkrystallisiren mit Hülfe von Thierkohle gereinigt. Strecker. Kawalier fällt den Absud mit Bleizucker, engt das Filtrat in einer Retorte ein, beseitigt ausgeschiedenes Bleisalz und leitet Hydrothion ein. Die vom Schwefelblei abfiltrirte Flüssigkeit wird zum Syrup verdunstet und das nach mehrtägigem Stehen angeschossene Arbutin durch Pressen und Umkrystallisiren mit Thierkohle gereinigt.

Eigenschaften. Vergl Gewässertes Arbutin. Dieses verliert bei 100° Wasser (1 At., Strecker), ohne undurchsichtig zu werden, und verwandelt sich in wasserfreies Arbutin. Schmeckt bitter. Schmilzt bei höherer Temperatur (bei 170° Strecker) zur farblosen, klaren Flüssigkeit, die beim Erkalten zur amorphen, rissigen Masse erstarrt. Kawalier. — Neutral.

Bel 100°	oder gesch	molzen.	KAWALIER. Mittel.	STRECKER. Mittel.
24 C 16 H 14 O	144 16 112	52,94 5,88 41,18	52,46 6,11 41,43	52,8 5,9 41,3
 C24H16O14	272	100,00	00,001	100,0

Nach KAWALIER früher C32H22O19.

Zersetzungen. 1. Zerfällt in Berührung mit Emulsin bei Mittelwärme nach mehreren Tagen in Hydrochinon (Kawalier, Arcturin) und Traubenzucker. Kawalier. C<sup>24</sup>H<sup>16</sup>O<sup>15</sup>+2HO = C<sup>12</sup>H<sup>6</sup>O<sup>4</sup>+C<sup>12</sup>H<sup>12</sup>O<sup>12</sup>. Strecker. Ebenso wirkt Kochen mit verdünnter Schwefelsäure.

STRECKER. Das Hydrochinon lässt sich dem belm Verdunsten bleibenden Gemenge, Kawalier, oder der mit verdünnter Schwefelsäure gekochten Lösung mit Aether entziehen. Strecker. — 2. Wird durch Braunstein und Schwefelsäure leicht in Chinon und Ameisensäure verwandelt. Strecker. — 3. Färbt sich beim Einleiten von Chlor in seine wässrige Lösung gelb oder roth und scheidet gelbe glänzende Krystalle von Chlorchinon, Bichlorchinon und vielleicht noch mehr Chlor haltenden Verbindungen ab. Brom bildet theils flüssige ölige Bromchinone, theils krystallisites Bromarbutin. Strecker. — 4. Löst sich in concentrirter Salpetersäure leicht zur gelben Flüssigkeit, die beim Verdunsten keine Krystalle, aber nach dem Vermischen mit Weingeist Binitrohydrochinon abscheidet. Strecker.

Verbindungen. — Mit Wasser. — A. Gewässertes Arbutin. Lange farblose Nadelbüschel von Seidenglanz, die bei 100° ihr Wasser verlieren.

, L	ufttrocken		KAWALIER.	STRECKER.	
24 C 17 H 15 O	144 17 120	51,24 6,05 42,71	49,93 6,32 43,75	51,0 6,3 42,7	
 C24H16O14+Aq	281	100,00	100,00	100,0	
Früher nach Ka	WALIER	C32H24O21.			

B. Wässriges Arbutin. — Arbutin löst sich sehr leicht in kochendem, weniger in kaltem Wasser. Strecker.

Arbutin wird durch Metallsalze nicht gefällt, namentlich nicht durch Bleizucker, Bleiessig und Eisenoxydsalze. Kawalier. Es bildet mit schwefelsaurem Kupferoxyd und überschüssigem Kalihydrat versetzt eine dunkelblaue Lösung, aus der beim Kochen kein Kupferoxydul niederfällt. Strecker.

Arbutin löst sich in Weingeist und in Aether. Kawalier. Kaum in Aether. Strecker.

## Anhang zu Arbutin.

1. Binitroarbutin.

 $C^{24}N^2H^{44}O^{22} = C^{24}X^2H^{44}O^{44}$ 

AD, STRECKER. Ann. Pharm. 118, 292.

Man löst Arbutin in conc. Salpetersäure und vermischt die Lösung mit dem mehrfachen Maass Weingeist. Es scheiden sich beim Stehen Nadeln aus, deren Menge sich bei freiwilligem Verdunsten vermehrt, bis endlich die Mutterlauge zur dunkelgelben amorphen Masse eintrocknet, aus der durch Neutralisiren mit kohlensaurem Baryt und Auskochen mit Weingeist noch Binitroarbutin erhalten wird.

Hellgelbe dünne Nadeln, die beim Erhitzen schmelzen und krystallisch erstarren. Verliert bei  $100^{\circ}$  9,35 Proc. = 4 At. Wasser (Rechnung 9,0 Proc).

	Bei 100°		STRECKER. Mittel.
24 C 14 H 2 N 22 O	144 14 28 176	39,77 3,86 7,74 48,63	39,80 4,10 8,20 47,90
C <sup>24</sup> X <sup>2</sup> H <sup>14</sup> O <sup>14</sup>	362	100,00	100,00

Wird durch Kochen mit verdünnter Salpetersäure unter Bildung von Binitrohydrochinon, C<sup>12</sup>X<sup>2</sup>H<sup>4</sup>O<sup>4</sup>, zerlegt.

Löst sich nicht in Wasser. Die Lösung fällt die Metallsalse nicht. Löst sich wenig in Weingeist, nicht in Aether.

## 2. Harz aus Arctostaphylos uva ursi.

KAWALIER. Wien. Acad. Ber. 9, 297.

Die bei Darstellung des Arbutins nach VII, 848 bleibende Mutterlauge mit Salzsäure oder verdünnter Schwefelsäure versetzt, scheidet beim Erwärmen Harz aus, durch Auflösen in Weingeist und Fällen des Filtrats mit Wasser zu reinigen.

Sprödes, schwarzes Harz, leicht zum dunkelbraunen Pulver zerreiblich,

das beim Erhitzen schmilzt und mit russender Flamme brennt.

	Bei 100°.		KAWALIER.	
80 C 35 H 31 0	480 35 248	62,90 4,58 32,52	62,95 5,06 31,99	
C80H35O31	763	100.00	100,00	

So nach Kawalike. — Ist vielleicht C<sup>24</sup>H<sup>11</sup>O<sup>9</sup> und durch Austritt von 5 At. Wasser aus Arbutin entstanden (Rechnung 63,4 Proc. C, 4,84 H). Kr.

# Amygdalin.

 $C^{40}NH^{27}O^{22} = C^{2}NH, C^{14}H^{6}O^{2}, 2C^{12}H^{10}O^{10}.$ 

ROBIQUET U. BOUTRON-CHARLARD. Ann. Chim. Phys. 44, 352; Pogg. 20, 494; Schw. 61, 223; N. Tr. 24, 2, 198. — J. Pharm. 23, 605; Ann. Pharm. 25, 175.

WÖHLER U. LIEBIG. Ann. Pharm. 22, 1; Pogg. 41, 345.

Von Robiquet u. Bouthon 1830 entdeckt; erst Wöhler u. Liebig's Untersuchung (1835) erklärte den Zusammenhang des Amygdalins mit seinen Zersetzungsproducten und seine Rolle bei der Bildung des Bittermandelöls (IV, 310). — Das erste Beispiel einer unter Bildung von Zucker zerfallenden Verbindung.

Vorkommen. In den bitteren Mandeln, den Fruchtkernen von Amygdalus communis, var. amara (VIII, 14). Robiqukt u. Boutron. — Die Mandeln halten das Amygdalin fertig gebildet, das nicht erst bei der Behandlung mit Weingeist erzeugt wird. Vermischt man die conc, wässrige Emulsion von bitteren Mandeln gleich nach ihrer Darstellung mit sehr viel absolutem Weingeist, presst den Brei zwischen Leinen, filtrirt das Durchgelaufene, kocht es auf und filtrirt wieder, so bleiht beim Verdunsten des Filtrats krystellisirtes Amygdalin zurück. Wöhler u. Liebig. So werden aus der Emulsion der tröcknen, nicht aus der ganz frischer Mandeln Krystalle erhalten, welche letzteren vielleicht kein fertig gebildetes Amygdalin enthalten. Wincklier (Repert. 65, 15).

Die folgenden Pflanzen oder Pflanzentheile llefern entweder krystallisites Amygdalin, oder es wird, wenn man sie dem zur Darstellung von Amygdalin gebräuchlichen Verfahren unterwirft, ein Extract (Winckler's amorphes Amygdalin) erhalten, das mit Mandelmilch Blausäure und Bittermandelöl erzeugt, aber keine Amygdalinkrystalle absetzt. In anderen Fällen deutet der Blausäuregehalt des wässrigen Destillats auf Amygdalin, ohne dass dessen Ausscheidung versucht wurde. Vergl. auch IV, 310. — Amygdalin, persica (VIII, 14). Pfirsichkerne halten gegen 3 Proc. krystallisirbares Amygdalin, Grisrler (Repert. 69, 289); Blätter halten amorphes Amygdalin. Winckler (Repert. 65, 1). — Prunus Laurocerasus. Die reifen Kerne halten krystallisirbares, Winckler (Repert. 65, 14), die Blätter amorphes Amygdalin. Widthann (Repert. 45, 429), Drik (Repert. 45, 434), Lirbig u. Wöhler, Winckler, Simon (Ann. Pharm. 31, 263), Lepage (J. Chim. méd. 24, 365; Ausz. N. J. Pharm. 15, 40). — Prunus avium Die Kirschkerne halten amorphes Amygdalin, ebensoviel Blausäure llefernd wie 2,1 Proc. krystallisirtes llefern würden. Grisrler (Repert. 69, 289). Winckler. Die grünen Organe des Kirschbaums liefern keln blausäurehaltiges Destillat. Wicke (Ann. Pharm. 79, 82). — Prunus domestica. Zwetschenkerne halten krystallisirbares Amygdalin, aber daneben einen besonderen Bitterstoff. Winckler (Repert. 66, 327) Das Destillat der ganz jungen Triebe hält Blausäure, das der späteren kaum. Wicke. Aus den Blättern von Pr. capricida, der Rinde von Pr. virginiana, den Blüthen, Zrilber, und den Steinkernen von Prunus spinosa, Enz (Pharm. Viertelj. 6, 179), wird blausäurehaltiges Destillat erhalten, nicht aus Knospen, Blättern, Wurzel und Rinde von Prunus Mahaleb. Wicke (Ann. Pharm. 79, 82 und 81, 241). — Prunus Padus. Aus den Fruchtkernen erhielt Heumann (Repert. 75, 221 und 360) 1½ Proc., aus Blüthen, Blättern und Rinde erhielt Riegel (Jahrb. pr. Pharm. 4, 342) 2/3 bis 1 Proc. krystallisirtes Amygdalin, daneben findet sich in der Pflanze amorphes Amygdalin, Riegel, Win

Die Pomaceen (VIII, 16) Crataegus Oxyacantha, Cotoneaster vulgaris, Amelanchier vulgaris (nicht Pyrus Malus), Sorbus Aucuparia, hybrida und torminalis liefern blausäurehaltiges Destillat. In ihren Knospen und Rinden findet sich das Amygdalin zur Herbstzeit abgelagert und nimmt während der Wachsthumsperiode ab. Wicke (Ann. Pharm. 79, 79 und 81, 249). — Die Blätter der strauchartigen Spiräen (VIII, 15) Spiraea Aruncus, sorbifolia und japonica liefern Blausäure, während im Destillat von krautartigen Spiräen sich entweder salicylige Säure oder keine beider Säuren findet.

WICKE (Ann. Pharm. 83, 175). Vergl. VIII, 15 und VI, 182.

Darstellung. 1. Man kocht die vom fetten Oel durch starkes Auspressen befreite Kleie der bitteren Mandeln 2 Mal mit Weingeist von 94 bis 95 Proc., seiht durch und presst den Rückstand. Man entfernt das sich in der Ruhe etwa noch aussondernde Oel, filtrirt und stellt bei Seite, wo'ein kleiner Theil des Amygdalins herauskrystallisirt. Die übrige Flüssigkeit destillirt man so weit ab, dass ein Sechstel übrig bleibt, vermischt den Rückstand mit seinem halben Maass Aether, der das Amygdalin niederschlägt, sammelt den Krystallbrei auf dem Filter, presst ihn zwischen erneuertem Fliesspapier, so oft dieses noch fettes Oel aufnimmt, schüttelt und wäscht das Amygdalin mit Aether, bis dieser, auf Wasser verdunstet, keine Oelhaut mehr lässt, und krystallisirt endlich aus kochendem Weingeist um. Liebig u. Wöhler. So werden 2½ Proc. der bitteren Mandeln an Amygdalin erhalten. — Schwächerer Weingeist entzieht den Mandeln auch Zucker und andere Stoffe, zerstört Amygdalin und erschwert die Rein-

darstellung; wendet man keinen Aether an, so blelbt beim Verdunsten des Weingeists Amygdalin in den Mutterlaugen gelöst. Auch destillire man nicht zu viel Weingelst ab, selbst wenn nur die Hälfte entfernt wurde, fällt Aether aus dem Rückstande nach einigen Tagen fast alles Amygdalin. Lirbig u. WÖHLER (Ann. Pharm. 2', 329). Vergl. Robiquet u. Boutron's ähnliches Verfahren, auch Thommsdorff (Ann. Pharm. 27, 224). - 2. Man kocht dte Kleie von 6 Pfund bitteren Mandeln mit 12 Pfund Weingeist eine Stunde, colirt durch Sackleinwand, presst, kocht den Rückstand nochmals mit 9 Pfund Weingeist und presst wieder. Die Auszüge werden nach dem Erkalten durch Abgiessen und Filtriren möglichst vom fetten Oel, durch Abdestilliren von allem Weingeist befreit und colirt, wo das noch zurückgebliebene fette Oel grösstentheils als schaumige Masse auf dem Scihtuch bleibt. Den nach 24 Stunden entstandenen Krystallbrei zerreibt und wäscht man mit kaltem Weingeist, presst ihn zwischen Leinen und lässt ihn aus 2 Pfund kochendem Weingeist krystallisiren. So werden aus grossen bitteren Mandeln gegen 3, aus kleinen gegen 2,2 Proc. Amygdalin erhalten. BETTE (Ann. Pharm. 31, 211). - WINCKLER (Repert. 65, 1) und HÄNLE (Repert. 67, 383; Jahrb. pr. Pharm. 2, 163) verfahren ähnlich. - 3. Man kocht die Bittermandelkleie mit Weingeist aus, destillirt aus den Tincturen allen Weingeist ab, verdünnt den Syrup mit Wasser und setzt Hefe zu. Nach beendigter Gährung verdunstet man zum Syrup und setzt Weingeist zu, wodurch Amygdalin als weisses Krystallpulver fast vollständig gefällt wird. Man presst und reinigt durch Umkrystallisiren. Auch könnte man das nach der Gährung erhaltene und zum Syrup verdampfte Filtrat mit Weingeist auskochen und heiss filtriren. LIRBIG U. WÖHLER (Ann. Pharm. 24, 45).

Das in den Mutterlaugen bleibende Amygdalin lässt sich durch Zerlegen mit Mandelmilch und Abdestilliren des Bittermandelwassers verwerthen, HÄNLE.

Amorphes Amygdalin. Man digerirt und kocht zerschnittene Kirschlorbeerblätter mit Weingeist aus, colirt, presst und destillirt den Weingeist ab. Dem Rückstande entzleht man Blattgrün durch Aether, Gerbstoff durch Fällen der Lösung mit salpetersaurem Bleioxyd, befreit das Filtrat mit schwefelsaurem Natron von Blei, verdunstet und kocht den Rückstand mit absolu-tem Weingeist aus. Beim Verdunsten des Auszuges bleibt amorphes, gelbes, zähes Harz, das bei nochmaligem Lösen in absolutem Weingeist etwas salpetersaures Natron zurücklässt und durch Thierkohle theilweis entfärbt werden kann. Der dunkelgelbe, durchsichtige Rückstand löst sich leicht in Wasser und Weingeist, nicht in Aether, er schmeckt wie Salicin und liefert mit Mandelmilch dieselben Producte wie Amygdalin. Wincker (Repert. 65, 1). Simon schüttelt die Tinctur der getrockneten Kirschlorbeerblätter mit Bleiglätte und verdunstet das bleifreie, weingelbe Filtrat. Das hellbraune Extract ist auf keine Weise krystallisirt zu erhalten, aber verhält sich gegen Mandelmilch und Barytwasser wie Amygdalin (Ann. Pharm. 31, 263).

Eigenschaften. Krystallisirtes Amygdalin (vergleiche unten) hält Wasser, von dem es durch längeres Erhitzen auf 120° befreit werden kann. Liebig u. Wöhler. Schmilzt bei 200° und erstarrt zur amorphen Masse, die bei neuem Erhitzen gegen 125 bis 130° schmilzt. Wöhler (Ann. Pharm. 41, 155). Geruchlos, schmeckt zuerst süss, dann bitter. Robiouet u. Boutron. Neutral. Rotationsvermögen links. Vergl. unten. Wirkt innerlich genommen nicht giftig. Nur 2 Mal sahen Wöhler u. Frenchs Hunde nach grossen Gaben erkranken, in

diesen Fällen bemerkten sie [so auch Widtmann (Repert. 45, 429) und Drnk (Repert. 45, 434)] Blausäuregeruch des Athems, welchen Gernch dann auch der Harn auf Zusatz von Mandelmitch entwickelte. Wöhler u. Frenchs (Ann. Pharm. 65, 337; Chem. Gaz. 1848, 229).

	Bei 120°.		Liebi <b>g u.</b> Wöhler.	Chiozza. Mittel.	٠
40 C	240 14	52,51 3,06	$\frac{51,54}{3,06}$	52,20	
27 H 22 O	27 176	5,91 $38,52$	6,00 39,40	5,95	
 C40NH27O2?	457	100.00	100.00		

Vergl. auch Liebig (Ann. Pharm. 18, 327). Henry u. Plisson's Ana-

Vergl. auch Lirbig (Ann. Pharm. 18, 327). Hrnry u. Plisson's Analyse (J. Pharm. 16, 609). Mulder (J. pr. Chem. 15, 453) fand 2,8 Proc. Stickstoff, Varbartrapp u. Will (Ann. Pharm. 39, 282) fanden 3,04 Proc. Amygdalin enthält die Elemente der Blausäure, des Bittermandelöls und des Zuckers, Wöhler u. Liebig, oder die Elemente von 1 At. Cyanbenzoyl (C14H5,Cy) und 2 At. Gummi. Wöhler (Ann. Pharm. 66, 238). Es kann als durch Vereinigung von 5 Atomgruppen gebildet betrachtet werden, bei deren Paarung sich 8 At, Wasser ausschieden.  $C^{40}NH^{27}O^{22} + SHO = C^{14}H^{6}O^{2} + 2C^{12}H^{12}O^{12} + C^{2}H^{2}O^{4} + NH^{3}$ . Piria (Ann. Pharm. 96, 381). Vergl. auch Gra-HARDT (Précis 1, 148; N. Ann. Chim. Phys. 7, 137).

Zerselzungen. 1. Schmilzt beim Erhitzen zur wasserhellen Flüssigkeit, die sich dann (bei 160°, O. Schmidt) bräunt, entwickelt Geruch nach Caramel, dann nach Weissdorn und thierisch brenzlichen Geruch, Robiouet u. Boutron, Widtmann, - 2. Wird bei Lufttemperatur durch Ozon durchaus nicht verändert. GORUP-BESANEZ (Ann. Pharm. 110, 106). -- 3 Beim Erhitzen mit Salpetersäure wird Benzoesäure, Robiouet u. Boutron, und Bittermandelöl, Peligot. erhalten. -- 4. Wässriges Amygdalin wird durch Erhitzen mit Ouecksilberoxud oder Braunstein nicht verändert, auf Zusatz von wenig verdünnter Schwefelsäure entweicht unter heftiger Einwirkung Kohlensäure, während Bittermandelöl, Benzoesäure und Ameisensäure übergehen und ein Ammoniaksalz im Rückstande bleibt. Wöhler u. Liebig. — 5. Bei gelindem Erwärmen von wässrigem Amygdalin mit übermangansaurem Kali entfärbt sich die Lösung unter Abscheidung von Mangansuperoxydhydrat und hält cyansaures und benzoesaures Kali gebildet; indem sich ersteres beim Kochen zerlegt, entweicht Ammoniak und wird der Rückstand alkalisch. Wöhler u. Liebig. — 6. Uebergiesst man Amygdalin mit Kali- oder Natronlauge und fügt Iod oder Brom bis zur Färbung hinzu, so wird viel Bittermandelöl gebildet. Lefort (Compt. rend. 23, 229). — 7. Trocknes Chlorgas wirkt nicht auf Amygdalin, bei Gegenwart von Wasser entsteht unter Aufschwellen eine weisse geruchlose zerreibliche Masse, die in Wasser und Weingeist unlöslich ist. Robiourt u. Bou-TRON. — 8. Amygdalin löst sich in Vitriolöl mit hell-violettrother Farbe. Winckler. Beim Kochen mit verdünnter Schwefelsäure werden kleine Mengen Bittermandelöl und Ameisensäure verflüchtigt, mehr noch von ersterem nach dem Neutralisiren des Rückstandes mit Kalilauge. Beim Neutralisiren mit kohlensaurem Baryt und Verdunsten wird ein amorphes Barytsalz erhalten, zugleich reducirt die Lösung Kupfersalze. Chiozza (Gerh. Traité 3, 200). — 9. Die Lösung von Amygdalin in rauchender Salzsäure färbt sich beim Erwärmen gelb oder braun und scheidet bei stärkerem Erhitzen schwarzbraune Huminkörper ab, während das Filtrat beim Verdunsten ein Gemenge von Huminsäure, Salmiak und Mandelsäure (VI, 43) lässt, dem letztere durch Aether entzogen werden kann. Dampft man bei mehr als 100° ab, so wird ein Theil der Mandelsäure amorph. Wöhler Pharm. 66, 239). Weingeistige Salzsäure scheint Amygdalinvinester (VII, 858) zu bilden. - Durch Kochen mit verdünnter Salzsäure wird Amygdalin ohne sich zu färben, leicht in Bittermandelöl, Zucker, Blausäure und Ameisensäure zerlegt. Ludwig (N. Br. Arch. 82, 138; 87, 273). - 10. Wird durch Kochen mit Kalilauge unter Entwicklung von Ammoniak zerlegt. Robiquet u. Boutron. Widtmann. sich Amygdalinsäure. Wöhler u. Liebig. Product bildet  $C^{40}NH^{27}O^{22} + 2HO = C^{40}H^{26}O^{24} + NH^3$ . 100 Th. Amygdalin liefern 103,57 Th. amygdalinsauren Baryt. Wöhler u. Likbig. Beim Uebergange in Amygdalinsäure steigt das Rotationsvermögen des Amygdalins. Bouchandar (Compt. rend. 19, 1174). Ebenso wirkt Kochen mit Barytwasser, aber beim Zusammenreiben mit wasserfreiem Baryt und gelindem Erwärmen erfolgt heftige Zersetzung, bei der Ammoniak und weisser, zu farblosem Oel sich verdichtender Dampf fortgehen und der braune Rückstand kohlensauren Baryt hält. Wöhler u. Liebig. -

11. In Berührung mit dem *Emulsin* der Mandeln (oder mit Mandelmilch) wird wässriges Amygdalin unter Bildung von Bittermandelöl, Blausäure und Zucker zerlegt. Wöhler u. Liebig.  $C^{40}NH^{27}O^{22} + 4HO = C^{2}NH + C^{14}H^{6}O^{2} + 2C^{12}H^{12}O^{12}$ . Ueber den gebildeten Zucker vergl. VII, 772.

Befreit man Mandeln mit Aether von fettem Oel, so löst sich der Rückstand fast ganz in Wasser zur schwach opalisirenden Flüssigkeit, aus der Weingelst das Emulsin in Flocken fällt. Diese lösen sich auch nach dem Trocknen in Wasser, die Lösung trübt sich bei 60 bls 70° und gerinnt bei 100° zum dicken Kleister, der sich nicht mehr in Wasser löst. Das getrocknete Emulsin vermag Amygdalin noch zu zersetzen, nicht aber das durch Erhitzen coagulirte. — Befreit man bittere Mandeln durch Auszlehen mit kaltem Weingeist von allem Amygdalin, so wirkt der Rückstand nach dem Zusammenbringen mit Wasser noch auf Amygdalin, Wöhler u. Liebig, nicht aber wenn man die Mandeln mit kochendem Weingeist erschöpfte. Doch gibt der Rückstand der mit heissem Weingelst erschöpften Mandeln an Wasser noch lösliches Emulsin ab, durch Erhitzen coagulirbar, durch Gerbsäure fällbar, aber nicht mehr auf Amygdalin wirkend. Robiquet u. Boutbon.

Die wässrige Lösung der mit Aether erschöpften Mandeln wird auf Zusatz von Amygdalin etwas stärker opalisirend, aber scheidet, welches auch die Menge des Amygdalins oder Emulsins sein mag, in der Kälte kein Bittermandelöl ab, indem nur so lange Amygdalin zerlegt wird, wie das vorhandene Wasser zur Lösung aller Zersetzungsproducte genügt. Das Gemisch gerinnt bei der Destillation und lässt reichliche Mengen Bittermandelöl übergehen; mehr wenn die Einwirkung 6 bis 8 Stunden dauerte, als wenn man sogielch erhitzt. 1 Th. Einulsin vermag innerhalb 8 Tagen etwa sein 10faches Gewicht Amygdalin zu zerlegen, wenn genügend Wasser vorhanden. Wöhlkau. Liebig. Liebig (Chemische Briefe, 172). Zerreibt man süsse Mandeln mit wenig Wasser und soviel Zucker, dass sich nicht alles löst, so entwickelt dazu geriebenes Amygdalin keinen Bittermandelgeruch, aber sogleich heftig bei Zusatz von kaltem Wasser. Barreswit. (N. J. Pharm. 17, 123).

Ausser Bittermandelöl, Zucker und Blausäure werden noch andere Producte erzeugt, vielleicht durch Zerlegung der ersteren gebildet. Wöhlbr u. Libbig geben die Gleichung 2C40NH27022 = 4C14H602+2C2NH + C12H12012 + 4C2H204 + 8H0, aber sie fanden mehr Zucker als derselben entspricht (Handwörterb. 2. Aufl. 1, 766), daher obige (VII, 854) Zersetzungsformel den Vorzug verdient. — Zerstört man den gebildeten Zucker durch Gährung, so ist der Rückstand sauer, durch Gegenwart nicht flüchtiger Säure (Bernsteinsäure? Kn. Vergl. VII, 709). Bel einiger Concentration fällt Weingeist dicke weisse Flocken von Gummi, vielleicht durch Veränderung von Emulsin entstanden. Wöhlbr u. Libbig. Bel gelindem Erwärmen von Anygdalin mit Emulsin und Wasser entweicht Ammoniak. Schüttelt man das Gemenge mit Silberoxyd, so wird die vorher saure Flüssigkeit alkalisch und lässt im Vacuum Ammoniak entweichen. Da ausserdem Cyansilber erzeugt wird, sind 2 At. Amygdalin in Zersetzung begriffen. Deschamp (J. Pharm. 25, 22; N. Ann. Chim. Phys. 12, 383).

Die Wirkung des Emulsins wird gehemmt, wenn inan auf 100 Th. Amygdalin 1 Th. Natronhydrat oder Vitriolöl zusetzt, sie wird verlangsamt bei gleich starkem Zusatz von Kalk, Magnesia, reinem oder kohlensaurem Ammonlak, Salpetersäure, Salzsäure oder Oxaisäure, während 2fach – kohlensaures Natron, die meisten anderen Säuren und Salze, Alkaloïde und flüchtige Oele (namentiich Senföl, Arsensäure, Blausäure, Kupfervitriol oder Cyanquecksilber) nicht hemmend wirken. Bouchardat (Compt. rend. 20, 110).

Nur das Emulsin der Mandeln vermag Amygdalin zu zerlegen, nicht das Elweiss anderer Pflauzen. Wöhler u. Liebig. Robiquet u. Boutron. Zerreibt man 1 Th. der Samen mit 8 Th. Wasser zur Milch, fällt mit Weingelst, sammelt und wäscht den Niederschlag mit Aether und Weingelst, so wird aus bitteren und süssen Mandeln, Mohn, Hanf, schwarzem und weissem Senf Emulsin erhalten, das Amygdalin zerlegt, aber in verschiedenem Grade und innerhalb eines verschiedenen Zeitraums. Am kräftigsten wirkt das Emulsin der bitteren Mandelu. E. Simon (Pogg. 43, 404). Auch aus den Blättern des Kirschlorbeer's und der Rinde von Prunus Padus kanu wirksames Emulsin gewonnen werden. Simon (Ann. Pharm. 31, 263).

Ein Gemisch von Süssmandelmilch und Amygdalin empfehlen Wöhler u. Liebig statt des Bittermandelwassers als Arzneimittel von genau bekanntem Gehalt an Blausäure. Vergl. Ann. Pharm. 22, 24 und 23, 329. Ein solches Gemisch ist dem Verderben weniger unterworfen wie Mandelmilch allein.

HÄNLR (Repert. 67, 387).

11. In gleicher Weise wie durch Emulsin wird Amygdalin durch eine Materie des Eigelbs zerlegt. Barreswil (N. J. Pharm. 17, 118). Diastas, das nicht erhitzt wurde, liefert in einigen Tagen mit Amygdalin Bittermandelöl, ebenso entwickelt ein Gemenge von Hefe, Zuckerwasser und Amygdalin bei mehrmonatlichem Aufbewahren starken Geruch nach Blausäure. Robiquet u. Boutron. Durch Bierhefe wird Amgydalin nicht zersetzt, Schlossberger (Ann. Pharm. 51, 211); aber mit Bierhefe, 2fach-kohlensaurem Natron und viel Wasser bei 17° in Berührung, entwickelt es Geruch nach Bittermandelöl und wird vollständig unter Bildung von Ameisensäure, Ammoniak und in Weingeist und Aether löslichen Krystallen zerlegt. Ranke (J. pr. Chem. 56, 16). —

Durch Kälberlaab, Wöhler u. Liebig, durch das Secret der Pankreasdrüse, C Schmidt (Ann. Pharm. 92, 35), und durch Speichel (insofern es nicht giftig wirkt) wird Amygdalin nicht verändert. — Als Ranke (J. pr. Chem. 56, 16) 5 Gramm Amygdalin einem Kauluchen mit Milch in den Magen

einspritzte, hielt der saure Harn Ameisensäure.

Verbindungen. — Mit Wasser. — Amygdalin zieht nach dem Trocknen mit Begierde 2 bis  $3\frac{1}{2}$  Proc. Wasser au. Wöhlen u. Liebig.

- A. Vierfach-gewässertes Amygdalin. Das über Vitriolöl getrocknete krystallisirte oder das aus Weingeist von 80 Proc. angeschossene Amygdalin hält 4 At. Wasser. Farbiose periglänzende Schuppen. Wöhler u. Liebig.
- B. Sechsfach gewässertes (krystallisirtes) Amygdalin. Schiesst aus wässrigen Lösungen in durchsichtigen Säulen an, die über Vitriolöl 3,52 Proc. (2 At. Ho = 3,52 Proc.) Wasser verlieren und dabei minder durchsichtig werden; bei 120° verlieren sie 10,57 Proc. Wasser (6 At. = 10,56 Proc.), sich in wasserfreies Amygdalin verwandelnd. Wöhler u. Liebig. Farblose zweigliedrige Krystalle vom Habitus der Fig. 55. u:u=127°0′, u:1=143°39′, i:l=96°13′. Ein 2. horlzontales Prisma (entsprechend u der Fig. 53), sowie zwei Octaëder konnten wegen starker Krümmung ihrer Flächen nicht gemessen werden. Spaltbar parallel i höchst vollkommen, senkrecht dagegen (parallel t Fig. 53) unvollkommen. Glasglanz, auf i Perlglanz. Die 10 Millim. langen Krystalle sind mit i zu Büscheln verwachsen. Krekrenten (Pogg. 99, 293). Molecularrotationsvermögen links, für das bei 45° über Kalk getrocknete (vierfachgewässerte?) Amygdalin [a]r=—35,51° Bouchardat (Compl. rend. 19, 1174).

Ueb	er Vitrioli	51.	O. SCHMIDT.
40 C N 33 H 28 O	240 14 33 224	46,96 2,74 6,46 43,84	46,69 2,57 6,65 44,09
$H^{27}O^{22} + 6Aq$	511	100,00	100,00

Amygdalin löst sich leicht in Wasser. Die Lösung fällt kein Metallsalz.

Es löst sich fast gar nicht in kaltem Weingeist, sehr leicht in kochendem; die Lösung in Weingeist von 94 bis 95 Proc. hält nach dem Erkalten 1/240 gelöst. Das aus absolutem Weingelst krystallisirte Amygdalin scheint Weingeist gebunden zu halten, der sich durch Erwärmen leicht entfernen lässt. Wöhler u. Liebig. — Wasserfreies und 4fach-gewässertes Amygdalin lösen sich selbst in helssem Weingeist nur wenig, aber die durch Auflösen von 6fach-gewässertem Amygdalin in absolutem Weingeist erhaltene Lösung lässt sich zum Syrup verdunsten, ohne Krystalle abzuscheden, die sich erst nach mehrtägigem Stehen in der Wärme bilden. Winckler (Repert. 65, 5).

Amygdalin löst sich nicht in Aether.

Amygdalinsäure.

WÖHLER U. LIEBIG. Ann. Pharm. 22, 11.

Bildung. VII, 854.

Man löst Amygdalin in Barytwasser, kocht eine Viertelstunde oder so lange Ammoniak entweicht, leitet in die noch heisse Flüssigkeit Kohlensäure und filtrirt den kohlensauren Baryt ab. Aus dem so erhaltenen wässrigen amygdalinsauren Baryt wird durch vorsichtiges Ausfällen mit verdünnter Schwefelsäure und Eutfernen des schwefelsauren Baryts wässrige Amygdalinsäure als schwachsaure Flüssigkeit erhalten, die beim Verdunsten im Wasserbade zum Gummi austrocknet. In der conc. wässrigen Lösung bilden sich bei längerem Stehen am warmen Orte Spuren von Krystallen. Wöhler u. Liebig. — Molecularrotationsvermögen links, für die mehrere Tage bei  $60^{\circ}$  getrocknete Säure  $[\alpha]$ r —  $40,19^{\circ}$  Bouchardat (Compt. rend. 19, 1174).

Wird durch Kochen mit *Braunstein* nicht verändert, aber lässt auf Zusatz von verdünnter Schwefelsäure Kohlensäure, Ameisensäure und Bittermandelöl übergehen. — Fällt man amygdalinsauren Baryt mit schwefelsaurem *Silberoxyd*, so fällt schwefelsaurer Baryt mit brauner Farbe nieder, der beim Erwärmen durch ausgeschiedenes metallisches Silber dunkler wird. Dabei tritt der Ameisensäure ähnlicher Geruch auf.

Amygdalinsäure zerfliesst an feuchter Luft und löst sich in wenig Wasser zum Syrup.

Die amygdalinsauren Salze sind gummiartig und unkrystallisirbar. Wöhler u. Liebig. Das Rotationsvermögen der Säure wird nicht verändert durch Neutralisiren mit Baryt oder Ammoniak. Bouchardat.

Amygdalinsaurer Baryt. — Darstellung vergl. VII, 856. Bleibt beim Verdunsten seiner wässrigen Lösung als Gummi zurück, das bei 140° Wasser verliert, bei höherer Temperatur (die bis zu 190° gesteigert werden kann) weiss und porcellanartig wird und sich dann leicht zum feinen Pulver zerreiben lässt, welches an der Luft begierig 4 bis 7 Proc. Wasser aufnimmt.

	Bei 190°.		Wöhler u. Liebig. Mittel.
40 C 26 H 24 O BaO	240 26 192 76,5	44,91 4,86 35,92 14,31	44,35 5,03 36,44 14,18
 C40H26O24,BaO	534,5	100,00	100,00

So nach Wöhler u. Lirbig, Gerhardt (Traité 3, 201) schreibt die Formel: C40H25BaO24,HO.

Amygdalinsaurer Kalk. — Wird durch Neutralisiren der Säure mit Kalkmilch und Filtriren durch Kohle (zur Entfernung überschüssigen Kalks?) erhalten. Molecularrotationsvermögen links [ $\alpha$ ]r =  $-41,24^{\circ}$ . Bouchardt (Compt. rend. 19, 1174).

Amygdalinsaures Zinkoxyd. — Durch doppelte Zersetzung des Kalksalzes mit Zinkvitriol und Entfernen des schwefelsauren Kalks mit Weingelst. Gummlartige Masse, von  $[\alpha]_{\bf r}=-40.48^\circ$  Molecularrotationsvermögen. Bouchardat.

Amydalinsaures Bleioxyd. — Aus wässrigen amygdalinsauren Salzen fällt ammoniakalischer Bleizucker weissen Niederschlag, der sich beim Auswaschen allmählich löst. Wöhler u. Liebig.

Amygdalinsäure löst sich wenig in wässrigem, nicht in kaltem und kochendem absoluten Weingeist und nicht in Aether. Wöhler u. Liebig.

#### Amygdalinsäurevinester.

Ann. Pharm. 66, 240; J. pr. Chem. 44, 382; Pharm. Centr. 1848, 840.

Leitet man in ein breiförmiges Gemenge von Amygdalin und Weingelst Salzsäuregas, so löst sich das Amygdalin, ohne sich beim Erkalten auszuscheiden. Die schwach braune Flüssigkeit setzt nach einigen Tagen Salmiak ab, von dem durch Zusatz von Aether noch mehr gefällt wird. Vermischt man mit viel Aether, so wird eine untere saure wässrige Salmiaklösung ab-geschieden, während die aufschwimmende Actherschicht beim Verdunsten hellbraunen Syrup lässt. Dieser ist schwerer als Wasser, damit nicht mischbar, aber in warmem Wasser unter Zersetzung löslich. Er schmeckt bitter, etwas herbe, ist nicht unzersetzt flüchtig und wohl als Amygdalinsäurevinester zu hetrachten.

#### Salicin.

# $C^{26}H^{18}O^{44} = C^{14}H^{8}O^{4}, C^{12}H^{10}O^{10}$

LEBOUX. J. Chim. méd. 6, 341; Schw. 59, 356; Ann. Chim. Phys. 43, 440.
BRACONNOT. Ann. Chim. Phys. 44, 296; Pogg. 20, 47; N. Tr. 23, 2, 261;
Br. Arch. 36, 226; Repert. 36, 280. — J. Chim. méd. 7, 17; Pogg. 20, 621. PELOUZE U. J. GAY-LUSSAC. Ann. Chim. Phys. 44, 220. - Ann. Pharm. 1,

43; Ann. Chim. Phys. 48, 111.

43, Ann. Chim. Fnys. 45, 111.

Pinia. 1. Compt. rend. 6, 388; J. pr. Chem. 13, 500. — 2. Compt. rend. 6, 620; J. pr. Chem. 14, 285. — 3. Compt. rend. 7, 935; J. pr. Chem. 16, 412; Ann. Pharm. 29, 300. 1 bis 3 ausführl. Ann. Pharm. 30, 151; J. pr. Chem. 17, 241; Ann. Chim. Phys. 69, 281. — 4. Compt. rend. 17, 168; J. pr. Chem. 30, 249; Ausführl. Ann. Pharm. 56, 49; J. pr. Chem. 36, 321: N. Ann. Chim. Phys. 14, 257 u. 272. — 5. Ann. Pharm. 66, 222. 36, 321; N. Ann. Chim. Phys. 14, 257 u. 272. - 5. Ann. Pharm. 96, 375. N: Ann. Chim. Phys. 44, 366.

BOUCHARDAT. Compt. rend. 18, 299; J. pr. Chem. 32, 89 - Compt. rend. 19, 602; 20, 110; 20, 1635.

GERHARDT. N. Ann. Chim. Phys. 7, 215; Ann. Pharm. 45, 19.

Von Leroux 1830 entdeckt, nachdem Buchner (Repert. 27, 417; 34, 107) bereits früher versucht hatte, den Bitterstoff der Weldenrinde zu isoliren. KRLLER (Repert. 39, 268) und Prschier (J. Chim. med. 6, 651; Schw. 61, 208) schrieben dem Salicin basische Eigenschaften zu, Buchner u. Herben-GER (Repert. 37, 58) hielten es für ein Salz; ihre Irrthümer wurden von Duflos, Hopff, Braconnot u. A. nachgewiesen. — Hauptsächlich von Pirja untersucht.

Vorkommen. In vielen, jedoch nicht in allen Weldenarten, am reichlichsten (bis zu 3 bis 4 Proc.) in der Rinde von Salix Helix, pentandra u. praecox, doch auch in Blättern, weiblichen Blüthen und jungen Zweigen. Die Riude der jungen Weiden- und Pappelzweige hält mehr Salicin, als die der alteren, und weniger Substanzen, die seine Reindarstellung erschweren; die Blätter halten wenig, die herbstlichrothen Blätter keins. Henbengen. Der stark bittere Geschmack der Weidenrinde ist durch Salicin bedingt, solche die süss schmeckt, wie von S. phylicifolia, Braconnot (oder die sich nicht mit Vitriolöl röthet, Duflos), hält keins. — In Salix alba, Prschirk, Leroux, nicht nach Braconnot; S. amygdalina, Herberger, Leroy (J. Chim. méd. 14, 87). Braconnot, nicht nach Duflos; nicht in S. babylonica, Herberger, bicolor, capraea, daphnoides, aber in S. Geer Braconnot. aber in S. fissa, BRACONNOT; in S. conifera, fragilis, HERBERGEB, LASCH, in letzterer nicht nach Braconnot; in S. hastala, Prschire, Lasch, S. Heliz, Lehoux, Braconnot, Gruber (Oesterr. med. Jahrb. 11, 316), fr. Esknbeck u. Вескей (Ann. Pharm. 4, 33); S. incana, Prschier, Buchner, nicht nach Braconnot; S. Lamberliana, Lasch; S. mollissima und nigra, HerSalicin. 859

BERGER; S. pentandra, Herberger, Lasch, Erdmann (Berl. Jahrb. 33, 1, 136); S. praecox, Peschier, Herberger, Lasch; S. purpurea, Lasch, Herberger, Leischl. (Zeitsch. Phys. Math. 3, 322); in S. reticulata, retusa und rubra, Herberger; in S. Russeliana nach Duflos, nicht nach Braconnot; nicht in S. triandra, Braconnot; in S. viminalis nach Herberger u. Hopff, nicht mach Braconnot; in S. vitellina nach Bucuner, Herberger u. Lasch (N. Br. Arch. 2, 78), nicht nach Duflos u. Braconnot - In Rinde und Blättern von Pappelarten. In Populus alba, Braconnot, Tischhauser (Berl. Jahrb. 34, 2, 126), Herberger, nicht in P. angulosa und balsamifera, Braconnot, in letzterer nach Herberger und Wittstein (Pharm. Vierletj. 6, 47); in P. canescens, Herberger, P. graeca und tremula, Herberger, Braconnot; in P. dilatata, nigra, tremuloides, Herberger (Jahrb. pr. Pharm. 1, 157) nicht nach Braconnot, und auch nicht in P. fastigiata, grandiculata, monilifera und virginica. Braconnot. — Die (VI, 182 angeführten) krautartigen Spiraeen halten Salicin, insofern diese Pflanzen beim Destilliren mit Wasser salicylige Säure liefern. Wickk (Ann. Pharm. 83, 175). Die Blütherknospen von Spiraea uhmaria liefern beim Destilliren mit Wasser wenig sallcylige Säure, mehr nach Zusatz von 2fach-chromsaurem Kall, ohne Zweifel durch Zerlegung von Salicin entstanden. Buchner (N. Repert. 2, 1; Ann. Pharm. 88, 284). — Im Castoreum canadense findet sich Salicin. Wöhler (Ann. Pharm. 67, 360).

Bildung. Beim Kochen von Populin mit Baryt- oder Kalkwasser oder beim Erhitzen mit weingeistigem Ammoniak neben Benzoesäure. Fällt man die Benzoesäure mit Eisenchlorid, entfernt überschüssiges Eisen mit Kalkmilch, den Kalk mit Kohlensäure, so krystallisirt Salicin aus dem eingeengten Filtrat. Pinia (Ann. Pharm. 96, 375).

Darstellung. Aus Weiden- oder Pappelrinde, aus letzterer gelingt die Reindarstellung nach Herberger besser, obgleich sie ärmer an Salicin als Weidenrinde. Bei Anwendung von Pappelrinde kann vor oder neben dem Salicin Populin krystallisiren. Vergl. unten. 1. Man kocht 6 Pfund trockne zerschnittene Rinde mit Wasser aus, colirt, engt auf 18 Pfund ein, vermischt noch heiss mit 2 Pfund geschlämmtem Bleioxyd und digerirt 24 Stunden. Man colirt, wäscht den Rückstand aus, verdunstet das Filtrat zum Syrup und lässt krystallisiren. Aus den Mutterlaugen wird nach nochmaliger Behandlung mit Bleiglätte noch mehr erhalten und sämmtliches Salicin durch wiederholtes Umkry-Duflos (Schw. 67, 25). — 2. Man fällt den stallisiren gereinigt. wässrigen Absud der Rinde mit Bleiessig, kocht das Filtrat mit Krelde, bis der überschüssige Bleiessig zersetzt und die Flüssigkeit klar und farblos ist, verdunstet zum Extract, zieht dieses mit Weingeist von 34° aus und lässt krystallisiren. Peschier (Ann. Chim. Phys. 44, 418). — 3. Man macerirt 16 Th. Rinde mit 2 Th. Kalk und Wasser 24 Stunden, kocht ½ Stunde, colirt, behandelt den Rückstand mit ebensoviel Kalkmilch auf dieselbe Weise, decanthirt alle Flüssigkeiten vom Bodensatze, engt sie ein und verdunstet mit 6 bis 8 Th. Knochenkohle vermischt zur völligen Trockne. Man pulvert den Rückstand, erschöpft ihn bei mässiger Wärme mit Weingeist von 82 Proc. und destillirt aus den Tincturen den Weingeist ab, Salicin in blassgelben Körnern dem Rückstande das krystallisirt, die man durch Umkrystallisiren mit Hülfe von Thierkohle reinigt. Erdmann (Berl. Jahrb. 33, 1, 136). - 4. Man bringt in eine Real'sche Presse zu unterst eine Schicht frisch geglühtes Kohlenpulver, darüber ein feuchtes Gemenge von grob gepulverter Weiden-

55."

rinde und gelöschtem Kalk und erschöpft mit Weingeist von 80 Proc., den man zuletzt durch Aufgiessen von Wasser verdrängt. Die ganz blassgelbe Flüssigkeit, durch Abdestilliren vom Weingeist befreit, gibt beim Verdunsten Krystalle, die durch Abwaschen mit kaltem Wasser rein erhalten werden. Fr. Nees v. Esenbeck (Br. Arch. 35, 223).

Weniger einfache Vorschriften von Leroux (Schw. 59, 356), Herberger (Repert. 55, 215), Hopff (Br. Arch. 37, 217), Tischhauser (Ann. Pharm. 7, 280), Tyson u. Fischer (J. Pharm. 18, 170) vergl. a. a. 0.

Eigenschaften. Rectanguläre Blättchen mit ausgebildeten Endspitzen. Biot u. Pasteur. Tafelförmige oder breit-säulenförmige Krystalle des zweigliedrigen Systems, meistens als weisse glänzende Schuppen, Nadeln oder Blättchen erscheinend. Fig. 68 ohne p und y. t:u=110°24',u:u=139°12',u:u über t=40°48', t:i=111°51',i:l=136°18'. Spaltbar senkrecht zur Säule u, wahrscheinlich auch parallel der besonders stark perlglänzenden Fläche t. Die übrigen Flächen mit perlartigem Glasglanz. SCHABUS (Bestimmung. 86). — PLRISCHI (Zeitschr. Phys. Math. 3, 322) beschreibt <sup>1</sup>/<sub>4</sub> Zoll lange, 1 Linie dicke Krystalle des zweigliedrigen Systems. Fig. 61. u: u = 109°55' u. 70°5'. Spaltbar parallel, p und u. Diese Spaltbar-keit, sowie die Winkel der Säule lassen sich nicht mit den Angaben von SCHABUS relmen

Aus der Lösung des Salicins in warmem schwefelsäurehaltigen Wasser werden dicke, kurze, durchsichtige, 4seitige Säulen erhalten, zwischen den Zähnen krachend und noch ebenso bitter wie vorher. Braconnor. Diese haben dieselbe Zusammensetzung wie gewöhnliches Salicin und zeigen gleiches chemisches Verhalten, aber können nicht aus jedem Salicin gebildet werden. PIRIA.

Schmilzt etwas über 100° ohne Gewichtsverlust und erstarrt beim Erkalten krystallisch. Piria. Schmilzt bei 198°. O. Schmidt (Dissert. Gött. 1861, 19). Schmeckt sehr bitter und nach Weiden. Geruchlos, luftbeständig, neutral. Leroux. Gay-Lussac u. Pelouze. Nicht giftig, bewirkt erst in Gaben von 1 Unze den Tag Unwohlsein. Ranke. Spec. Gew 1,426 bis 1,434 bei 26°. Piria. Molecular-rotations vermögen links,  $[\alpha]j=-71,7$  bis 73,4°. Bouchardat (Compt. rend. 18, 298).

		J. GAY-LUSSAC		01то и.	MARCHAND.	D. PIRIA.	
			u. Pelouze.	ERDMANN.	Mittel.	Mittel.	171
26 C	156	54,54	54,02	54,51	54,55	54,43	
18 H	18	6,29	6,38	6,39	6,32	6,38	1
14 0	112	39,17	39,60	39,10	39,13	39,29	
C26H18O14	286	100,00	100,00	100,00	100,00	100,00	11

Piria's Salicin war aus Populin erhalten, auch nach spec. Gew., Löslichkeit, Piria, und Molecularrotation, Biot u. Pastrur (Compt. rend. 34, 607), kam es mit Weiden-Salicin übereiu. — Frühere Formein (und Analysen) von Salicin: C<sup>8</sup>H<sup>5</sup>O<sup>4</sup>, J. Gay-Lussac u. Prlouzr (Ann. Pharm. 1, 43; Ann. Chim. Phys. 48, 111), C<sup>4</sup>2H<sup>2</sup>8O<sup>2</sup>2, Piria, Erdmann u. Marchand (J. pr. Chem. 15, 302), Otto (Ann. Pharm. 29, 294), Otto u. Erdmann (J. pr. Chem. 17, 305), Marchand (J. pr. Chem. 17, 306), Muldr (J. pr. Chem. 17, 299); C<sup>4</sup>2H<sup>2</sup>9O<sup>2</sup>2, Liebig (Ann. Pharm. 30, 185), C<sup>2</sup>5H<sup>1</sup>9O<sup>1</sup>5, Marchand (J. pr. Chem. 26, 392). Piria stellte durch Untersuchung der Zersetzungsproducte die richtige Formel fest. Vergl. auch Brrzelius (Jahresber. 23, 496; 24, 525), Gerhardt (N. Ann. Chim. Phys. 7, 215), Marchand (J. pr. Chem. 30, 251). kelt, Piria, und Molecularrotation, Biot u. Pastrur (Compt. rend. 34, 607), pr. Chem. 30, 251).

Salicin. 861

Zersetzungen 1. Bräunt sich bei länger fortgesetztem Schmelzen und wird harzartig brüchig. J. Gay-Lussac u. Pelouze. Bläht sich bei stärkerem Erhitzen auf, verkohlt mit Rauch, Hopff, und liefert bei der trocknen Destillation saure wässrige Flüssigkeit und viel braunes flüssiges Oel, löslich in Kalilauge, aber frei von Benzoesäure. BRACONNOT. Erhitzt man Salicin auf 260°, so gehen Wasser und salicylige Säure über, nebst sauren Dämpfen von Caramelgeruch; es bleibt ein gelber, in Wasser unlöslicher Rückstand, der sich dann bräunt und endlich verkohlt. GERHARDT. Es wird bei der trocknen Destillation ein schweres gelbes Oel erhalten, das über 250° kocht, mehr Kohle als salicylige Säure hält (72,60 C, 6,84 H) und mit Kalilauge salicyligsaures Salz erzeugt. MARCHAND. - 2. Durch den galvanischen Strom von 400 Elementen der Bunsen'schen Batterie wird Salicin in Traubenzucker und Saligenin zerlegt, welches letztere dann zu salicyliger Säure, endlich zu Salicylsäure wird. Dabei tritt eine braune Materie auf. Tischanowitsch (Petersb. Acad. Bull. 4, 80; Ausz. Chem. Centr. 1861, 613). — 3. Wird durch Ozon nicht verändert. Gorup-Besanez (Ann. Pharm. 110, 106).

- 4. Bleisuperoxyd wird beim Kochen mit wässrigem Salicin allmählich braun und löst sich als ameisensaures und Salicin-Bleioxyd. Aus dem Filtrat fällt Schwefelsäure ein Gemenge von schwefelsaurem Bleioxyd und Rutilin. Stenhouse (Phil. Mag. J. 19, 39; J. pr. Chem. 26, 138). Beim Erhitzen von Salicin mit Bleisuperoxyd, Braunstein oder 2-fach-chromsaurem Kali und Schwefelsäure werden Ameisensäure und Kohlensäure, im letzteren Falle auch salicylige Säure gebildet. Wendet man mehr als 3 Th. Vitriolöl auf 4 Th. 2fach-chromsaures Kali an, so wird Saliretin statt der salicyligen Säure erhalten. Piria. Schon Döberbiner (Ann. Pharm. 3, 146) erhielt viel Ameisensäure durch Braunstein und Schwefelsäure aus Salicin. Vergl. auch VI, 183. Salicin reducirt übermangansaures Kali. Durlos (Schw. 61, 214).
- 5. Im Chlorgase verwandelt sich Salicin in eine rothe, harzige, terpenthinartige Masse, während viel Salzsäure frei wird. Beim Einleiten von Chlorgas in ein Gemenge von Salicin und Wasser werden nacheinander Chlor- und Bichlorsalicin gebildet. Piria. Auch erhielt Piria früher ein Product, das er später für eine Verbindung von Bichlor- und Perchlorsalicin ansieht. Erhitzt man das Gemenge beim Einleiten von Chlor auf 60°, so wird ein rothes Oel, wohl Bichlorsaliretin ausgeschieden, durch Zersetzung von Bichlorsalicin durch Salzsäure entstanden. Piria. Auch Brom und Iod bilden aus Salicin unter Wärmeentwicklung harzartige Körper, den mit Phlorizin entstehenden ähnlich. Dr Konnck. Beim Destilliren von Salicin mit Chlorkalk und Wasser wird Chlorpikrin (V, 683), aber kein Chloranil erhalten. Strindouse (Ann. Pharm. 55, 4; 66, 247). Wässriger Chlorkalk färbt Salicin nicht gelb. Uebergiesst man Salicin mit Natronlauge, setzt Iod oder Brom bis zur Färbung hinzu und verdunstet im Vacuum, so wird salicylige Säure, keine Salicylsäure gebildet. Lefort (Compt. rend, 23, 229).
- 6. Mit kaltem Vitriolül übergossen bildet Salicin schön purpurrothe Lösung, aus der Wasser ein dunkelrothes Pulver, Braconnot's Rutilin, abscheidet. Braconnot. Die bei 10° gebildete Lösung wird durch Wasser entfärbt, nicht die bei 30° entstandene; es finden sich in ihnen Olivin, Rutilin und Rufinschwefelsäure. Mulder, Durch

Vitriolöl werden Rutilin und Traubenzucker (oder dessen Zersetzungsproducte) gebildet. PIRIA. Auch wässriges Salicin röthet sich mit Vitriolöl. Durlos (Schw. 67, 25).

Trägt man Salicin in Vitriolöl, so entsteht in dem Maasse, als sich dasselbe löst, eine lebhaft roth gefärbte Flüssigkeit, die sich durch Ausscheidung eines rothen Pulvers entfärbt, wenn das Vitriolöl an der Luft Wasser. aufnimmt, aber beim Verdünnen durch Zusatz von Wasser und auch nach dem Neutralisiren mit Alkalien gefärbt bleibt. Verdünnt man die Lösung mit ihrem Gewicht Wasser und neutralisirt mit gepulvertem kohlensauren Kali, so fällt schwefelsaures Kali mit Rutilin vermischt nieder; letzteres durch Waschen mit Wasser isolirt, erschelnt leberroth-gelblich, geschmacklos, auch beim Kochen unlöslich in Wasser, Weingeist und Elsessig. Es wird durch Alkalien violettroth, ohne sich zu lösen, durch Säuren lebhafter roth, trocknet zum schwarzbraunen Pulver aus, das mit Salpetersäure Pikrinsäure erzeugt . und beim Erhitzen viel Kohle lässt. Dieses (auch aus Populin entstehende) Rutilin ist unter gänzlicher Zersetzung des Salleins gebildet. Braconnot (J. Chim. méd. 7, 17; Pogg. 20, 621).

a. MULDER'S Olivin. — Uebergiesst man 2 bis 3 Gramm Salicin bel 12 bis 15° mit Vitriolöl, wäscht das Product mit Wasser und trocknet bei 130°, so wird ein olivengrünes krystallisches Pulver erhalten, das im Mittel 68,67 Proc. C. 4,81 H und 26,52 O halt, nach MULDER der Formel C14H6O4 entsprechend. Dabei bildet sich kein anderes Product (also vielleicht Sallcin minus 7 At. 110 = C26H1107? KR.). - Dieses Olivin entwickelt beim Erhitzen Geruch nach salicyliger Säure, dann brenzliche Producte. Es löst sich nicht in kochender Salzsäure oder verdünnter Schwefelsäure, in warmem Vitriolöl mit violetter Farbe. Es wird durch Salpetersäure erst beim Erhitzen mit rother Farbe gelöst und darauf zerstört. Unlöslich in Wasser, kochender Kalilauge, Weingeist und Aether. MULDER.

b. Mulden's (schwefelsäurehalliges) Rutilin. - Trägt man grössere Mengen Salicin in Vitriolöl, so ballt ein Theil zur braunen Masse zusammen, die noch unverändertes Salicin einschliesst. Wird diese durch Decanthiren vom melsten Vitriolöl befreit, mit absolutem Weingeist geschüttelt, zerrieben, mit Weingeist und Wasser gewaschen, so bleibt Rutilin; welches auch durch Schütteln der beim Decanthiren des Vitriolöls zurückgebliebenen Masse mit absolutem Aether, Entfernen der aufschwimmenden milchig-weissen Schicht und Vermischen der untern violettblauen mit absolutem Weingeist gefällt werden kann. Dieses Rutilin erscheint je nach der bel seiner Darstellung eingehaltenen Temperatur entweder als violette durchscheinende Gallerte, die zum violetten Pulver austrocknet, oder (bei höherer, 30 bis 70° betragender Temperatur gebildet) als hartes braunes Pulver. Es löst sich in Vitriolöl mit rother Farbe, ebenso in Salpetersäure und wird beim Erhitzen damit zersetzt. Nach dem Trocknen in kochender Kalilauge unlöslich, wird es von derselben bei Gegenwart überschüssiger Schwefelsäure aufgenommen und scheidet sich dann belm Verdunsten aus. Es ist unlöslich in Wasser, Weingeist und Aether. Bei 40, 55 und 70° gebildet und bei 130° getrocknet besitzt es verschiedene Zusammensetzung, MULDER.

	Bei 40°.	Bei 55°.	Bei 70°.	
C	65,28	59,42	64,48	- 1
H	4,65	4,05	4,59	
0	14,33	14,73	19,63	
$SO^3$	15,74	21,80	11.30	
	100,00	100,00	100,00	174

MULDER sight in diesen Substanzen Verbindungen eines Radicals C14H6, mit wechselnden Mengen Sauerstoff und Schwefelsäure. Vergl. seine Formeln J. pr. Chem. 18, 364.

c, Mulden's Rufinschwefelsaure. — Ist in den rothen schwefelsauren Lösungen enthalten, die sich bei Einwirkung von Vitriolöl auf Sa-

Saliein. 863

licin bilden und wird als Kalksalz durch Verdünnen der schwefelsauren Lösang mit Wasser, Neutralisiren mit Kreide und Verdunsten des rothen Filtrats erhalten. Scheiden die Lösungen beim Verdunsten Rutilin in braunen Flocken aus und werden dabei sauer, so entfernt man diese, neutralishrt aufs Neue mit Kreide, verdunstet und so fort, so lange die Lösung noch sauer wird. Dem Rückstande entzieht man unverändert gebliebenes Salicin mit Weingeist. Das Kalksalz (a) bildet ein kastanienbraunes Pulver, das sich in wenig Wasser, nicht in Weingelst löst. Es löst sich in Vitriolöl mit rother, durch Wasser verschwindender Farbe, ohne Färbung in verdünnten Säuren. - Ein anderes Kalksalz (b) wird durch Fällen der mit Kreide neutralisirten schwefelsauren Lösung mit Weingelst als Gallerte erhalten. Letzteres scheidet beim Auflösen in Wasser und Verdunsten schwefelsauren Kalk ab, während a gelöst bleibt. Bei 130° halten das Kalksalz a 22,48 Proc. S03, 8,06 CaO, 4,18 H und gegen 40 Proc. C; b 32,37 SO3, 10,44 CaO, 3,30 H und 33,3 C. Den Kohlegehalt berechnet MULDER höher, unter der Voraussetzung, es bleibe bei der Verbrennung kohlensaurer Kalk zurück. Er sieht in den Salzen Verbindungen von Schwefelsäure, Wasser und Kalk mit einem Körper C19H705, der auch aus Phlorizin unter ähnlichen Umständen entstehe, MULDER (J. pr. Chem. 18, 356).

Beim Kochen mit verdünnter Schwefelsäure (oder Salzsäure) wird Salicin in Saliretin (vi. 178) und Traubenzucker zerlegt. Erwärmt man nur bis zur (bei 80°) beginnenden Trübung und erkältet, so ist in der Lösung Saligenin enthalten, welches also vor dem Saliretin entsteht, aber in dieses verwandelt wird, bevor alles Sali-

cin zerlegt ist. Piria.

Bildung des Saligenins: C<sup>26</sup>II<sup>18</sup>O<sup>13</sup>+2IIO—C<sup>14</sup>H<sup>8</sup>O<sup>3</sup>+C<sup>12</sup>H<sup>12</sup>O<sup>12</sup>. — Die Umwandlung erfolgt auch bei Luftabschluss. Piria. Die vollständige Zerlegung ist schwierig, so dass wechselnde Mengen von Traubenzucker gefunden werden. Roskn (Ann. Pharm. 74, 184). \(^{1}\_{100}\) Salzsäure, wässrigen Salicin betgemengt, verändert bei 10° in 48 Stunden das Rotationsvermögen nicht. Bouchandat (Compt. rend 18, 293). Verdunstet man die leicht erfolgende Lösung in verdünnter Salzsäure auf der Glasplatte, so bleibt unverändertes Salicin, aber helsse Salzsäure wirkt wie kochende verdünnte Schwefelsäure. Braconnot. — Leitet man Salzsäuregas in weingeistiges Salicin, so wird prächtig purpurrothe Flüssigkeit gebildet, aus der Wasser Saliretin fällt. Roskn.

7. Fügt man zu einer Lösung von Salicin und chlorsaurem Kali in kochendem Wasser kleine Mengeu Salzsäure, so färbt sich die Mischung tief orangegelb, lässt unter lebhaftem Aufbrausen Zersetzungsproducte der Chlorsäure und viel Kohlensäure entweichen, und bedeckt sich mit Krystallen von Chloranil. Vergl. V, 668. A. W. HOFMANN (Ann. Pharm. 52, 64). Dabei bildet sich ein besonderes Oel. Städer (Ann. Pharm. 69, 327). — Wässrige Iodsäure oxydirt bei 110° nur 3/4 vom Kohlenstoff des Salicins, wenn man sie nicht in grossem Ueberschuss anwendet. Millon (Compt. rend. 19, 271; N. Ann. Chim. Phys. 13, 37).

8. Kalte conc. Salpetersäure löst Salicin reichlicher als Wasser, aber zersetzt es nicht, da es nach (sogieich vorgenommenem? Kr.) Sättigen mit allen Eigenschaften wieder erhalten wird. Braconnot.

— Beim länger dauernden Einwirken von Salpetersäure auf Salicin werden je nach Temperatur und Stärke der Säure Helicoïdin, Helicin, Anilotin- oder Nitrosalicylsäure und endlich beim Erhitzen mit überschüssiger Salpetersäure Piktinsäure und Oxalsäure gebildet.

a. Lässt man Salicin bei gewöhnlicher Temperatur mit Salpetersäure von 20° B. übergossen im offenen Gefässe stehen, so scheiden sich aus der anfangs entstehenden gelben Lösung Krystalle von Helicin.  $(C^{26}H^{18}O^{14} + 20 = C^{26}H^{16}O^{14} + 2HO.)$  Bisweilen wird statt dessen Helicoïdin erhalten, besonders wenn die Salpetersäure gegen 12° B. zeigt. Dabei entwickelt sich (ausser Untersalpetersäure) kein Gas, aber durch weitere Einwirkung der Salpetersäure auf bereits gebildetes Heliciu wird auch salicylige Saure erzeugt. Pinia.

- b. Dasselbe Gemenge im verschlossenen Gefässe hingestellt, so dass die Untersalpetersäure nicht entweichen kann, setzt bei 10 bis 15° langsam Krystalle von Anilotinsäure oder Nitrosalicylsäure (VI, 237) ab, deren Menge nach 8 Tagen noch zunimmt, während wenig oder kein Helicin gebildet wird.  $C^{26}H^{18}O^{14} + 40 + NO^{5}HO = C^{14}XH^{5}O^{6}$ + C121112012 + 2HO. Piria unterscheidet Anilotinsäure und Nitrosalicylsäure (deren Einerleihelt VI, 237 nach Majon angenommen) als verschiedene, aber mit einander isomere Säuren, und beharrt gegen Major auch später (Cimento 2, 299; Ann. Pharm. 97, 254) bei dieser Ansicht. Dagegen fanden Werther (J. pr. Chem. 76, 449), Major und Strecker (Ann. Pharm. 105, 299) beide Säuren identisch.
- c. Beim Behandeln mit 8 Th. Salpetersäure liefert Salicin Pikrinsäure (v. 679) und Oxalsäure. Braconnor. Erhitzt man mit überschüssiger Salpetersäure, die mit ihrem 10fachen Maass Wasser verdünnt ist, 1 bis 2 Mal zum Kochen, so wird es gelb, entwickelt rothe Dämpfe, Geruch nach salicyliger Säure und scheidet letztere in der Ruhe als Oel ab. Erhitzt man aufs Neue zum Sieden, so klärt sich die Flüssigkeit und scheidet nach einiger Zeit beim Erkälten Nadeln von Nitrosalicylsäure ab, die bei längerem Kochen zu Pikrinsäure werden. Gerhardt.
- 9. Salicin färbt sich mit Fluorkieselalkohol (durch Sättigen von mit Eis erkältetem absoluten Weingeist mit Fluorkieselgas erhalten) nach längerer Zeit schön kermesinroth. W. Knop (J pr. Chem. 74, 62).
- 10. Salicin löst sich beim Uebergiessen mit wässriger dreiprocentiger Osmiumsäure zur farblosen Flüssigkeit, die sich bei Mittelwärme, rascher beim Erhitzen durch Ausscheidung von Osmiumoxyd gelb, braun bis schwarz färbt und unter Verschwinden des Osmiumsäuregeruchs Geruch nach salicyliger Säure entwickelt. Beim Destilliren (unter Zusatz von mehr Osmiumsäure) wird wässrige salicylige Säure erhalten, während Salicylsäure und Oxalsäure zurückbleiben. Butt-LEROW (J. pr. Chem. 56, 278).
- 11. Trägt man Salicin in kleinen Antheilen in kochende Natronlauge, so löst es sich unter Aufbrausen und scheidet, wenn das Alkali gesättigt ist, Saliretin ab. Beim Destilliren der mit Säure neutralisirten Lösung werden Spuren salicyliger Säure erhalten, während der Rückstand Salicylsäure und ein ziegelrothes Pulver enthält. Bou-CHARDAT (Compt. rend. 19, 1179). (Vergl. auch unten.) -- Beim Eintragen von kleinen Mengen Salicin in schmelzendes Kalihydrat bräunt sich die Masse, erhitzt sich und wird unter Aufblähen und Entweichen von Wasserstoff wieder farblos. Der Rückstand hält salicylsaures, oxalsaures und vielleicht auch kohlensaures Kali. keinen genügenden Ueberschuss von Kalihydrat an, so werden statt der Salicylsäure hauptsächlich salicylige Säure und braunes Harz erhalten. -

Salicin. 865

Erhitzt man Salicin mit Kalihydrat stärker, so schwärzt sich die blasse und lässt Carbolsäure übergehen. Gerhardt. — Beim Destilliren von Salicin mit  $^{1/2}$  Th. Kalk wird das Salicon Strnhousk's, ein Gemenge von Carbolsäure und salicyllger Säure, Gerhardt, erhalten, während kohlensaurer Kalk und Kohle zurückbleiben.

- 12. Schwefelsaures und salzsaures *Eisenoxyd* färben wässriges Salicin braun, ohne einen Niederschlag zu erzeugen. Beim Kochen entfärbt sich die Flüssigkeit und scheidet einen ockergelben Niederschlag ab. Wird das Filtrat zur Trockne verdunstet und mit absolutem Weingeist aufgenommen, so bleibt schwefelsaures Eisenoxydul unzelöst, während der Weingeist beim Verdunsten vom Salicin verschiedene Krystalle liefert. DE KONINCK (Mémoire sur la Phlorizin. 18).
- 13. Bringt man Salicin (nach VI, 180, 2) bei einer  $40^\circ$  nicht übersteigenden Temperatur mit Emulsin und Wasser zusammen, so wird es binnen 10 bis 12 Stunden völlig in Saligenin und Traubenzucker zerlegt.  $C^{26}H^{16}O^{14} + 2HO = C^{14}H^{8}O^{4} + C^{12}H^{12}O^{12}$ . Piria. den entstehenden Zucker vergl. VII, 777. Die Umsetzung ist nicht an das Auftreten von Hefe gebunden, sie wird durch Gegenwart von Blausäure, Kupfervitriol oder Cyanquecksilber nicht verhindert, Bouchabdar (Compt. rend. 19, 602), aber verlangsamt, wenn man auf 100 Th. Salicin 1 Th. Aetznatron, Vitriolöl, Salpetersäure oder Salzsäure, weniger stark, wenn manstatt dessen Kalk oder Magnesia zusetzt. Bouchardat (Compt. rend. 20, 110). Gegenwart von Essigsäure oder Gerbsäure erschweren die Einwirkung des Emulsins. Serlheim. — Fügt man dem Gemenge von Emulsin und Sallein Gerbsäure zu, so findet man nach 6 Wochen das meiste Salicin unverändert und theilweis herauskrystallisirt. Die Mutterlauge mit mehr Emulsin versetzt, scheidet nach abermaligem Hinstellen und nach dem Verdunsten noch Salicin, dann Saligenin und Gallussäure aus, ohne dass (durch Einwirkung der Säuren auf Saligenin) Saliretin gebildet wäre. Skelhem (Dissert. Göttingen 1860).—13. In Berührung mit Bierhefe und 2fach-kohlensaurem Natron in Wasser gelöst, wird Salicin innerhalb 3 Wochen unter Bildung von Saligenin und salicyliger Säure zerlegt. RANKE. - 14. Es wird durch Digestion mit Speichel bei 38 bis 40° in einigen Stunden in gleicher Weise wie durch Emulsin zerlegt. Der Speichel, welcher in 1/4 Stunde gesammelt werden kann, vermag 1 Gramm Salicin (oder mehr) zu zerlegen. Städeler (J. pr. Chem. 72, 350; N. J. Pharm. 33, 157) — 15. Nach dem Einnehmen von Salicin werden im Harn salicylige und Salicylsäure, LAVERAN u. MILLON (N. Ann. Chim. Phys. 12, 145), nach grossen Dosen auch unverändertes Salicin und Saligenin, vielleicht auch Carbolsäure gefunden. RANKE (J. pr. Chem. 56, 1). Vergl, VIII, 404. - Diastase wirkt bei 40° nicht auf Salicin. STÄDELER.

Salicin löst sich in kaltem, reichlicher und vielleicht nach jedem Verhältniss in kochendem Wasser, Pelotze u. J. Gay-Lussac. Es löst sich in 14 Th. Wasser von 17°, Braconnot, 17,85 Th. von 19,5°, J. Gay-Lussac u. Pelotze, 28,57 Th. von gewöhnlicher Temperatur, Bouchardat, in 29,62 bis 30,31 Th. Wasser von 11,5°. Piria.

Es sättigt die Säuren nicht und vereinigt sich nicht mit ihnen.

— In Berührung mit Ammoniak verändert es sein Rotationsvermögen nicht, Bouchabdat, und bildet mit Ammoniak der Luft ausgesetzt keine (dem Phlorizein entsprechende) gefärbte Verbindung. Mulder.

Löst sich leichter in wässrigen Alkalien als in Wasser.

Beim Verdunsten der Lösung von Salicin in Wasser mit ½ Th. Kalihydrat bleibt ein unkrystallisirbarer Honig, aus dem Säuren Salicin ausschelden.

Braconnot. Vergl. oben. — Salicin neutralisirt Kalkwasser beim Kochen nicht. Wässriges Salicin fällt Metallsalze nicht.

Salicin Bleioxyd. — Wässriges Salicin löst kein Bleioxyd und fällt weder Bleizucker noch Bleiessig. Prlouze u. Gav-Lussac. Salicin verlieft beim Erhitzen mit Bleioxyd Wasser, aber kann auch nach dem Erhitzen auf 140° durch Hydrothion unverändert wieder erhalten werden. Mulder (J. pr. Chem. 17, 298). — Man versetzt heisses concentrirtes wässriges Salicin tropfenweise mit Bleiessig, bis etwa die Hälfte des Salicins gefällt ist, und wäscht bei Luftabschluss mit ausgekochtem Wasser. — Weisses leichtes, dem Stärkmehl ähnliches Pulver. Schmeckt süsslich und bitter. Verliert beim Erhitzen auf 200° kein Wasser. Wird durch Vitriolöl tief roth gefärbt, durch Säuren unter Abscheidung von Salicin zerlegt. Löst sich in Kalilauge und in Essigsäure.

					ERDMANN U
				Piria. Mittel.	MARCHAND. Mittel.
	26 C 14 H 10 O 4 PbO	156 14 80 448	22,35 2,01 11,46 64,18	21,74 2,14 13,01 63,11	19,39 2,02 15,34 63,25
_	C26H 14Pb4O14	698	100,00	100,00	100,00

So nach Gerhardt (*Traité* 3, 315) und Wrltzien (Verblud 347). Auch die Formel C<sup>26</sup>H<sup>16</sup>Ph<sup>2</sup>O<sup>14</sup>, 2PhO erscheint möglich, Kr. — Erdmann u. Marchand (*J. pr. Chem.* 15, 302).

Wird wässriges Salicin mit *Kupfervitriol* und überschüssiger Kalilauge versetzt, so löst sich der anfangs entstehende Niederschlag zur blauen Flüssigkeit, die sich unter 100° tribt und Flocken abscheidet, die grün und bei längerem Kochen braun werden. Lassalgne (J. Chim. méd. 18, 417).

Salicin löst sich in Weingeist nicht reichlicher als in Wasser. Braconnot. Es löst sich in Essigsäure und wird auch nach dem Verdunsten zur Trockne unverändert erhalten. Braconnot. Hofff. — Löst sich nicht in Aether. — Löst sich in kaltem, reichlicher in warmem Kreosot. Reichenbach. Nicht fällbar aus der wässrigen Lösung durch Gallustinctur oder Leim. Priouze u. J. Gay-Lussac.

#### Helicin.

# $C^{26}H^{16}O^{14} = C^{14}H^{6}O^{4}, C^{12}H^{10}O^{10}.$

PIRIA. N. Ann. Chim. Phys. 14, 287; Ann Pharm. 56, 64; J. pr. Chem. 36, 321.

Bildung. 1. Beim Behandeln von Salicin mit Salpetersäure (VII, 863 unten). -2. Beim Kochen von Benzohelicin mit Magnesia. PIRIA (Ann. Pharm. 96, 380.)

Darstellung. Man lässt 1 Th. gepulvertes Salicin mit 10 Th. Salpetersäure von 20° B. übergossen im offenen Gefäss unter Um-

Salicin. 867

rühren so lange stehen, bis die nach etwa 24 Stunden entstandene gelbe, nach salicyliger Säure riechende Lösung durch Ausscheidung von Helicin wieder zum Krystallbrei erstarrt ist. Diesen befreit man von der Mutterlauge durch Pressen und Auswaschen mit kaltem Wasser, von Spuren gleichzeitig entstandener Anilotinsäure (VII, 864) durch Waschen mit Aether und krystallisirt aus kochendem Wasser um.

Eigenschaften. Das durch Erhitzen des krystallisirten auf 100° erhaltene wasserfreie Helicin schmilzt bei etwa 175° zur durchsichtigen, in Farbe und Consistenz dem Baumöl gleichenden Flüssigkeit, die beim Erkalten krystallisch erstarrt. — Geruchlos. Schmeckt schwach bitter, dem Salicin ähnlich. Neutral.

1. Wird Helicin im Oelbade längere Zeit im Schmelzen erhalten, so entwickelt sich Wasser und salicvlige Säure, wobei der Rückstand schmelzbarer wird, endlich auch nach dem Erkalten nicht sogleich und beim Stehen zum gelben, undurchsichtigen Harz erstarrt. Dieses löst sich kaum in kochendem Wasser und Weingeist, verhält sich gegen Kalllauge noch wie Helicin und zerfällt beim Kochen mit sehr verdünnter Salzsäure theilweis unter Entwicklung von salicyliger Säure, der grössere Theil erscheint nach dem Erkalten als krystallisirtes Helicin wieder. — 2. Die Lösung des Helicins in Salpetersäure von 13 oder 20° B. über Nacht hingestellt, hält viel salicylige Säure gebildet. - 3. Wird durch *Brom* in Bromhelicin verwandelt. Wässriges und weingeistiges Helicin bilden mit Chlor  $\alpha$ - und  $\beta$ - Chlorhelicin. — 4. Vitriolöl färbt Helicin orangegelb und löst es dann. — 5. Beim Kochen mit sehr verdünnter Schweselsäure oder Salzsäure wird salicylige Säure entwickelt, während Traubenzucker gelöst bleibt. Ebenso wirken Oxalsäure, Citronensäure und Tartersäure, aber schwächer und unvollständig. — 6. Beim Erhitzen von Helicin mit Kali- oder Natronlauge färbt sich die Lösung gelb durch Bildung von salicyligsaurem Kali unter völliger Zersetzung des Helicins. Ebenso wirken Barut und Kalk, schwächer Ammoniak und kohlensaure Alkalien. - 7. Wird durch wässriges Emulsin in salicylige Säure und Traubenzucker zerlegt. Destillirt man das Gemisch nach einigen Stunden, so wird alle salicylige Säure erhalten, die das Helicin zu liefern vermag, während die vom geronnenen Emulsin abfiltrirte Lösung den Zocker hält. C26H16O14 + 2HO == C14H6O4 + C12H12O12 - 8. Das Gemisch von Helicin mit Bierhefe hält nach einigen Stunden salicylige Säure und lässt beim Schütteln Gas entweichen.

Verbindungen. — Mit Wasser. — Krystallisirtes Helicin. Feine weisse Nadeln, zu Büscheln und strahligen Massen vereinigt. Verliert bei 100 bis 113° im Mittel 4,17 Proc. Wasser (Rechnung = 4,54 Proc.).

Krystalle.			Piria. Mittel.	
54 C 35 H 31 O	324 35 248	52,44 5,88 41,68	52,36 6,03 41,61	
$2(C^{26}H^{16}O^{14}) + 3Aq.$	607	100,00	100,00	

Krystallisirtes Helicin löst sich in 64 Th. Wasser von 8°, sehr leicht in kochendem Wasser.

Verbindet sich nicht mit Basen, doch vermehren Kali und Natron die Löslichkeit in Wasser. Die wässrige Lösung ist ohne Wirkung auf salzsauren Baryl und Kalk, auf Zinksalze, salpetersaures und essigsaures Bleioxyd, auf Bleiessig, Anderthalb-Chloreisen, Kupferoxydsalze, Sublimat und salpetersaures Silberoxyd.

Löst sich leichter in Weingeist als in Wasser, durchaus nicht in Aether.

#### Helicoïdin.

### $C^{52}H^{34}O^{28} = C^{14}H^{8}O^{4}, C^{14}H^{6}O^{4}, 2C^{12}H^{40}O^{40}.$

PIRIA. Ann. Pharm. 56, 69; N. Ann. Chim. Phys. 14, 292.

Wird durch Auflösen von Salicin in Salpetersäure von 12° B. (daher auch statt des Hellcius, wenn man bei Darstellung desselben zu schwache Salpetersäure anwandte) gebildet und krystallisirt aus der Lösung nach einigen Tagen. — Dem Helicin ähnliche Nadeln, die durch Abwaschen mit kaltem und einmaliges Umkrystallisiren aus kochendem Wasser rein erhalten werden

K	Krystalle.			
			Mittel.	
52 C	312	52,26	52,33	
37 н	37	6,19	6,30	
310	248	41,55	41,37	- codilo
$C^{52}H^{31}O^{28} + 3Aq.$	597	100,00	100,00	

Helicoïdin ist als unvollständig oxydirtes Salicin zu betrachten, aber kein Gemenge von Salicin und Helicin, da ein solches mit Alkalien kein Saligenin erzeugt. Piria.

Wird durch *Emulsin* in Traubenzucker, salicylige Säure und Saligenin zerlegt. Destillirt man nach der Zersetzung, so geht salicylige Säure über, während aus dem eingedampften Rückstand Traubenzucker und Saligenin krystallisiren. — Wird durch *Alkalien* und *Säuren* in derselben Weise wie durch Emulsin zerlegt, im letzteren Falle wird statt des Saligenins Saliretin erhalten. — verhält sich übrigens wie Helicin.

# Populin.

# $C^{40}H^{22}O^{16} = C^{14}H^{5}O^{3}, C^{14}H^{7}O^{3}, C^{12}H^{10}O^{10}.$

H. Braconnot. Ann. Chim. Phys. 44, 296; Pogg. 20, 47; N. Tr. 23, 2, 261; Br. Arch. 36, 226; Schw. 61, 197; Repert. 36, 280; Berz. Jahres ber. 11, 286. — J. Chim. méd. 7, 21.

HERBERGER. Repert. 55, 214.

DR KONINCK. Rev. scient. 1, 332.

PIBIA. Compt. rend. 34, 138; N. Ann. Chim. Phys. 34, 278; Ann. Pharm. 81, 245; J. pr. Chem. 55, 321; Pharm. Centr. 1852, 151; Qu. J. Chem. Soc. 5, 8. — Cimento 1, 198; Auszug Ann. Pharm 96, 375; J. pr. Chem. 67, 274; N. Ann. Chim Phys. 44, 366; Lieb. Kopp 1855, 688.

869

Benzoul-Saticin. - 1831 von Braconnot entdeckt, besonders von Piria untersucht.

Vorkommen. In der Rinde und den Blättern von Populus tremula. BRACONNOT. Auch in der Rinde der Wurzel, van de Ghejn. Ueber einen besonderen Stoff aus der Rinde von Populus nigra vergl. Herberger (Repert. 55, 218); über einen Stoff aus Pappelknospen unten.

Darstellung. 1 Man fällt das wässrige Decoct der Rinde mit Bleiessig, befreit das Filtrat mit Schwefelsäure von Blei, engt ein, kocht mit Thierkohle und lässt das Salicin herauskrystallisiren. Die Mutterlauge gibt mit kohlensaurem Kali einen weissen Niederschlag von Populin, den man aus kochendem Wasser umkrystallisirt. Bra-CONNOT. HERBERGER befreite die mit Bleiessig ausgefällte Flüssigkeit durch Einleiten von Kohlensäure von Blei, wo aus dem zum Syrup verdunsteten Filtrat das Populin zuerst heranskrystallisirte.—Aus dem Absud der Wurzelrinde krystallisirt nach dem Einengen Populin (auch ohne dass mit Bleiessig ausgefällt wurde). VAN DE GHEJN. — 2. Man kocht die Blätter von Populus tremula mit Wasser aus, fällt den Absud heiss mit Bleiessig, entzicht dem Niederschlage durch kochendes Wasser mit niedergerissenes Populin und verdunstet das Filtrat zum Syrup. Die angeschossene Krystallmasse wird zwischen Leinen gepresst. mit 60 Th. Wasser und etwas Thierkohle zum Sieden erhitzt und kochend filtrirt, wo beim Erkalten Populin krystallisirt. Braconnor.

Eigenschaften. Krystallisirtes Populin (vergl. unten) wird durch Erhitzen auf 100° wasserfrei erhalten. Schmilzt bei 180° zum farblosen Oel, das beim Erkalten glasartig erstarrt. Piria. Schmeckt süss. Braconnor. Molecularrotationsvermögen links, der Menge von Salicin entsprechend, welche bei seiner Zersetzung erhalten wird. BIOT U. PASTEUR (Compt. rend. 34, 606).

1. Geschmolzenes Populin entwickelt beim Erhitzen über 180° stechende Dämpfe, die sich zu Nadeln verdichten. nnd bräunt sich bei 220°, aber wird nach dem Auflösen in wässrigem Weingeist unverändert erhalten. Piria. Es bläht sich bei der trocknen Destillation auf und liefert brenzliches Oel, aus dem beim Erkalten Benzoesäure krystallisirt. Braconnot. — 2. Verbrennt mit Flamme und gewürzhaftem Harzgeruch Braconnot. — 3. Entwickelt beim Erhitzen mit Schwefelsäure und zweifach-chromsaurem Kali reichliche Mengen salicyliger Säure. Piria. - 4. Wird durch Auflösen in Salpetersäure von 1,30 spec Gew. in Benzohelicin verwandelt, das nach einigem Stehen krystallisirt. Dabei färbt sich die Lösung durch Untersalpetersäure gelb. C40H22O16+9O = C40H20O16 + 2HO. Hierbei wird das Saligenin des Populins zu salicyliger Säure. Piria. Schwache Salpetersäure wirkt erst beim Kochen auf Populin, aus der gelben Lösung salicylige Säure entwickelnd, gewöhnliche Salpetersäure erzeugt unter lebhafter Einwirkung gelbliche Krystalle, wohl von Pikrinsäure, Nitrobenzoesäure und Oxalsäure. Piria. Braconnot erhielt nur Pikrinsäure, Konnok diese und Oxalsäure. 5. Mit Vitriolöl bildet Populin dunkelrothe Lösung, aus der Wasser ein rothes Pulver (Brconnot's Rutilin) (VII, 862) fällt, das sich nach Entfernung der Schwefelsäure in Wasser mit rother Farbe löst und

durch Säuren wieder gefällt wird. Braconnor. Heisses Vitriolöl verkohlt Populin. Koninck.

Beim Kochen mit verdünnten Säuren wird Populin in Saliretin (VI, 178), Benzoesäure und Traubenzucker zerlegt. C10H22O16 + 4HO C19H804+C19H604+C12H12012. Das Saliretin ist durch weitere Einwirkung der Säure auf zuerst entstandenes Saligenin (VI, 179) gebildet, Piria. Concentr. Phosphorsäure bildet schon in der Kälte Saliretin. Braconnor. Die Bildung von Traubenzucker wurde zuerst von DE Koninck bemerkt.

6. Erhitzt man Populin mit weingeistigem Ammoniak im zugeschmolzenen Rohr auf 100°, so werden Salicin, Benzamid und Benzvinester gebildet. Ammoniakgas verändert Populin bei 150° nicht. PIRIA. -7. Beim Erhitzen mit Kalihudrat entsteht kleesaures Kali. Braconnot. -8. Beim Kochen von Populin mit Baryt- oder Kalkhydrat entstehen benzoesaures Salz und Salicin. C40H22O16 + 2HO = C14H6O4 + C26H18O14. 100 Th. krystall. Populin gaben 25,9 Th. Benzoesäure (Rechnung 28,64 Th.). Piria. - 9. Zerlegt sich bei längerer Berührung mit Wasser, faulem Kässtoff und kohlensaurem Kalk unter Bildung von Saligenin, milchsaurem und benzoesaurem Kalk. Pinia.

Wird nicht verändert durch Chlor, Iod, durch Kochen mit Phosphor und Wasser, BRACONNOT, nicht durch Emulsin. PIRIA.

Verbindungen. — Mit Wasser. A. Krystallisirtes Populin. — Weisse, seidenglänzende, sehr leichte Nadeln, Braconnot, dem Stärkmehl oder der Magnesia ähnlich. Piria. Verfilzte Nadeln, die zuweilen breiter werden und als Blättchen erscheinen, aber stets in eine nadelförmige Spitze auslaufen. Biot u. Pasteur. Verliert beim Erhitzen auf 35 bis 40° Wasser, das vollständig unter 100° entweicht, im Ganzen 8,43 Proc. Piria (4 At. = 8,45 Proc.). Koninck beschreibt 3seitige Blättchen, die beim Trockuen 5,43 Proc. Wasser verlieren.

ī	Krystallisirt.		Piria. Mittel.	
40 C	240	56,34	56,44	f. [**]
26 H	26	6,10	6,27	
20 0	160	37,56	. 37,29	
C40H22O16,4HO	426	100,00	100,00	

B. Wässrige Lösung. — Krystallisirtes Populin löst sich in etwa 2000 Th. kaltem Wasser, Braconnor, in 1896 Th. von 9°, PIRIA, und in 70 Th kochendem. BRACONNOT. Die kalte Lösung scheidet beim Sättigen mit Kochsalz Populin ab, die kochend gesättigte beim Erkalten.

Löst sich leicht und ohne Zersetzung in kalten nicht zu concentrirten Säuren und wird durch Wasser theilweis, völlig durch Alkalien gefällt. Braconnot. Koninck. Löst sich nach Koninck auch in wässrigen Alkalien, durch Säuren fällbar.

Wässriges Populin fällt kein Metallsalz. Braconnot. Es krystallisirt aus den Lösungen in wässrigen Metallsalzen unverändert, aber lässt sich mit Bleioxyd zur welssen, kaum in Wasser löslichen Substanz verbinden.

Löst sich leicht in kalter conc. Essigsäure, daraus zum Theil durch Wasser, vollständig durch Alkalien fällbar. Braconnot. Löst sich bei 14 bis 15° in 100 Th. absolutem *Weingeist*, Biot u. Pasteur, in kochendem Weingeist reichlicher als in kochendem Wasser, kaum in *Aether*.

#### Anhang zu Populin.

Besonderer Körper aus Pappelknospen.

W. HALLWACHS, Ann. Pharm. 101, 372; Ausz. J. pr. Chem. 71, 117; Chem. Centr. 1857, 401.

Man kocht zerstossene Knospen von Populus nigra oder dilalata mit Kalkwasser aus, colirt, engt auf ein Drittel ein, übersättigt stark mit Salzsäure und lässt 24 Stunden stehen. Die abgeschiedene gelbbraune Masse wird mit kaltem Wasser gewaschen, durch wiederholtes Auskochen mit Wasser umkrystallisirt und in kochendem Wasser gelöst mit Bleizucker niedergeschlagen. Man zerlegt das gewaschene Bleisalz unter Wasser mit Hydrothion, erhitzt zum Sieden, filtrirt und reinigt die beim Erkalten ausgeschiedenen Blättchen durch Umkrystallisiren aus Aether oder Wasser.

Welsse, atlasglänzende Blättchen. Geschmacklos. Von schwachem Geruch. Schmilzt bei  $180^\circ$ . Reagirt stark sauer. — Hält im Mittel 62,50 Proc. C, 5,87 II und 31,63 0.

Zerseizt sich beim Erhitzen auf mehr als 200° unter Verbreitung gewürzhafter Dämpfe. — Löst sich in Vitriolöl mit strohgelber Farbe, die auf Zusatz von wenig Salpetersäure dunkelkermeslnroth wird. — Zerfällt beim Erhitzen mit verdünnter Salzsäure oder Barytwasser unter Bildung von Zucker. — Wird durch Salpetersäure zu Pikrinsäure. — Wird durch conc. wässriges Chlorzink in der Hitze violettroth gefärbt.

Löst sich bei 22° in 1998 Th. kaltem, leicht in kochendem Wasser. — Löst sich leicht in wässrigen Alkalien, leicht in heissem Weingeist und in 44 Th. Aether von 22°.

#### Benzohelicin.

 $C^{40}H^{20}O^{46} = C^{44}H^5O^3, C^{44}H^5O^3, C^{42}H^{40}O^{40}.$ 

PIRIA. Ann. Pharm. S1, 246; 96, 379.

Bildung. VII, 869.

Man übergiesst Populin mit 10 bis 12 Th. Salpetersäure von 1,30 spec. Gew, wo sich die Flüssigkeit nach einigen Minuten gelb färbt, alles Populin aufnimmt und bald darauf Krystalle von Benzohelicin absetzt. Von diesem wird durch Verdünnen der Mutterlauge mit Wasser noch mehr erhalten. Reinigung durch Umkrystallisiren aus kochendem Wasser. Vergl. unten.

Eigenschaften. Seidenartige, zu Büscheln vereinigte Nadeln, die beim Erhitzen kein Wasser verlieren.

	0.0			PIRIA.
				Mittel.
	40 C	240	61,86	61,80
	20 H	20	5,15	5,23
	16 0	128	32,99	32,97
11171	C10H20Q16	388	100,00	100,00

Verhält sich zu Helicin (VII, 866) wie Populin zu Salicin.

Zersetzungen. 1. Die gelbe Lösung von Benzohelicin in Vitriotöl entfärbt sich beim Verdünnen mit Wasser und entwickelt Geruch nach salicyliger Säure. Ebenso wird beim Kochen von Benzohelicin mit Salzsäure salicylige Säure verflüchtigt und beim Erkalten krystallisirende Benzoesäure erhalten. Hierbei zerfällt Benzohelicin in Benzoesäure, salicylige Säure und Traubenzucker nach der Gleichung: C\*\*01120016+4100=C\*\*14160\*+C\*\*14160\*+C\*\*124120\*\*12. — 2. Die Lösung in Aetzalkalien färbt sich beim Kochen goldgelb, scheidet auf Zusatz von Säuren salicylige Säure und Benzoesäure aus und hält Traubenzucker gelöst. — 3. Beim Kochen von Benzohelicin und Magnesia (oder anderen Basen, die nicht auf Helicin einwirken) wird benzoesaure Magnesia und Helicin (vii, 866) erhalten. — 4. Wird durch Emulsin nicht verändert.

Benzohelicin löst sich in kochendem Wasser. Krystallisiren die ersten Tropfen einer siedendhelss filtrirten Lösung beim Erkalten, so pflanzt sich die Krystallisation durch die ganze Masse fort, aber beim Wiedererwärmen liefert die ruhig und langsam erkaltende Lösung keine Krystalle, sondern gesteht zur kleisterartigen Gallerte.

#### Bromhelicin.

### $C^{26}BrH^{15}O^{14} = C^{14}BrH^{5}O^{3}, C^{12}H^{10}O^{10}.$

PIRIA. N. Ann. Chim. Phys. 14, 298; Ann. Pharm. 56, 72.

Wird wie Chlorhelicin (VII, 873) dargestellt, aber stets als wasserhaltige Gallerte erhalten, die zum schmutzigweissen amorphen Pulver austrocknet, das bei 100° 2 At. Wasser verliert.

,	Gewässert		PIRIA.	
26 C	156	40,94	41,12	-
Br	80	20,99	20,71	
17 H	17 -	4,46	4.57	
160	128	33,61	33,60	
C26ReH 15O 14 1 2Aa	381	100.00	100.00	

#### Chlorsalicin.

# $C^{26}CIH^{17}O^{14} = C^{14}CIH^{7}O^{3}, C^{12}H^{10}O^{10}.$

Pirta. N. Ann. Chim. Phys. 14, 275; Ann. Pharm. 56, 52; J. pr. Chem. 36, 321.

Bildung. VII, 861.

Darstellung. Man leitet Chlorgas durch einen Brei von 1 Th. feingepulvertem Salicin und 4 Th. Wasser, bis sich alles gelöst hat und hierauf ein starker krystallischer perlglänzender Niederschlag entsteht. Das ausgeschiedene Chlorsalicin wird zwischen Leinen gepresst, mit wenig kaltem Wasser gewaschen, zwischen Papier getrocknet, durch Schütteln mit Aether von wenig anhängendem Harz befreit und aus kochendem Wasser umkrystallisirt.

Eigenschaften. Das krystallisirte Chlorsalicin wird durch Erhitzen auf 100 bis 110° wasserfrei erhalten und schmilzt bei höherer Temperatur zur farblosen Flüssigkeit. — Geruchlos. Schmeckt bitter, wie Salicin.

Zersetzungen. 1. Entwickelt beim Erhitzen über seinen Schmelzpunct viel Salzsäure und lässt Kohle. — 2. Löst sich in Vitriolöl mit röthlicher Farbe. — 3. Wird durch heisse verdünnte Säuren völlig in Traubenzucker und einen gelben harzartigen Niederschlag, wohl Chlorsaliretin, zerlegt. — 4. Seine wässrige Lösung zerfällt mit Emulsin rasch in Traubenzucker und Chlorsaligenin (VI, 227).  $C^{26}$ CIH<sup>17</sup>0<sup>14</sup> + 2H0 =  $C^{14}$ CIH<sup>7</sup>0<sup>4</sup> +  $C^{12}$ H<sup>12</sup>0<sup>12</sup>.

Verbindungen. Mit Wasser. — Krystallisirtes Chlorsalicin. Lange, seidenglänzende, sehr leichte Nadeln, die bei 100 bis 110° 10,14 Proc Wasser (Rechnung 4 At. = 10,10 Proc. HO) verlieren.

	Krystalle.	•	PIRIA. Mittel.	
26 C Cl 21 H 18 0	156 35,5 21 144	43,76 9,96 5,89 40,39	43,56 9,96 6,14 40,34	
$C^{26}ClH^{17}O^{14} + 4Aq.$	356,5	100,00	100,00	

Chlorsalicin löst sich in Wasser und Weingeist, nicht in Aether.

#### Chlorhelicin.

# $C^{26}ClH^{15}O^{14} = C^{14}ClH^{5}O^{4}, C^{12}H^{10}O^{10}.$

PIRIA. N. Ann. Chim. Phys. 14, 295; Ann. Pharm. 56, 72.

Wird in 2 verschiedenen Modificationen, als  $\alpha-$  und  $\beta\text{-Chlorhelicin}$  erhalten.

 $\alpha$ -Chlorhelicin. — Man schüttelt ein Gemenge von Wasser und Helicin in einer mit Chlorgas gefüllten Flasche, so lange noch Chlorgas unter Bildung von Salzsäure verschluckt wird. Das Helicin quillt zur durchsichtigen Gallerte auf, die man zwischen Leinen presst, mit kaltem Wasser wäscht und aus kochendem Wasser umkrystallisirt. Die Lösung setzt beim Erkalten entweder kleine Nadeln von einfachgewässertem  $\alpha$ -Chlorhelicin ab, oder erstarrt zur amorphen, kleisterarigen Gallerte, die mehr Wasser als die Nadeln enthält.

Die Nadeln werden durch Erhitzen auf 120 bis 130° in wasserfreies α-Chlorhelicin verwandelt. — Geruchlos. Schmeckt bitter.

В	ei 120 bis 13	o°.	PIRIA.	
26 C	156	48,98	49,02	
Cl 15 H	35 <b>,5</b> 15	$\frac{11,14}{4,72}$	11,02 4,90	
 14 0	112	35,16	35,06	
 C26CIII 15O 14	318,5	100,00	100,00	

Beim *Erhitzen* von  $\alpha$ -Chlorhelicin entweicht Dampf von chlorsalicyliger Säure (vi, 227). Dieselbe Säure wird neben Traubenzucker oder dessen Zersetzungsproducten beim Erhitzen mit verdünnten *Säuren*, *Alkalien* oder bei Einwirkung von *Emulsin* erhalten.  $C^{26}$ ClH $^{15}$ O $^{14}$ +2HO =  $C^{14}$ ClH $^{15}$ O $^{14}$ + $C^{12}$ H $^{12}$ O $^{12}$ .

Krystallisirtes  $\alpha$ -Chlorhelicin hält 3 Proc. Wasser, die beim Erhitzen entweichen, wohl desshalb etwas mehr als 1 At. (Rechnung 2,76 Proc. HO), weil etwas gallertartiges  $\alpha$ -Chlorhelicin beigemengt war. Piria.

Löst'sich kaum in kaltem, leicht in heissem Wasser und Weingeist.

 $\beta\text{-}Chlorhelicin.$  — Leitet man Chlorgas durch weingeistiges Hellcin, so erhitzt sich die Flüssigkeit und setzt weisses stärkmehlartiges Pulver ab, von dem beim Erkalten noch mehr erhalten wird. Dieses hält im Mittel 48,74 Proc. C, 5,04 H, 11,46 Cl und 34,76 O, wie  $\alpha\text{-}Chlorhelicin}$ , aber löst sich nicht in Wasser, kaum in kochendem Weingeist und liefert beim Behandeln mit Säuren, Alkalien oder Emulsin weder Zucker noch chlorsalicylige Säure.

#### Bichlorsalicin.

### $C^{24}Cl^{2}H^{16}O^{14} = C^{14}Cl^{2}H^{6}O^{4}C^{12}H^{10}O^{10}$

PIRIA. Ann. Pharm. 56, 55.

Darstellung. Man vertheilt gepulvertes Chlorsalicin in Wasser und leitet Chlor durch, oder lässt Chlorgas längere Zeit auf (in Wasser vertheiltes) Salicin wirken. Reinigung durch Waschen mit Aether und Umkrystallisiren aus kochendem Wasser.

Durch Trocknen bei 100° werden die Krystalle in wasserfreies Bichlorsalicin verwandelt, das bei stärkerer Hitze zur durchsichtigen, beim Erkalten glasartig erstarrenden Masse schmilzt. — Geruchlos. Schmeckt bitterlich. Neutral.

Zersetzungen. 1. Entwickelt bei stärkerem Erhitzen entzündliche Dämpfe und lässt Kohle. Bei der trocknen Destillation werden ein schweres Oel und eine saure Flüssigkeit erhalten, welche an Aether chlorsalicylige Säure abgibt. Letztere ist durch Zerlegung von Bichlorsaligenin gebildet. C¹⁴Cl²H⁶O³ = C¹⁴ClH⁵O³ + HCl. Pibla. — 2. Leitet man durch in Wasser vertheiltes Bichlorsalicin Chlorgas, so wird erst beim Erhitzen Bichlorsalicin gelöst, dann ein rothes Harz gefällt. Letzteres entsteht auch beim Erhitzen von Bichlorsalicin mit verdünnten Säuren neben Traubenzucker und scheint Bichlorsaliretin zu sein. — 3. Löst sich in Vitriolöl ohne Färbung. — 4. Bildet nach einiger Berührung mit wässrigem Emulsin Traubenzucker und Bichlorsaligenin (vi, 230), welches indess nur so lange entsteht, als die Flüssigkeit davon aufnehmen kann und seiner Schwerlöslichkeit wegen nur in kleiner Menge. C²Cl²H¹6O¹⁴ + 2HO = C¹¹Cl²H⁶O³ + C¹²H¹2O¹².

Verbindungen. Mit Wasser. — Krystallisirtes Bichlorsalicin. Schneeweisse, seidenglänzende, lange Nadeln, die bei 100° 4,95 bis 5,04 Proc. Wasser (2 At. = 4,84 HO) verlieren.

,	F	PIRIA. Mittel.		
	26 C	156	41,82	41,65
	2 CI	71	19,03	18,95
	18 H	18	4,82	5,10
	16 0	128	34,33	34,30
	$C^{26}C^{12}H^{16}O^{14} + 2Aq.$	373	100,00	100,00

Krystallisirtes Bichlorsalicin löst sich kaum in kaltem, wenig in kochendem Wasser. Es löst sich leichter in alkalischem Wasser und wird durch Säuren unverändert gefällt. Die wässrige Lösung wirkt nicht auf Metallsalze, namentlich nicht auf Anderthalb-Chloreisen.

Löst sich in Weingeist, kaum in Aether.

#### Perchlorsalicin.

 $C^{26}Cl^{3}H^{45}O^{44} = C^{44}Cl^{3}H^{5}O^{4}, C^{42}H^{40}O^{40}.$ 

PIRIA. N. Ann. Chim. Phys. 14, 281; Ann. Pharm. 56, 58.

Darstellung. Man vertheilt Bichlorsalicin in Wasser, das auf 80° erwärmt erhalten wird, legt, um die zersetzende Wirkung der Salzsäure zu verhindern, Stücke von Marmor ein und leitet Chlorgas ein, wo unreines Perchlorsalicin als gelbes Krystallpulver niederfällt. Dieses wird durch Schütteln mit Aether gewaschen und aus heissem wässrigen Weingeist umkrystallisirt.

Die kleinen gelblichen Nadeln, die durch wiederholtes Umkrystallisiren vielleicht farblos erhalten werden können, werden bei 100° wasserfrei und schmelzen bei stärkerer Hitze. — Geruchlos. Schmeckt etwas bitter.

Zersetzungen. Zersetzt sich in starker Hitze. — Liefert mit verdünnten Säuren ein Harz, wohl Perchlorsaliretin. — Unter Wasser mit Emulsinlösung in Berührung, liefert es nach einiger Zeit eine Flüssigkeit, die Eisenoxydsalze blau färbt, doch wird nur sehr wenig Perchlorsaligenin in Freiheit gesetzt.

Verbindungen. Mit Wasser. — Krystallisirtes Perchlorsalicin (vergl. oben.) verliert bei 100° im Luftstrom 4,48 Proc. Wasser (2 At. = 4,42 Proc. H0).

	Krystalle.		Piria. Mittel.
26 C 3 Cl 17 H 16 O	156 105,5 17 128	38,87 25,46 4,18 31,49	38,15 26,00 4,36 31,49
$C^{26}C1^{\circ}\Pi^{15}O^{14} + 2Aq.$	406,5	100,00	100,00

Löst sich fast gar nicht in kaltem und sehr wenig in kochendem Wasser, besser in schwachem Weingeist.

Verbindung von Bichlorsalicin mit Perchlorsalicin.

 $C^{52}Cl^{5}H^{34}O^{28} = C^{26}Cl^{2}H^{46}O^{44}, C^{26}Cl^{3}H^{45}O^{44}.$ 

PIRIA. Ann. Chim. Phys. 69, 323. - N. Ann. Chim. Phys. 14, 283.

Wurde früher von Pibla durch anhaltendes Einlelten von Chlorgas zu in Wasser vertheiltem Salicin als gelbe, perlglänzende krystallische Masse (im unreinen Zustande) erhalten und wird später von ihm als Gemenge oder Verbindung obiger Körper betrachtet.

52 C	312	40,81	PIRIA. Mittel. 42,08 92,97 4,31
5 Cl	177,5	23,22	
31 H	31	4,05	
28 0 C52Cl5H31O28	764,5	31,92	30,64

## Gallengerbsäure oder Gerbsäure.

# $C^{54}H^{22}O^{34} = 3C^{14}H^4O^8, C^{12}H^{10}O^{10}$ .

DRYEUX. J. Phys. 42, 401.

SEGUIN. J. des Arts et Manuf. 2, 66 und 3, 71; Ann. Chim. 20, 15.

Bartholdi. Scher. J. 8, 294.

VAUQUELIN. Ann. Chim. 46, 321.

KARSTEN. Scher. J. 7, 472. CADET. Ann. Chim. Phys. 4, 405; N. Tr. 3, 1, 480.

H. DAVY. A. Gehl. 4, 343.

Sertübner. Schw. 4, 410.
Berzelius. Ann. Chim. 94, 318. — Scher. Ann. 1, 421; Pogg. 10, 257.
Lehrbuch. 3. Aufl. 6, 213.

GIESE. Scher. Ann. 1, 459.

A. Vocel. Taschenb. 1820, 74. C. G. GMELIN. Taschenb. 1820, 100.

PELLETIER U. CAVENTOU. Ann. Chim. Phys. 15, 337.

PFAFF. Schw. 52, 324.

GRIGKR. Mag. Pharm. 25, 1, 99. — 25, 3, 91.

PELOUZE. J. Chim. méd. 10, 257; Pogg. 38, 29; Ann. Chim. Phys. 54, 337;

Ann. Pharm. 10, 145; J. pr. Chem. 2, 301. — Ann. Pharm. 10, 210; J. pr. Chem. 2, 320. — Ann. Chim. Phys. 56, 303. HNRR. Repert. 46, 316.

BÜCHNER.

LIEBIG. Ann Pharm. 10, 172; J. pr. Chem. 2, 321. — Ann. Pharm. 26, 128 und 162. — 39, 97.

GUIBOURT. Rev. scient. 13, 32; Ausz. Ann. Pharm. 48, 359.

ROBIQUET. Ann. Chim. Phys. 64, 385; J. Chim. méd. 13, 209; Ann. Pharm. 25, 151; J. pr. Chem. 11, 481.

WACKENBODER. N. Br. Arch. 27, 217 und 28, 38.
STENHOUSE. Phil. Mag. J. 22, 417; Ausz. Ann. Pharm. 45, 1. — Phil. Mag. J. 23, 331.

Рн. ВÜCHNEB. Ann. Pharm. 53, 357. WITTSTEIN. Repert. 95, 289 und 96, 215. — Pharm. Viertelj. 2, 72. WETHERILL. N. J. Pharm. 12, 107; J. pr. Chem. 42, 247; Ausz. Pharm. Centr. 1847, 749.

MULDER. Scheik. Onderz. 4, 639; Ausz. J. pr. Chem. 48, 90.

STRECKER. Ann. Pharm. 81, 248; Chem. Soc. Qu. J. 5, 102; Ausz. Pharm. Centr. 1852, 427. — Ann. Pharm. 90, 328; Ausz. J. pr. Chem. 62, 434; Pharm. Centr. 1854, 753; N. Ann. Chim. Phys. 42, 231; Phil. Mag. (4)

S, 157.
A. u. W. KNOT. J. pr. Chem. 56, 327; Pharm. Centr. 1852, 417; Ausz. Ann. Pharm. 84, 283.
E. Robiquet. N. J. Pharm. 23, 241; Ausz. Compt. rend. 35, 19; J. pr. Chem. 57, 127. — N. J. Pharm. 26, 29; J. pr. Chem. 62, 419.

W. Knop. Pharm. Centr. 1854, 855; 1855, 657 und 737; 1856, 513; 1857. 370; 1860, 278.

ROCHLEDER U. KAWALIER. Wien. Acad. Ber. 29, 28; 30, 159; J. pr. Chem. 74, 28 und 399; Chem. Centr. 1858, 579; Chem. Gaz. 1858, 421.

Gerbstoff. Gerbendes Princip. Lollestoff. Tannin. Acide tannique. Eichengerbsäure. Berzelius. — Von Drykux, genauer von Srguin als eigenthümlich unterschieden, von Brrzelius zuerst rein oder fast rein dargestellt, von Strecker als Glucosid (VII, 775) erkannt.

Vorkommen. In den türkischen Galläpfeln (VIII, 77), den Knoppern und den chinesischen Galläpfeln [den durch den Stich einer Chermesart hervorgebrachten Auswüchsen der Zweige von Rhus semialata oder chinensis, Schenk (N. Repert. 5, 26 und 346)].

Viele andere Pflanzen und Pflanzentheile enthalten schwach sauer reagirende, herbe, aber nicht sauer schmeckende, meistens amorphe Stoffe, die Leim und Eiweiss aus ihren Lösungen fällen, und sich mit thierischer Haut zu einer der Fäulniss widerstehenden Masse, zu Leder vereinigen, wohei die Haut gegerbt wird. Diese Stoffe, die Gerbsäuren, wurden anfänglich für einerlei mit der Gallengerbsäure, oder von ihr nur durch Beimengung fremder Körper verschieden gehalten; die 3. Auflage dieses Handbuchs unterschied nach dem Verhalten gegen Eisenoxydsalze eisenbläuenden und eisengrünenden Gerbstoff (vergl. unten), eine Eintheilung, die an Bedeutung verloren hat, seit das Vorkommen vieler verschiedener Gerbsäuren in der Natur er-Es sind die etwas genauer untersuchten dieser Stoffe im Anhange zur Gallengerbsäure einzeln abgehandelt, da ihre nicht mit Sicherheit festgestellten Formeln ein Einreihen ins System unzweckmässig erscheinen lassen. Auch gestatten die vorliegenden Untersuchungen nicht, diejenigen dieser Säuren mit Sicherheit auszusondern, die etwa der Gallussäure oder der Ellagsäure (also den Spaltungsproducten der Gallengerbsäure) entsprechen möchten. Kr

Ueber die Zulässigkeit der Unterscheidung von eisenbläuendem und eisengrünendem Gerbstoff sind verschiedene Ansichten bekannt geworden, wobei indess die Bezeichnungen als für zwei Gruppen von Körpern geltend verstanden werden. Fügt man nach Geiger zu einem, durch irgend eine Art von elsengrünendem Gerbstoff gegrünten Eisenoxydsalze allmählich Wasser, das wenig Alkalien enthält, so geht die grüne Färbung in violettschwarz über, wie sie der elsenbläuende Gerbstoff hervorzubringen pflegt. Säurezusatz stellt dann die grüne Farbe wieder her. - Hiernach Könnte man den Unterschied beider Gruppen darin suchen, dass der eisenbläuende Gerbstoff minder reich an freier Saure sei, dennoch röthet derselbe stärker Lackmus. Er scheint mehr Gallussäure zu enthalten (liefern zu können?), aber Zusatz von Gallussäure verwandelt eisengrünenden Gerbstoff nicht in elsenbläuenden, GMELIN. - Die blaue oder grüne Reaction ist kein unbedingt zuverlässiges Kennzeichen der Art der Gerbsäure, da Basen die Eisenoxydverbindungen blau, Säuren die blauen grün färben. Mit essigsaurem Eisenoxyd geben die elsengrünenden Säuren eine blaue Verbindung, ihre mit anderen Eisenoxydsalzen erzeugte grüne Verbindung wird auch durch einen getroffenen Zusatz von neutralem oder basisch-essigsaurem Bleioxyd und selbst durch viel Leim blau. Eine Verbindung der eisengrünenden Gerbsäure mit Bleioxyd wird durch schwefelsaures Eisenoxyd blau; elne eisengrünende Gerbsäure wird mit Wasser und Elsenfellspånen in Berührung an der Luft nach längerer Zeit blau. CAVALLIUS (Berz. Jahresh. 1841, 274). Aber die so mit eisengrünenden Gerbsäuren erhaltenen Farben gleichen durchaus nicht den durch eisenbläuende erzeugten und beide lassen sich nicht in einander überführen. So färbt sich (durch Ausziehen von viel Katechu mit wenig Wasser erhaltene) Katechugerbsäure (vergl. unten) mit Elsenfelle in einigen Tagen schmutzig graulich, nicht schwarzhlau, der Niederschlag färbt sich mit wenig Essigsäure nicht grün, sondern löst sich auf Zusatz von mehr Essigsäure und wird auf Zusatz von Ammoniak purpurgrau gefällt. Auch vermögen die eisengrünenden Gerbsturch des Katechu, Kino, der Erlen-, Lärchen- und Birkenrinde, sowie der Tormentiliwurzel keine gute Tinte zu geben. Pyrogallussäure wird durch trockne Destillation des Extracts von elsengrünenden Pflanzentheilen nur dann erhalten, wenn sie Gallussäure fertig gebildet halten. STENHOUSE. Hierdurch ware auch HENNIG'S Ansicht (N. Br. Arch. 73, 150)

widerlegt, der beide Gruppen für nicht wesentlich verschieden vom Gallengerbstoff und als in reinem Zustande damit übereinstimmend betrachtet.

Alle eisengrünenden Gerbsäuren (so die aus Kino, Tormentill- und Bistortawurzein liefern bei der trockenen Destillation Brenzkatechin (V, 785), während die eisenbläuenden Pyrogalisäure (V, 800) liefern. Manche Pflanzen enthalten zugleich eisenbläuenden und eisengrünenden Gerbstoff; aus diesen wird durch gebrochenes Fällen mit Bleizucker zuerst eisenbläuender und erst später eisengrünender niedergeschlagen. So verhalten sich Tormentill- und Bistortawurzel, welche beide einen wässrigen Auszug liefern, der Eisenoxydsalze bläut, nach unvollständigem Ausfällen mit Bleizucker aber grünt. Eissfeldt (Ann. Pharm. 92, 109). Uloth (Ann. Pharm. 111, 215).

Gerbsäuren finden sich vorzüglich in ausdauernden Pflanzen, jedoch auch in ein- und zweijährigen. Wahlenberg. Pettenkoffe (N. Repert. 3, 74) fand in den perennirenden Pflanzen Solanum tuberosum und Potentilla Tormentilla Gerbsäure, nicht aber in den jährigen Arten Solanum tuberosum und Potentilla anserina. — Sie finden sich in den ausdauernden Wurzeln einjähriger Kräuter, in der Rinde der melsten Baumstämme und in den jungen Zwelgen von Sträuchern und holzigen Pflanzen. Der innere, weisse, dem Splint am nächsten liegende Theil der Rinde hält die Gerbsäure am reinsten, während der mittlere mehr Extractivstoff, die Oberhaut meistens keins von belden enthält; jüngere Rinden halten mehr Gerbsäuren, als alte, in welchen sie grüsstentheils in braune Extractivstoffe verwandelt sind. Davy. Auch in den Schalen von Früchten und Samen und in unreifen Früchten finden sich Gerbsäuren, seltener in Blättern, besonders selten in Blumenblättern. Sie finden sich nach Wahlerberg nie im Innern des Samens, nie in giftigen oder solchen Pflanzen, die Federharz oder milchigen Saft enthalten.

Eisenbläuende Gerbsäuren enthalten Blätter, Rinde u. a. Th. der Eichen, Pappel, Birke, Haselnuss u. a. Bäume; Blätter von Arbutus Uva ursi und Unedo, Lythrum Salicaria, Stengel von Ribes rubrum, Rinde von Cornus mascula und viele andere Pflanzen und Pflanzenthelle. — Eisengrünende Gerbsäuren finden sich in Katechu, Chinarinden, Tannen und Fichten, der Wurzel von Crameria triandra, Rheum Rhaponticum, der Tormentillwurzel und vielen anderen Pflanzen.

Die Gerbsäure des Sumachs kommt mit der Gallengerbsäure überein oder ist ihr sehr ähnlich. Sie liefert bei der trocknen Destillation Pyrogallsäure, bei der Zerlegung mit Schwefelsäure Gallussäure. Stennouse. -Schwarzer Thee halt wenig Boheasaure (VI, 375) und viel Gallengerbsaure. Beim Fällen mit Bleizucker wird ein Salz erhalten, dessen organische Substauz 50,40 Proc. C, 4,20 H und 45,40 O hält, der Zusammensetzung des gallengerbsauren Bleioxyds entsprechend. Beim Fällen uit überschüssigem kochenden wässrigen Bleizucker hält der Niederschlag 64,49 Proc. Bleioxyd. Rochleder (Ann. Pharm. 63, 202). Das wässrige Extract von schwarzem oder grünem Thee liefert bei der trocknen Destillation Pyrogallsäure, wegen Gehalt des Thees an Gallussäure. Aus dem Infusum des Thees fällt <sup>1</sup>/<sub>2</sub> Maass Vitriolöl einen dunkelbraunen Niederschlag, der sich viel leichter als der aus Gallengerbsäure in Wasser löst und bei der trocknen Destillation keine Pyrogallsaure liefert. Er scheidet beim Kochen mit verdünnter Schwefelsäure keine Gallussäure, sondern eine braune, in kochendem Wasser wenig lösliche Substanz ab und ist demnach vom Gallengerbstoff durchaus verschieden. Stenhouse. Vergl. über die Gerbsäure des Thees auch Mulder (Pogg. 43, 635). — Die Gerbsäuren des Kino's und der Tormentillwurzel scimmen im reinen Zustande mit der Gallengerbsäure überein, nur im unreinen fällen sie Eisenchlorid grün oder grau, im reinen blauschwarz. Hennig. Vergl. bei Kinogerbsäure, - Die Gerbsäure der Eichenrinde betrachtet Benzelius (Lehrbuch 3. Aufl. 6, 213) als übereinstimmend mit der Gallengerbsäure. Nach Stenhouse liefert sie weder Gallussäure, noch Pyrogallsäure, der durch Kochen mit verdünnter Schwefelsäure erhaltene Niederschlag ist rothbraun und kaum in Wasser löslich.

Mirobalanen, Valonia, Dividivi, die Frucht von Anacardium longifolium, Bistortawurzel, Granafrinde und die Rinde von Birken, Erlen oder Lärchenbäumen halten von der Gallengerbsäure verschiedene Gerbsäuren. Strnuouse.

Türkische Galläpfel halten 65 Proc. Gerbsäure, Guibount, 72 Proc. Mohr, 55 bis 60 Buchner; chinesische halten 69 Proc., Bley, Stein, Bassorah-Galläpfel 26 Proc. Bley (N. Br. Arch. 75, 138).

Darstellung. 1. Man übergiesst in einem zur Hälfte damit gefüllten Verdrängungsapparate fein gepulverte Galläpfel mit käuflichem, wasser- und weingeisthaltigem Aether. Die ablaufende Flüssigkeit trennt sich in zwei Schichten, eine untere schwere, syrupdicke, bernsteingelbe Lösung von Gerbsäure in Wasser und Aether, und eine obere dünnflüssige Schicht, die Aether, Wasser, Gallussäure und wenig Gerbsäure hält. Man giesst Aether in den Verdrängungsapparat, so lange die untere Schicht noch zunimmt, entfernt die obere Schicht, wäscht die untere wiederholt mit Aether und trocknet sie im Vacuum oder durch Erwärmen. So werden 35 bis 40 Proc. der Gallen an Gerbsäure erhalten. Pelouze. Vortheilhafter rührt man Galläpfelpulver mit käutlichem Aether zum Teig an, lässt maceriren, presst durch Leinwand und erschöpft die Galläpfel durch wiederholte Behandlung, wo bis 60 Proc. Gerbsäure erhalten werden. Leconnot (J. Pharm. 22, 149; Ann. Pharm. 18. 179). Dominé (N. J. Pharm. 5, 231). Letzterer stellt bei Anwendung käuflichen Aethers von 56° Baumé das Galläpfelpulver zuvor 4 Tage in den Keller, damit es Feuchtigkeit anziehe. — Die so erhaltene Gerbsäure ist etwas weniger

rein als die durch Verdrängung erhaltene, Benal. Mohn.

2. Man übergiesst im Verdrängungsapparat 100 Th. Galläpfelpulver mit einer Mischung von 300 Th. Aether, 15 Th. Weingeist von 90 Proc. und 5 Th. Wasser (oder 20 Th. Weingeist von 69 Proc.), zieht, nachdem alles Flüssige abgelaufen, noch 2 Mal mit derselben Mischung, dann 3 Mal mit reinem Aether aus, schüttelt alle Auszüge durcheinander und lässt sie S Tage absitzen. Die obere der beiden gebildeten Schichten decanthirt man vom unterstehenden Syrup, verdunstet letzteren im Wasserbade und trocknet den Rückstand bei  $100~{
m bis}~110^{\circ}.$  Der abgegossene Aether scheidet noch mehr Syrup ab, wenn man ein Drittel der Destillation unterwirft und den Destillationsrückstand den übrigen zwei Dritteln zumischt, oder wenn man etwas Wasser zusetzt. Um die so (oder nach 1) erhaltene Gerbsäure von noch beigemengter Gallussäure, Ellagsäure, vom flüchtigen Oel und Blattgrün zu befreien, schüttelt man 100 Th. derselben mit 100 Th. Wasser und 200 Th. Aether, wo sich 3 Schichten bilden, deren obere Aether, deren mittlere wässrige Gallussäure und unreinere Gerbsäure hält. Die untere syrupartige beträgt 215 Th. und lässt beim Verdunsten 90 Th. reine Gerbsäure. Guibourt. - Brral (J. Chim. med. 75, 225) mengt zu 8 Theilen Galläpfelpulver die Hälfte e'nes Gemisches von 12 Th. Aether, 3 Th. Weingelst von 85 Proc. und 1 Th. Wasser, bringt das Gemenge in einen mit Hahn versehenen Trichter, giesst den Rest der Flüssigkelt auf, lässt nach 6 Stunden absliessen, verdrängt die im Trichter gebliebene Lösung durch Nachglessen von 4 bls 5 Th. Wasser und verdunstet das Filtrat. So verfährt auch Brandes (N. Br. Arch. 21, 329). — Mohr wendet ein Gemenge von Aether und Weingeist von 90 Proc. nach gleichem Maass zum Ausziehen an. Das Filtrat ist syrupartig, aber dünner als das nach 1. crhaltene und bildet nur eine Schlicht, es trübt sich nur unbedeutend auf Zusatz von viel Aether und liefert bei Anwendung von 7 Maassunzen Aether auf 2 Unzen Gallen 72 Proc, der letzteren an Gerbsäure. Bei Anwendung eines Gemisches

- 880
- von 4 Maass Aether und 1 Maass Weingeist von 90 Proc. zeigt der Auszug die gleiche Beschaftenheit. Mohr. Sandrock. Bei Anwendung chinesischer Gallen dient wasserhaltiger Aether besser als Aetherweingeist, E. Rirgel (N. Jahrb. Pharm. 3, 252).
- 3. Man lässt 4 Th. Galläpfelpulver mit 8 Th. Wasser übergossen 2 Stunden stehen, filtrirt, schüttelt das etwa 4 Th. betragende Filtrat mit 2 Th. Aether, glesst in einen Scheidetrichter und sondert die gebildete syrupdicke Schicht (die 40 Th. Gerbsäure auf 7 Th. Wasser und 53 Th. Aether hält) von der übrigen Flüssigkeit, welche letztere bei nochmaligem Schütteln mit Aether boch mehr Syrup abscheidet. So erhält man ½ der im Aufguss enthaltenen Gerbsäure. Béball.
- 4. Man zieht wässriges Galläpfelextract mit Aether aus, welcher die Gallussäure nebst einem Theil der Gerbsäure aufnimmt, dampft ab und entzieht dem Rückstande die beigemengten Krystalle von Gallussäure durch kleine Mengen Aether. Berzelius.
- 5. Man zieht Galläpfelpulver mit nicht zu viel heissem Wasser aus, seiht durch grobes Lelnen, presst aus, versetzt den trüben Aufguss mit wenig verdünnter Schweselsäure und rührt um, wodurch die trübenden Substanzen gefällt werden, so dass jetzt die Flüssigkeit leicht und klar durchs Filter geht, zum Filtrat fügt man nach und nach so lange Vitriolöl, als noch die dadurch gefällten weissen Flocken in 1 Stuude sich zu einer bräunlichen pechartigen Masse vereinigen, die ausser Gerbsäure und Schwefelsäure noch oxydirten Extractivstoff und vielleicht noch anderes enthält. Man versetzt die hiervon abgegossene Flüssigkeit mit Vitriolöl, so lange sie noch gefällt wird, bringt die weissen oder gelblichen Flocken aufs Filter, wäscht sie mit Wasser aus, dem so viel Schwefelsäure zugesetzt ist, dass es nicht mehr auflösend wirkt, presst zwischen Fliesspapier aus, so lange diesses noch feucht wird, löst in kaltem Wasser, versetzt die Lösung mit feingeriebenem kohlensauren Bleioxyd, so lange noch Aufbrausen erfolgt, und stellt mit etwas überschüssigem kohlensaurem Bleioxyd zusammen, bis Chlorbarium nicht mehr getrübt wird. Das Filtrat wird sogleich im Vacuum verdunstet. — Der durch Schwefelsäure erhaltene pechartige Niederschlag, in kochendem Wasser gekörper ab, während reinen ähnlichen, aber noch unreineren pechartigen Körper ab, während reinere Gerbsäure in Lösung bleibt, die durch Behandeln mit kohlensaurem Bleioxyd u. s. w., aber nicht völlig rein gewonnen werden kann, Berzelius, - Rochleder u. Kawalier wenden statt der Schwefelsäure Salzsäure an, die nach Stenhouse die Gerbsäure aus wässriger Lösung noch vollständiger fällt. -
- 6. Man versetzt den nach 5 durch ganz wenig Schwefelsäure geklärten und filtrirten Ariguss mit wässrigem kohlensauren Kali oder kohlensaurem Ammoniak, so lange noch etwas niederfällt (bei zu viel Alkali löst sich der Niederschlag wieder), wäscht den weissen Niederschlag, welcher gerbsaures Kali oder Ammoniak ist (während Gallussäure u. a. St. gelöst bleiben), auf dem Filter mit möglichst kaltem Wasser aus, löst ihn in verdünnter kochender Essigsäure und lässt die Lösung erkalten, wo sich fremde Stoffe aus-scheiden. Man schlägt die hiervon getrennte Flüssigkeit durch Bleiessig nieder, zersetzt den gewaschenen und noch feucht in Wasser zertheilten Niederschlag durch Hydrothion, filtrirt und dampft das wasserhelle Filtrat sogleich im Vacuum neben kohlensaurem Kali ab. Berzelius. — 7. Man zieht Galiäpfelpulver mit kaltem Wasser aus, neutralisirt das Filtrat beinahe ganz mit Ammoniak, so dass es Lackmus nur noch schwach röthet, fällt es durch Chlorbarium, lässt den gerbsauren Baryt in einer mit der Flüssigkeit gefüllten Flasche absitzen, decanthirt, wäscht den Niederschlag auf dem Filter mit kaltem Wasser aus, wobei er grün wird und sich theilwels löst, löst ihn in Essigsäure, filtrirt, fällt durch Bleiessig und zerlegt das gefällte gerbsaure Ble! oxyd nach 6. Berzelius.

Aeltere Vorschriften von Thomson, Grotthus (Schw. 13, 132), Proust (Scher. J. 2, 252; 10, 91), Bouillon-Lagrange, Merat Guillot (Scher. J.

10, 87), Trommsdorff (A. Gehl. 3, 111. — N. Tr. 2, 1, 61. — Taschenb. 1820, 43), Schbader (N. Gehl. 8, 569), Löper (N. Tr. 5, 1, 339), Meissner (Berl. Jahrb. 29, 2, 61 und 91) liefern unreine, zum Theil überhaupt keine Gerbsäure. — Um aus Pflanzentheilen, die zu viel fremde Bestandtheile enthalten um directes Ausziehen mit Aether zu gestatten, Gerbsäure darzustellen, fällt man den wässrigen Auszug mit essigsaurem Chinin, Cinchonin oder einem anderen essigsauren Pflanzenalkali, löst den gewaschenen Niederschlag in Weingeist, fällt die Gerbsäure durch Bleizucker, zerlegt den Niederschlag durch Hydrothion, verdunstet das Filtrat im Vacuum zur Trockne, löst den Rückstand in Aetherweingeist und verdunstet wieder (Gerhardi Traité 3, 849).

Reinigung. Durch Auflösen in Aether von 0,72 spec. Gew., wobei meistens gelbbraun gefärbte Gerbsäure, durch den Wassergehalt des Aethers flüssig geworden, zurückbleibt. Berzelles. Man setzt zu der ätherischen Lösung der (nach 1 Gargestellten) Gerbsäure so viel Wasser, dass sich 3 Schichten bilden, deren untere syrupdicke man durch einen Scheidetrichter abfliessen lässt, zur vollständigen Verflüchtigung von Aether oder Weingeist mit Wasser vermischt erwärmt, im Vacuum über Vitriolöl verdunstet und bei 120 bis 130° trocknet. Strecker. Unreine Gerbsäure gibt an wasserfreien Aether Gallussäure. Fett und Harz ab, wenn sie mit Aetherweingeist bereitet war, auch Ellagsäure. Von den beim Schütteln mit Aether und Wasser entstehenden 3 Schichten hält die mittlere diese Verunreinigungen in Aether gelöst. Leboldt.

Die nach 1 erhaltene und gereinigte Gerbsäure kann durch wiederholtes Behandeln ihrer ätherischen Lösung mit Wasser nicht mehr in verschiedene Stoffe zerlegt werden, sondern zeigt vor und nach der Behandlung dieselbe Zusammensetzung. Strecker. Dagegen halten Rochleder u. Kawalier die Gerbsäure, wie sie durch Ausziehen von Cailäpfeln mit Aether und Wasser erhalten wird, für ein Gemenge, welches noch Gallussäure und Ellagsäure hält. Dieses zeigen nach ihnen folgende Versuche.

Türkische Galläpfel mit Acther und Wasser im Verdrängungsapparate ausgezogen, geben eine sich in 3 Schichten sondernde Lösung. a eine obere gelbliche dünnflüssige, viel Gallussäure haltend; b eine untere braungefärbte, die bei längerem Stehen bei Luftabschluss oder bei der Behandlung mit Säuren viel Ellagsäure absetzt; c eine mittlere braungelbe syrupsdicke Wird diese mittlere getrennt, mit Aether gewaschen, mit Wasser vermischt, bis zum Verdunsten des Aethers erwärmt und hierauf mit Bleizuckerlösung ausgefällt, so wird ein gelblich weisser Mederschlag erhalten Behandelt man diesen Niederschlag a mit 50 Cc. Essigsäure und 200 Cc. Wasser, das Engelöste b wieder mit 100 Cc. Essigsäure und 200 Cc. Wasser, dann das jedesmal ungelöst Bleibende, c mit 150 Cc. Essigsäure und 150 Cc. Wasser, d mlt 200 Cc. Essigsäure und 100 Cc, Wasser und e mit 200 Cc. Essigsäure, so werden 5 Lösungen a, b, c, d, e und ein Rückstand f erhalten. Jede dieser Lösungen wird mit Blelessig ausgefällt und nach dem Waschen unter Wasser mit Hydrothion zerlegt, ebenso der Niederschlag f. Beim Verdunsten der vom Schwefelblei abfiltrirten Lösungen im Kohlensäurestrom, dann im Vacuum lässt a fast reine Gallussäure, b ein Gemenge von Gallus- und Gerbsäure, c Gerbsäure mit Spuren von Gallussäure, d und e lassen eine durchsichtige glasartige Masse, die allmählich undurchsichtig wurde, völlig weiss und leicht zum weissen Pulver zerreiblich; flässt Ellagsäure und Gerbsäure. d hält bei 100° im Vacuum 50,81 Proc. C, 3,86 H und 45,33 O, und gibt beim Kochen mit Salzsäure im Kohlensäureraum 1,38 Proc. Ellagsäure und 4,38 Proc. Zucker, aber im gepulverten Zustande 2 Mal mit ungenügenden

882

Mengen Aether behandelt, dann nach Beseitigung dieser etwas gefärbten Auszüge völlig in Lether gelöst, nach Zusatz von Wasser im Vacuum verdunstet, hält dieser Theil von d 51,72 Proc. C, 3,76 H und 44,53 O, er liefert mit Salzsäure 0,73 Proc. Ellagsäure und 7,07 Proc. Zucker. — e verhält sich äusserlich wie d. — Die Geibsäure aus f von der Ellagsäure getrennt hält 52,21 Proc. C, 3,59 H und 44,20 O und liefert mit Salzsäure 7,27 Proc. Ellagsäure und 4,96 Proc. Zucker. Rochleden u. Kawalier.

Reinigung nach Rochleder u. Kawalier. Man schüttelt die Lösung der Gerbsäure in möglichst wenig Wasser mit wenig Bleizuckerlösung, versetzt das Filtrat mit Wasser, filtrirt wiederum vom ausgeschiedenen, sehr un-reinen gerbsauren Bleioxyd ab und fällt das Filtrat durch Bleizuckerlösung in 3 Antheilen. Aus der ersten und dritten Fällung werden durch Zerlegen mit Hydrothion und Austreiben des üherschüssigen Hydrothions mit Kohlensäure Lösungen erhalten, die beim Kochen mit Salzsäure bei Luftabschluss viel Ellagsäure liefern. Fällt man die in gleicher Weise aus der mittleren Portion erhaltene Gerbsäurelösung mit Brechweinsteln unter Zusatz von etwas kohlensaurem Ammoniak, wäscht den Niederschlag mit heissem Wasser, zerlegt ihn unter Wasser mit Hydrothion und beseitigt überschüssiges Hydrothion durch Einleiten von Kohlensäure in die heisse Flüssigkeit, so trübt sich das Filtrat beim Stehen im Vacuum und scheidet braune Substanz ab. Nachdem auch diese abfiltrirt ist, bleibt beim Verdunsten im Vacuum farblose amorphe Gerbsäure, die beim Kochen mit Salzsäure keine Ellagsäure mehr liefert.

Bestimmung der Gerbsäure in Adstringentien. 1. Man versetzt den wässrigen Auszug mit Leimlösung, so lange noch ein Niederschlag entsteht. Durch einen vorhergehenden Versuch ist zu ermitteln, wie viel Gallengerbsäure dasselbe (oder ein anderes bekanntes) Maass Leimlösung zu fällen vermag. Wheelen (Chem. Soc. Mem. 3, 319). Freiling (Pharm. Centr. 1853, 872; Dingl. 130, 53). G. Müllen (Dingl. 151, 69; Chem. Centr. 1859, 42). Letzterer setzt zur rascheren Klärung der Flüssigkeit zur Leimlösung <sup>1</sup>/<sub>4</sub> vom Leim an Alaun. - Um gegen Ende des Versuchs das Filtriren oder das langwierige Absitzenlassen unnöthig zu machen, taucht Wherler ein am unteren Ende mit Schwamm lose verstopftes Glasrohr ein und prüft, ob die eingetretene Flüssigkeit Leimlösung noch trübt. — 2. Strin versetzt den wässrigen Auszug mit einem bekannten Maass Bleizuckerlösung von bekannter Stärke, verdünnt das Gemisch auf ein bestimmtes Maass und bestimmt wie viel Blei in einem abgemessenen Theil des Filtrats in Lösung blieb (Schweiz. polyt. Zeitsch. 2, 169). — 3. Monier (Compt. rend. 46, 577; Dingl. 148, 200) versetzt den wässrigen Auszug mit Chamäleonlösung, deren Wirkungswerth gegen Gerbsäure festgestellt ist und welche die Gerbsäure rasch zerstört. Vergl VII, 887. — 5. HAMMER (J. pr. Chem. 81, 159) bestimmt das spec. Gewicht der Lösung vor und nach Entfernung der Gerbsäure durch Zusatz von etwa der 4fachen Menge gewaschener, dann getrockneter und gepulverter thierischer Haut, die vorher in Wasser erweicht und zwischen Vergleiche unten die Tabelle über das spec. Gew. Leinwand gepresst wurde. wässriger Gerbsäure. - Ueber Gerbsäurebestlmmung vergl, ferner F. Mül-LER (N. Br. Arch. 38, 147); LÖWENTHAL (J. pr. Chem. 81, 150). HANDTKE J. pr. Chem. 82, 345; Pharm. Viertelj. 10, 588; Anal. Zeitschr. 1, 104). H. Sackub (Ueber den Gerbprocess. Dissertal. Berlin 1860).

Eigenschaften. Farblose, amorphe Masse, die beim Verdunsten ihrer wässrigen Lösung in durchsichtigen glasartigen, glänzenden, rissigen und leicht zerreiblichen Stücken zurückbleibt. Geruchlos. Schmeckt stark zusammenziehend, durchaus nicht bitter. Röthet stark Lackmus. Erweicht nicht zwischen den Fingern. Färbt sich auch in verschlossenen Gefässen am Lichte gelb. — Ohne Rotationsvermögen. Kr.

		1	BERZELIUS.	PELOUZE Bel 120°	
54 C 22 H 34 O	$\frac{324}{22} \\ 272$	52,42 3,56 44,02	51,43 3,79 44,78	50,83 4,20 44,97	51,50 3,95 44,55
C54H22O34	618	100,00	100,00	100,00	100,00
		WETHER	u.L.	S	TRECKER.
	MULDER.	Bei 10	0°. VAN B	IJLERT. I	Bel 120°.
C	51,80	50,68	51	,90	52,25
H	3,75	3,64		,75	3,71
0	44,45	45,73	44	,35	44,04
	100,00	100,00	0 100	0,00	100,00

Die Analysen in Mittelzahlen. Rochleder u. Kawalier's Analysen vergl. oben. — Frühere Formeln von Prlouze C¹8H³0¹², von Liebig C¹8H²0¹², Wetherill C¹⁴H²0¹⁰, Mulder C²ºH¹00¹³, Strecker gab anfangs die Formel C⁴⁰H¹80²6, dann die obige, aus vielen übereinstimmenden Analysen und den Zersetzungsproducten abgeleitete. Ihre Richtigkeit wird von Rochleder und Knop bezweifelt.

Zersetzungen. 4. Gerbsäure färbt sich beim Erhitzen auf 150 bis 160° dunkler durch beginnende Zersetzung, Strecker; sie zerfällt beim Erhitzen auf 215° in Wasser, Kohlensäure und Pyrogallsäure, die sich verslüchtigen, und in zurückbleibende Metagallsäure. Erhitzt man auf 250°, so entsteht nur Metagallsäure, ohne dass Pyrogallsäure erzeugt wird. Pelouze. Die Zersetzung beginnt bei 180°, bis zu 250° gehen 6,5 Proc. saures Wasser über, das Pyrogallsäure gelöst hält, während 53 bis 59 Proc. Metagallsäure zurückbleiben. Ausserdem sublimirt Pyrogallsäure und die entweichende Kohlensäure hält eine kleine Menge eines durch Kali nicht absorbirbaren Gases. Mulder. Diesen Zersetzungen entsprechen die Gleichungen  $^{\rm C5^3H^{22}O^{34}}$  =  $4\rm C^{12}H^{30^4}$  (Metagallsäure) +  $6\rm C0^2$  + 6H0 und  $\rm C^{5^4H^{22}O^{34}}$  =  $3\rm C^{12}H^{606}$  (Pyrogallsäure) +  $\rm C^{12}H^{30^4}$  + 6CO², beide Zersetzungsweisen können gleichzeitig neben einander vor sich gehen. Strecker

Die [auch bei raschem Erhitzen von Gallussäure (V, 801) auf 240 bis 250° entstehende] Metagallsäure (Metangallussäure, Mulden, Gallhuminsäure, GERHARDT) bleibt behn Erhitzen von Gallengerbsäure im Destillationsgefäss als schwarze, stark glänzende, geschmacklose Masse zurück, und zeigt, aus Gerbsäure oder aus Gallussäure bereitet, oder nach dem Auflösen in Kalilauge und Fällen mit Säuren dieselbe Zusammensetzung; sie hält im Mittel 06,15 Proc. C, 3,86 H und 29,99 O, nach Priouze der Formel C12H4O4 entsprechend (Rechnung 66,66 C, 3,70 H, 29,64 0). Sie löst sich durchaus nicht in Wasser, leicht und ohne Rückstand in wässrigem Ammoniak, Kali und Natron und in Süsserde (?), durch Säuren fällbar. Sättigt man wässriges Kall durch Kochen mit gefällter Metagallsäure, so ist die Lösung neutral gegen Pflanzenfarben. Die Säure entwickelt aus kohlensauren Alkalien Kohlensäure, aber ist ohne Wirkung auf kohlensauren und reinen Baryt. Das Kallsalz fällt die Metallsalze schwarz, das Silbersalz hält 53,88 Proc. Ag0, 34,11 C, 1,47 H und 10,54 O. Prlouzk. — Nach Pelouze durch Erhitzen von Gerbsäure oder Gallussäure bereitete Metagallsäure halt leicht Pyrogallsäure oder Gallussäure zurück. Ist sie von diesen durch längeres Erhitzen, so lange noch Sublimat fortgeht, befreit, so hält sie im Mittel 66,75 Proc. C, 2,60 II und 39,65 0; Ihr durch Fällen der mit salpetersaurem Silberoxyd gemischten ammoniakalischen Lösung mit Essigsäure dargestelltes Silbersalz hält bei

140° getrocknet Ammoniak und besitzt Silberglanz. Digerict man die überschüssige Säure mit Kalilauge mehrere Stunden, verdunstet das Filtrat und trocknet bei 130°, so wird das Kalisalz erhalten mit 12.2 Proc. KO, 58,5 C, 2,4 H und 26,7 O. Hiernsch gibt Mulder der Säure und dem Kalisalz die Formeln C40H10O14 und C40H10O14,KO.

- 2. Gerbsäure knistert beim Erhitzen im Platinlöffel, schmilzt halb, bläht sich auf, verkohlt und entzündet sich mit glänzender Flamme, worauf leicht verbrennliche Kohle bleibt. Berzelius. -3. Auf einem Uhrschälchen stark ozonisirter Luft ausgesetzt, färbt sich Gerbsäure gelb und gelbbraun, wird klebrig und flüssig, von gebildeter Kleesäure stark sauer und verschwindet bei hinreichend langer Einwirkung durch völlige Umwandlung in Kohlensäure und Schönbein (J. pr. Chem. 81, 12). — 4. Wässrige Gerbsäure verschluckt ozonisirte Luft beim Einleiten rasch und vollständig. färbt sich dunkelbraunroth, dann wieder heller, bildet Kleesäure und einen Kupferoxyd reducirenden Stoff, die bei weiterem Einwirken des Ozons wieder zerstört werden, so dass endlich beim Verdunsten wenig Rückstand bleibt. GORUP-BESANEZ (Ann. Pharm. 110, 106). Wird sehr verdünnte wässrige Gerbsäure der Luft ausgesetzt, so trübt sich die Lösung durch Ausscheidung von grau gefärbter krystallischer Gallussäure; dabei wird Sauerstoff verschluckt und ein gleiches Maass Kohlensäure erzeugt. Pelotze. Beim Verdunsten wässriger Gerbsäure in offenen Gefässen und in der Wärme bleibt eine braune, undurchscheinende Masse, die beim Behandeln mit Wasser einen dunkelbraunen Rückstand lässt, von dem bei wiederholtem Abdampfen und Wiederlösen noch mehr gebildet wird. Berzelius. Dieser Rückstand ist der oxydirte Gerbstoff der älteren Chemiker. - Wasserstoffsuperoxud und saue: stoffhaltiges Terpenthinol verändern Gerbsäure nicht merklich. SCHÖNBEIN.
- 5. Wässrige Gerbsäure löst fein vertheiltes *lod*. DEBAUQUE (N. Br. Arch. 68, 191; Pharm. Vierlelj. 1, 278). Beim Zusammenreiben von 7 Th. Gerbsäure mit 1 Th. Iod und 300 Th. Wasser entsteht eine trübe Flüssigkeit, in der Stärkmehl kein Iod anzeigt, und die 1/6 der angewandten Gerbsäure betragende, schwarzbraune, jodfreie Krystalle absetzt, im Verhalten gegen Leimlösung und Alkaloïde der Gerbsäure gleichend. Die jodhaltige Lösung ist rothbraun, stark sauer, sie färbt die Haut nicht und fällt Eisensalze schwarz, auch Leimlösung, Eiweiss und Alkaloïde. Sie löst Iod vom Gewicht der angewandten Gerbsäure. Wird sie mit Kalk vermischt, so fällt gerbsaurer Kalk nieder, während alles oder fast alles Iod als Iodcalcium gelöst bleibt. Bleizucker fällt aus der Lösung Iodblei, darauf gerbsaures Bleioxyd. Beim Destilliren lässt die Lösung weder Iod noch Hydriod übergehen, beim Abdampfen entweichen erst dann wenig Ioddampfe, wenn die Masse trocken wird, auch im Rückstande von der Destillation zelgt Stärkmehl kein Iod an, SOCOURT II GUILLERMOND. — 6. Wässrige Iodsäure entwickelt aus Gerbsäure schon in der Kälte Kohlensäure, der einige Procente Kohlenoxydgas beigemengt sind. MILLON (Compt. rend. 19, 272), Iodsaures Kali bewirkt dunkle, beim Erhitzen fast schwarze Färbung; in der Mischung erzeugt Weingeist keinen Niederschlag. Simon (Repert. 65, 205). - 7. Brom wirkt heftig auf gerbsaures Kali und bildet braune: Harz. Cahours (Ann. Chim. Phys. 19, 507). Bromsaures Kali färbt wässelge Gerbsäure erst beim Erhitzen dunkler, Simon, — 8. Durch kleine Mengen Chlor wird wässrige Gerbsäure getrübt, braun gefärbt und wie

durch Abdampfen an der Luft verändert, mehr Chlor zerstört sie völlig. Berzelius. — Chlorsaures Kali ist fat ohne Wirkung. Simon.

9. Vitriolöl löst Gallengerbsäure mit citronengelber bis braungelber Farbe, färbt sich bei mässigem Erhitzen unter Freiwerden von schwefliger Säure purpurroth, bei stärkerem Erhitzen pechschwarz und bildet Huminsäure. Wackenroder. — Durch Kochen mit verdümter Schwefelsäure oder durch längeres Digeriren bei mässiger Wärme wird Gerbsäure in Gallussäure, Liebig, und Rechtstraubenzucker zerlegt. Strecker. Vergl. VII, 755. Ausserdem werden kleine Mengen von Ellagsäure und Humussubstanzen, wohl als secundäre Producte gebildet. Strecker. Essigsäure tritt bei der Umwandlung nicht auf. Liebig

Bereits Libbig und Stass (Ann. Pharm. 30, 205) vermutheten, dass bei dieser Zersetzung ein Kohlehydrat ueben Gallussäure auftrete. — 100 Th. Gerbsäure liefern 22 Th. Traubenzucker, Strecker, höchstens 87,4 Th. Gallussäure, Wrtherll, bis 95 Th. Gallussäure und ausserdem andere Zersetzungsproducte, deren Gesammtinenge der angewandten Gerbsäure gleichkommt. Knop. Bei Anwendung hinlänglich verdünnter Schwefelsäure (oder Salzsäure) wird fast die ganze Menge der angewandten Gerbsäure als Gallussäure erhalten. Strendusk, Kach Strecker's Gleichung sollten 100 Th. Gerbsäure 82,5 Gallussäure und 29,1 Th. Traubenzucker liefern. Verglauch die Zers, mit Salzsäure.

Die Krystallisation der Gallussäure tritt vergleichswelse schnell und reichlich ein, wenn man Galläpfelpulver mit verdünnter Schwefelsäure befeuchtet dem Sonnenlichte aussetzt, wo sich schon nach einigen Stunden an der Oberfäche Krystallbüschel zeigen, deren Menge sich bei wiederholtem Befeuchten mit Säure und Eintrocknen vermehrt. Auch aus reiner Gerbsäure werden so weisse Krystalle von Gallussäure erhalten. Horsley (J. pr. Chem. 72, 192).

Beim Kochen mit nicht hinreichend verdünnter Schwefelsäure (oder Salzfäure) bildet Gerbsäure einen nussbraunen Huminkörper, Sernhousk's Melangerbsäure, geschmacklos, Lackmus röthend, unlöslich in kaltem, schwer löslich in helssem Wasser, aber löslich in Weingelst und in Alkalien, und in ammoniakalischer Lösung die Metallsalze mit dunkler Farbe fällend. Stknbousk.

Beim Kochen von Gerbsäure mit wässriger Salzsäure bei Luftabschluss werden ausser Gallussäure fast immer auch Ellagsäure und Zucker erhalten, deren Menge zu einander in keinem bestimmten Verhältniss steht. Rochleder u. Kawalier. Als wässrige Gerbsäure zum 3. Theil, dann die vom Niederschlage abgegossene Lösung wiederum zur Hälfte mit Salzsäure ausgefällt wurde, schied Salzsäure aus der abgegossenen Lösung den Rest der Gerbsäure in reinen weissen Flocken. Diese in Wasser gelöst, im Kohlensäuregasraum mit Salzsäure gekocht, färben sich beim Kochen gelblich, aber nach 4 Stunden nicht dunkler und scheiden Ellagsäure ab. Die im Kohlensäureraum erkältzte Lösung nach 24 Stunden von der Ellagsäure getrennt, dann zur Hälfte im Vacuum über Vitriolöl und Stücken Kali verdunstet, erstarrte zu Krystallen von Gallussäure, während die andere Hälfte nach VII, 772 behandelt Krystalle von Traubenzucker lieferte. So wurden aus Gerbsäure mit 50,69 Proc. C. 3,74 H und 35,57 O 5,58 Proc. Ellagsäure und 9,49 Proc. Zucker, C<sup>12</sup>ll<sup>12</sup>O<sup>12</sup>, erhalten, aber Gerbsäure mit anderem Kohlegehalt gab andere Mengen belder Stoffe (vergl. VI, 881). Somit enthält auch die von beigemengter Ellagsäure und Gallussäure möglichst befreite Gerbsäure meistens eine Verbindung, aus welcher die Ellagsäure, eine 2., aus welcher die Gallussäure (da belde Säuren nicht in einander übergehen)

und vielleicht der Zucker entsteht, oder noch eine 3., aus welcher der Zucker hervorgeht. Es gelingt zwar nach VII, 882, eine von der Ellagsäure liefernden Verbindung freie Gerbsäure zu erhalten, doch nicht sie von dem 2. Körper zu befreien, die bei der Zersetzung Traubenzucker liefert, obgleich die Menge des Zuckers sich auf 4 Proc. ernledrigen kann Das Maximum des erhaltenen Zuckers betrug 9,49 Proc. der Gerbsäure, eine Gerbsäure von der von Strrcker gefundenen Zusammensetzung gab 7,27 Proc. Ellagsäure and 4,96 Proc Zucker. Rochleder u. Kawalier. Hiernach halten Rochl. u. KAW. die Gerbsäure nicht für ein Glucosid. Vergl. auch unten Knop's und ROBIQUET'S Angaben.

- 10. Salpetersäure fällt wässrige Gerbsäure nicht oder nur schwierig, aber färbt sie gelb, dann roth und zerstört sie rasch unter Bildung von Oxalsäure. WACKENBOTER. STENHOUSE. - 11. Beim Vermischen von wässriger Gerbsäure mit wässriger dreinrocentiger Osmiumsäure entsteht eine tief dunkelblaue, nur in dünnen Schichten durchsichtige geruchlose Flüssigkeit, die beim Verdunsten eine schwarzblaue, amorphe, lösliche Schicht lässt. Löst man diese in viel wässriger Osmiumsäure, so wird, rascher beim Erwärmen, Osmiumoxyd ausgeschieden, worauf das nach dem Erhitzen mit Ammoniak erhaltene rothbraune Filtrat beim Verdunsten braune Krystallnadeln und einen Huminkörper zurücklässt. Die Nadeln halten Oxalsäure und eine der Korksäure sehr ähnliche Säure. Buttlerow (J. pr. Chem. 56, 207).
- 12. Durch Kochen mit überschüssiger schwacher Kalilauge wird aus Gerbsäure Gallussäure gebildet. LIEBIG. Vergl. VI. 311. Die von der Gallussäure getrennte Lösung halt keine Essigsäure. Bei längerem Kochen zerlegt sich die Gallussäure in Kohlensäure und Pyrogallsäure. Likbig. Bei Luftzutritt wird sie nach V!, 313 weiter verändert. — Kaltek lilauge bildet bei Luftzutritt Tannoxylsäure (VI,346). Büchner. Die mit Natronlauge und Sauerstoff geschüttelte wässrige Gerbsäure wird beim Uebersättigen mit verdünnter Schwefelsäure durchsichtig braungelb und gibt an Aether Wasserstoffsuperoxyd ab. Schoenbein (J. pr. Chem. 81, 12).

Beim Behandeln von Gerbsäure mit Alkalien im Wasserstoffstrome entstehen Gallussäure und ein Gummi, C<sup>12</sup>H<sup>11</sup>O<sup>11</sup>. Rochleder u. KAWALIER (Wien. Acad. Ber. 22, 558). — 13. Mit Barythydrat bei Luftabschluss gekocht liefert Gerbsäure Gallussäure und glucinsauren Barvt. Rochleder u. Kawalier. Ueberschüssiges Barvt- oder Kalkwasser färben Gerbsäure rasch grün, blau, roth und gelbbraun, Säure entfärbt die Lösung. WACKENRODER.

14. Kocht man Gerbsäure mit gleichviel krystallisirtem einfach-schwefligsaurem Natron oder Kali und 12 Th. Wasser mehrere Stunden, oder verdunstet das Gemenge, bis es in zähen Blasen aufschäumt, so werden 75 bis 79 Proc. der Gerbsäure an wasserfreier Gallussäure und 5 bis 6 Proc. eines zweiten Körpers erhalten, der Kohle. Wasserstoff und Sauerstoff nach gleichen Atomen hält. aber nicht Zucker ist. KNOP. Ausserdem fand KNOP kleine Mengen Ellagsäure, die vielleicht schon der Gerbsäure beigemengt waren. - Verdunstet man mit schwefligsaurem Natron zur völligen Trockne, so bleibt beim Lösen in möglichst wenig kochendem Wasser ellagsaures Natron und der Gerbsäure beigemengtes grünes Fett zurück, nach dessen Abfiltriren man Weingeist im 8- bis 10 fachen Gewichte der angewandten Gerbsäure zusetzt. Hierdurch wird ein rothbrauner Syrup gefällt, während schwefligsaures und gallussaures

Natron gelöst bleiben und aus der abgegossenen Flüssigkeit krystallisiren. Der rothbraune Syrup hält schwefelsaures Natron in Verbindung mit einem dunkelbraunen Körper, der sich mit Vitriolöl tief kermesinroth färbt, mit oxalsaurem Natron eine Verbindung eingeht, die in Nadeln krystallisirt, aber nicht von constanter Zusammensetzung erhalten werden kann. Der Syrup löst sich in Wasser und Weingeist, schwerer in absolutem Weingelst und nicht in Aether. Knop. (Chem. Centr. 1857, 370). — 15. Kochen von Gerbsäure mit wässrigem schwefligsaurem Ammoniak erzeugt krystallische Gallaminsäure (VI, 345) und einen amorphen, in der Mutterlauge bleibenden Körper. Bei der Zerlegung des letzteren mit Zweifach-Chlorzlan werden Ammoniak (nicht Hydrilamin, VI, 345) und Knop's frühere Paragallussäure erhalten, welche letztere Knop jetzt als ein Gemenge von Gallussäure mit einem Kohlehydrat und Wasser, C<sup>14</sup>H<sup>8</sup>O<sup>12</sup>, C<sup>8</sup>H<sup>8</sup>O<sup>8</sup>, 4HO betrachtet.

- 16. Chromsäure zerstört wässrige Gerbsäure beim Erwärmen rasch unter Kohlensäureentwicklung. Hünefeld (J. pr. Chem. 16, 361). Zweifach-chromsaures Kali erzeugt einen gelbbraunen, sich hald schwärzenden Niederschlag. Wackenhoder. — 17. Braunstein mit wässriger Gerbsäure und mit oder ohne Schwefelsäure erwärmt, zerlegt sie unter Entwicklung von Kohlensäure und Bildung von braunem Ex-Dabei entsteht keine Gallussäure. Hünefeld. übermangansaures Kali wird wässrige Gerbsäure rasch oxydirt, in concentrirter Lösung unter Aufbrausen von entweichender Kohlen-Dabei entsteht ausser Kohlensäure und Wasser noch ein unbestimmter Körper. Monier. 1 Milligr. Gerbsäure in 1 Liter Wasser gelöst, entfärbt noch die saure Lösung von übermangansaurem Kali. MONIKR. Fügt man zu stark saurer Gerbsäurelösung übermangansaures Kalí, so verschwindet die Farbe des Chamëleons anfangs rasch (indem die Flüssigkeit gelb, dann farblos wird), langsamer, wenn bereits ein Theil der Gerbsaure zerstört ist, so dass der Punct, wenn alle Gerbsäure verschwunden ist, nicht mit Sicherheit erkannt werden kann. Dahel werden auf 100 Th. Gerbsäure gegen 60 Th. Sauerstoff aufgenommen. Monn (Titrirbuch 2, Aufl. Braunsch. 521).
- 18. Gerbsäure reducirt Eisenoxydlösungen theilweis, beim Sieden vollständig zu Oxydul. Wackenroder. Vergl. unten. 19. Sie reducirt aus Kupferoxydsalzen Oxydul, aus Sublimat Halb-Chlorquecksilber, aus Quecksilberoxyd- und Oxydullösungen allmählich Metall. Sie reducirt Silberlösungen langsam, Dreifach-Chlorgold rasch zu Metall. Wackenroder. Kohlensaures Silberoxyd wird schon in der Kälte reducirt. Schiff (Ann. Pharm. 109, 65).
- 20. Die bei Luftabschluss unverändert haltbare wässrige Gerbsäure zerfällt, wenn sie mit den stickstoffhaltigen Bestandtheilen der Galläpfel in Berührung bleiht, also im Galläpfelaufguss, noch rascher in den mit Wasser befeuchteten Galläpfeln unter Kohlensäureentwicklung und Bildung von Gallussäure. Robiquet. Pelouze. Dabei bildet sich auch Ellagsäure. Erdmann. Mulder. Die gewöhnlich eintretende Schimmelbildung ist ohne Einfluss auf die Umwandlung. Winckler (Repert. 53, 401). Die Zersetzung erfolgt auch in verschlossenen Gefässen, Nesknbeck (Br. Arch. 31, 129), um so rascher, je verdünnter die Gerbsäurelösung. Robiquet. Die Umwandlung ist als ein Gährungsprocess zu betrachten, da antiseptische Materien, wie Weingeist, Holzessig, Kreosot, Quecksliberoxyd und Sublimat dieselbe verhindern oder verzögern und mit

Aether von Gerbsäure befreite Galläpfel in Zuckerlösung Welngährung erregen. LAROCQUE. Es ist die Pectase der Galläpfel das Ferment, welches die Gallusgährung und dabei gleichzeitig die Umwandlung der Pectose in Pectin umwandelt. Auch vermag Pectase der Galläpfel das Pectin der Früchte in Pectinsäure umzuwandeln, Pectase aus Ruben die Gallusgährung einzuleiten. Mit Aether dargestellte, aber nicht gereinigte Gerbsäure hält noch genug Pectase, um sich in wässriger Lösung zu zerlegen. Emulsin, Bierhefe, Pflanzen- oder thierisches Elweiss oder Legumin verlangsamen die Gallusgährung vielmehr als sie dieselbe befördern. Robiquet. Bei Darstellung von Gallussäure nach VI, 11, 5 hatte bereits Braconnor Weingeistbildung bemerkt. — Das in Wasser unlösliche gerbsaure Chinin verwandelt sich bei läugerer Berührung mit Wasser in lösliches gallussaures Chinin. Lintner (N. Repert. 1, 411; Pharm. Centr. 1853, 218). — Gerbsaures Natron mit 2fach-kohlen-saurem Natron in Wasser gelöst und mit Hefe versetzt, bildet Gallussäure und Huminkörper. RANKE (J. pr. Chem. 56, 16).

Verbindungen. Gerbsäure wird an der Luft nicht feucht. Berzelius. Sie ist hygroskopisch und nur durch Erhitzen auf 120° von Wasser zu befreien. Mulder. Sie verliert nach dem Trocknen im Vacuum bei 120° nur 0,8 Proc. an Gewicht, und erst bei anfangender Zersetzung mehr. Strecker. Die im Wasserbade getrocknete Säure verliert bei 150°, wenn sie aus Aether erhalten war, 10 Proc., wenn sie aus Wasser erhalten war, 12,85 Proc. Wasser, das keinen brenzlichen Geruch zeigt. Luboldt.

Gerbsäure löst sich leicht in Wasser zur farblosen, schäumenden Flüssigkeit.

Spec. Gewicht der wässrigen Gerbsäure bei 15° nach Hammer.

Proc.	Gerbsäure.	Spec. Gew.	Proc. Gerbsäure.	Spec. Gew
	1	1,0040	6	1,0242
	2	1,0080	7	1,0283
	3	1,0120	8	1,0325
	4	1,0160	9	1,0367
	5	1.0210	10	1.0409

Gerbsäure wird aus der wässrigen Lösung durch mehrere Salze, wie Salmiak, Kochsalz, schwefelsaures und essigsaures Kali (nicht durch Salpeter oder Glaubersalz, Strecken), durch Schwefelsäure und Salzsäure, Berzelius, aus sehr conc. Lösung auch durch Phosphorsäure, Kleesäure und Tartersäure, Wackenroder, und Arsensäure, Benzelius, gefällt. Löst man Borsäure durch Erwärmen in wässriger Gerbsäure, so gesteht die Masse beim Erkalten zur weissen Gallerte, die zur voluminösen schneeweissen Masse austrocknet. Berzeltus. Diese Niederschläge betrachtete Berzeltus als Verbindungen der Gerbsäure mit Mineralsäuren; aber der durch Schwefelsäure gefällte Niederschlag hält nach dem Auspressen eine nur kleive und wechselnde Menge von Schwefelsäure zurück, der mit Salzsäure erzeugte verliert alle Salzsäu e im Vacuum neben Aetzkalk, daher die Niederschläge nur als Gemenge von Gerbsäure mit Mineralsäuren zu betrachten und desshalb entstanden sind, weil Gerbsäure sich weniger in säurehaltigem als in reinem Wasser löst. STRECKER.

Die Gallengerbsäure treibt die Kohlensäure aus ihren Salzen aus, sie fällt die meisten Metallsalze und bildet mit den Oxyden die aallengerbsauren Salze. Die Säure ist dreibasisch, ihre neutralen (drittelsauren) Salze haben die Formel C54H19M3O34, STRECKER, doch bildet sie auch saure und basische Salze. Die Salze verändern sich leicht

an der Luft und sind schwer rein zu erhalten.

Gerbsaures Ammoniak. — Gerbsäure nimmt Ammoniakgas beim Ueberleiten auf und bildet eine der Formel C28H10O28,4NH3 entsprechende Verbindung, die bei 100° unter Verlust von Wasser und Ammoniak braun wird. MULDER. Neutralisirt man wässrige Gerbsäure fast ganz mit Ammoniak, so wird eine gelbrothe, bei Luftzutritt sich grünlich farbende Flüssigkeit erhalten, die sich mit überschüssigem Ammoniak dunkelroth färbt. Büchner. riger Gerbsäure fällt kohlensaures Ammoniak weissen Niederschlag, der im Vacuum zum weissen Pulver wird. Berzelius. Ueberschüssiges kohlensaures Ammoniak bringt den anfangs entstehenden weissen Niederschlag sogleich zum Verschwinden; nach längerem Stehen färbt sich die Flüssigkeit rothbraun und scheidet leichte weisse Flocken ab. Büchner. - Man leitet Ammoniakgas in die Lösung von Gerbsäure in absolutem Weingeist, nach deren Sättigung sich weisse Flocken, bei zu starker Concentration weisses Harz ausscheldet, das durch öfteres Jebergiessen mit absolutem Weingeist zerreiblich wird. Dieses zwischen Fliesspapier, dann neben Vitriolöl getrocknet, wird zum schwach braunen Harz, das sich sehr leicht in Wasser löst. Büchner.

				BÜCHNER.	
a.		b.		Mittel.	
108 C 53 H 3 N 68 0	50,35 4,12 3,26 42,27	108 C 51 H 3 N 66 0	51,07 4,02 3,31 41,60	51,08 4,69 3,32 40,91	
2C54H22O34,3NH3	100,00	2C54H21O33,3NH3	100,00	100,00	

b nach Strecker, der diese Verbindung als das Ammoniaksalz einer Amidsäure der Gerbsäure betrachtet.

Gerbsaures Kali.—a. Basisches?—Das Salz b bildet mit einer gewissen Menge Kalilauge eine gelbe Lösung, die noch nicht bedeutend alkalisch, aber zusammenziehend schmeckt und beim Verdunsten gelbbraunes, durchsichtiges, in Wasser lösliches Extract lässt.— Zusatz von mehr Kali verursacht Zersetzung beim Abdampfen. Bebzellus.

- b. Drittel? Aus nicht zu verdüunter wässriger Gerbsäure fällen reines, einfach- und zweifach-kohlensaures Kall weisses Pulver, das nach dem Auswaschen und Auspressen zur weissen, erdigen, luftbeständigen Masse austrocknet. Diese, in wenig kochendem Wasser gelöst, scheidet sich beim Erkalten als weisse, körnige Masse aus, die bei freiwiiligem Austrocknen dieselbe erdige Masse lässt. Sie löst sich in mehr Wasser zur neutralen Flüssigkeit von zusammenziehendem Geschmack, die beim Einengen zur Galierte gesteht. Löst sich in warmer wässriger Gerbsäure und scheidet sich beim Erkalten unverändert ab. Löst sich wenig oder nicht in Weingeist. Berzelus.
- c. Halbsaures. Man fügt weingeistiges Kali zu mässig verdünnter weingeistiger Gerbsäure, bis sich auf der Oberfläche rothe Adern bilden. Weisse krystallische Flocken, nach dem Trocknen erdige Masse, in Wasser mit grünlicher Farbe löslich, durch Weingeist theilweis fällbar. Beim Verdunsten der wässrigen Lösung bleibt eine braune, schmierige Masse. Büchner.

	Bei 100°.		BÜCHNER. Mittel.	170
54 C	324	45,48	45,00	540
22 H	22	3,09	3,05	
34 0	272	38,18	38,70	1 1 1 1
2 KO	94,4	13,25	13,25	
C54H20K2O34 2HO	712.4	100,00	100.00	

Gerbsaures Natron. — Bei freiwilligem Verdunsten von wässriger Gerbsäure, die mit Natronlauge möglichst nahe neutralisit ist, bleibt eine grünlich-graugelbe, halbkrystallische Masse, an deren Rändern sich deutliche gelbe Krystallblätter bilden. Wenig kaltes Wasser löst einen Theil und lässt ein dem Kalisalz (h) ähnliches Salz, das, in kochendem Wasser gelöst, sich beim Erkalten als neutrales weisses Pulver abscheidet. — Das in kaltem Wasser lösliche krystallische Salz ist in Weingeist unlöslich und schmilzt darin beim Erhitzen. Es reagist schwach alkalisch und fällt Leimlösung auch nach Zusatz von Säure nicht. Benzklius. Conc. wässrige Gerbsäure verhält sich gegen reines und kohlensaures Natron wie gegen Kall. Mit überschüssigem kohlensauren Natron versetzt, bildet sie eine gelbliche, sich an der Luft grünende Lösung, die einen wenig krystallischen, gelbgrünen Niederschlag abscheidet. Bücnner

Zweifünftel? — Wird durch weingeistige Natronlauge aus erkalteter, mässig verdünnter weingeistiger Gerbsäure gefällt. Aus warmen oder zu concentrirten Lösungen fällt Harz nieder. Man trocknet im Wasserbade, wo der Niederschlag zur schwachgelben, erdigen, zerreiblichen Masse wird. Klebt mit wenig Wasser zur gummiartigen Masse zusammen und bildet erst bei starker Verdünnung eine klare braune Lösung, die sich beim Erkalten milchig trübt. Die conc. wässrige Lösung lässt beim Verdunsten neben Vitriolöl braune Haut und Blätten. Büchner.

	Bei 100°.		BÜCHNER. Mittel.	
108 0	648	46,59	46,57	
44 H	44	3,16	3,26	
68 <b>0</b>	544	39,11	39,60	
5 NaO	155	11,14	10,57	
2C54H22O34,5NaO	1391	100,00	100,00	,

So nach Strecker, Büchner gab die Formel  $5(C^{18}H^8O^{12})$ ,4NaO-HO. Gerbsaurer Baryt. — a. Barytwasser fällt aus wässriger Gerbsäure ein basisches Salz. Berzelius. Der Niederschlag löst sich in wässriger Gerbsäure, nicht in überschüssigem Barytwasser, er wird beim Stehen oder Auswassehen an der Luft grün, auch wenn er mit nicht überschüssigem Barytwasser erhalten wurde. Büchner.

b. Trägt man in kochende wässrige Gerbsäure kohlensauren Baryt, so lange noch Aufbrausen erfolgt, filtrirt und engt ein, so scheiden sich beim Erkalten wenig Flocken aus, aber Weingeist fällt aus der braunen Lösung weisses, leichtes Pulver, das sich mit Weingeist gewaschen beim Trocknen bräunt. Büchnes.

Berechnung	Berechnung nach STRECKER.			
54 C	324	33,73	Bei 100°. 33,8	nde.
23 н	23	2,47	2,3	
35 <b>0</b>	280	30,01	31,7	e I
4 BaO	306	32,79	32,2	
C54H22O34,3BaO+BaO,HO	933	100,00	100,0	

c. Aus warmen wässrigen gerbsauren Alkalien fällt salzsaurer Baryt weissen, in kaltem Wasser schwer, in kochendem reichlicher löslicher Niederschlag. Berzelius. Der leichte flockige Niederschlag wird beim Auswaschen schr schwach röthlich und hält bei 100° 39,7 Proc. C, 2,8 H, 36,8 O und 20,7 BaO. Büchner. Büchner gibt die Formel 4C1kHt012,3BaO; Strecker hält das Salz für ein Gemenge von drittel-(C54H22O34,3BaO) und balb-saurem Salz (C54H22O34,2BaO).

Strontianerde verhält sich zur Gerbsäure wie Baryterde. Benzellus.

Gerbsaurer Kalk. — Ueberschüssige Kalkmilch fällt wässrige Gerbsäure fast vollständig als unlösliches basisches Salz. Berzelius. Chlorcalciumlösung fällt wässrige Gerbsäure nicht, Wackenroder, aber scheidet aus der mit Ammoniak nahezu neutralisirten Säure das neutrale Salz, das sich beim Waschen wieder löst. Berzelius. Der Niederschlag wird rasch blaugrün, dann braun; der aus gerbsauren fixen Alkallen gefällte welsse Niederschlag löst sich fast ganz in Wasser und leicht in Esslgsäure. Wackenroder.

Gerbsaure Magnesia. — Magnesiahydrat und Magnesia alba färben sich in wässriger Gerbsäure gelb und fällen fast alle Gerbsäure, eine basische Verbindung bildend. Bruzklius. Fr. Müller.

Gerbsaure Thonerde. — Thonerdehydrat vereinigt sich beim Schütteln mit wässriger Gerbsäure schnell zur unlöslichen Verbindung, Pelouze, die sich in überschüssiger Gerbsäure löst. Berzelius. — Wie Thonerde verhalten sich Süsserde und Yttererde.

Gerbsaures Titanoxyd. — Aus mit Ammoniak möglichst neutralisirtem salzsaurem Titanoxyd fällt wässrige Gerbsäure gelbrothe Flocken. Pfaff. — Aus sauren Titansäurelösungen fällt Galläpfelaufguss anfangs bräunlichen, bald blassorangeroth werdenden Niederschlag. Rose.

Galläpfelaufguss färbt Tantalsäurehydrat pomeranzengelb, und fällt die Tantalsäure mit derselben Farbe aus Ihren sauren und alkalischen Lösungen. Der lichtgelbe Niederschlag löst sich in Alkalien. Rosk. — Der Aufguss verändert scheelsaure Alkalien nicht, aber Säurezusatz erzeugt in dem Gemisch dicken, chocoladebraunen Niederschlag. — Er färbt molybdänsaure Alkalien tief blutroth, auf Zusatz von Salzsäure entsteht blutrothe Fällung, die sich in viel Wasser löst. Rosk.

Mit Vanadoxydsalzen erzeugt wässrige Gerbsäure ein tintenfarbiges Gemisch, welches bei ruhigem Stehen einen voluminösen schwarzen Niederschlag aus einer bläulichen Flüssigkeit absetzt. — Mit vanadsauren Alkalien gibt Galläpfelaufguss erst grüne, dann tintenschwarze Färbung; das Gemisch mit viel Wasser verdünnt gibt eine klare dunkelblaue Flüssigkeit, die sich an der Luft allmählich grünt. Das conc. Gemisch kann als Tinte gebraucht werden, aber hält sich nicht an der Luft, wo das Schwarzblau durch Oxydation in Grün übergeht. Die Schrift ist dauerhaft und nicht durch Salzsäure, Chlor oder Alkalien, aber durch aufeinanderfolgende Behandlung mit Chlor und Alkalien (oder durch Salpetersäure, Kn.) zerstörbar. Berzeklus

Chromoxydhydrat bildet mit wässriger Gerbsäure eine unlösliche Verbindung, die auch beim Versetzen von Chromoxydsalzen mit Gerbsäure niederfällt. Berzelius. Galläpfelaufguss fällt Chromoxydsalzen nicht. Rose. Uranoxyd verhält sich gegen Gerbsäure wie Chromoxyd. Berzelius. Galläpfelaufguss fällt aus neutralen Uranoxydsalzen rothbraunen Niederschlag. Rose. — Der Aufguss verändert weder die arsenigsauren, noch die arsensauren Salze. Rose.

Gerbsaures Antimonoxyd. — Wässrige Gerbsaure fällt aus Brechweinstein dicken weissen Niederschlag, der sich beim Waschen mit Wasser theils löst, theils milchig vertheilt durchs Filter geht. Berzelius. Der weisse gallertartige, sehr schwer lösliche Niederschlag ist 3(C¹8H8O¹2), SbO³, Pelouze, oder nach Strecker's Formel der Gerbsäure C⁵⁴H²2O³⁴,SbO³,2HO. Ueber das Verhalten von Gerbsäure zu Brechweinstein vergl. Berzelius (Lehrb. 3. Aufl. 6, 229).

Die Tellursalze werden durch Galläpfelaufguss gelb gefällt.

Gerbsaures Wismuthoxyd. — Die Wismuthsalze werden durch Galläpfelaufguss gelb gefällt. — Man zerlegt 44 Th. krystallisirtes salpetersaures Wismuthoxyd mit wenig überschüssigem kohlensauren Natron und vermischt den ausgewaschenen Niederschlag mit 20 Th. Gerbsäure. Die Verbindung hält 53 Proc. Wismuthoxyd und 47 Proc. Gerbsäure. CAP (Pharm. Viertelj. 8, 589).

Gerbsaures Zinkoxyd. — Weisser Niederschlag, der aus Zinkoxydsalzen durch gerbsaure Alkalien gefällt wird. WACKENRODER. — HRLM (N. Br. Arch. 106, 26; Pharm. Viertelj. 11, 99) versetzt die Lösung von 6 Unzen Zinkvitriol in 4 Pfund Wasser mit nicht überschüssigem Ammoniak, so lange noch ein Niederschlag entsteht, sammelt, wäscht und rührt ihn mit 3 lage noch ein Siederschlag entsteht, sammelt, wäscht und rührt ihn mit 3 lagen Gerbsäure und Wasser zusammen, erhitzt zum Kochen, lässt abtropfen und trocknet. Gelblich weisses, in Wasser unlösliches Pulver.

Gerbsaures Kadmiumoxyd. — Heisse wässrige Gerbsäure fällt aus Kadmiumsalzen weissen, nach dem Trocknen grüngelben Niederschlag, der bei 100° wasserfrei wird und 21,4 Proc. Cd0 hält. Unlöslich in Wasser und Weingeist. Schiff.

Gerbsaures Zinnoxydul. — Zinnoxydulhydrat nimmt Gerbsäure aus der wässrigen Lösung auf; die Zinnoxydulsalze werden durch Gerbsäure gefällt. Berzelius. Die aus wässriger Gerbsäure gefällten weissen Flocken lösen sich leicht in überschüssigem Einfach-Chlorzinn, die aus gerbsaurem Natron gefällten sehr wenig. Wackknboden. — Zinnoxydhydrat entfärbt Galläpfelaufguss beim Digeriren und scheint alle Gerbsäure aufzunehmen. Proust. Davy. Galläpfelaufguss fällt salzsaures Zinnoxyd. Wuttig.

Gerbsaures Bleioxyd. — Gerbsäure verliert beim Erhitzen mit überschüssigem Bleioxyd auf 120 bis 140° 4,1 bis 4,4 Proc. Wasser (3 At. = 4,4 Proc.). Strecker. Ein Theil der Gerbsäure entgeht leicht der Verbindung mit Bleioxyd und kann dann aus der getrockneten Masse durch Wasser ausgezogen werden, ein anderer Theil wird durch den Zutritt der Luft verändert. Strecker. Mulder erhielt bei 3 Versuchen 2,3 bis 3,0 Proc. Wasserverlust, bei einem 4. Versuch 4,5, bei einem 5. 7 Proc. — Bleioxydhydrat entzieht die Gerbsäure ihrer wässrigen Lösung. Berzelus. In conc. wässriger Gerbsäure lösen sich ziemlich beträchtliche Mengen Bleioxydhydrat, die durch Wasserzusatz grösstentheils gefällt werden. Ritter.

Durch Fällen von wässriger Gerbsäure mit Bleizucker können Salze mit einem von 34,12 bis 64 Proc. wechselnden Gehalt an Bleioxyd erhalten werden, unter denen sich 3 eigenthümliche Bleisalze, übrigens Mischungen dieser unter einander befinden. Strecker. Mulder erhielt unter verschiedenen Umständen 5 Salze, bei 120° auf 1 At. Gerbsäure (C<sup>28</sup>H<sup>9</sup>O<sup>17</sup> nach Mulder) <sup>3/2</sup>, 2, 3, 4 und 5 At. Bleioxyd haltend. Durch Fällen von Gerbsäure oder von gerbsaurem Kall mit Bleiessig wird ein basisches Salz erhalten, das sich beim Waschen gelbgrün färbt. Berzelius. Alle Bleisalze sind im frischgefällten Zustande gelb, mit Ausnahme

des neutralen (drittel-sauren) Salzes. Ihre organische Subsanz zeigt bei 120° die der Formel C<sup>54</sup>H<sup>19</sup>O<sup>31</sup> entsprechende Zusammensetzung, bei weiterem Erhitzen wird kein Wasser entwickelt, aber bei 150° das Salz zerstört. Sie sind schwierig auszuwaschen und nehmen dabei Sauerstoff aus der Luft auf, sich von der Obersläche aus dunkler färbend. Strecker.

a. Mit 9 oder 10 At. Bleioxyd. — Giesst man wässrige Gerbsäure in kochenden wässrigen Bleizucker, so dass ein Theil des Bleizuckers im Ueberschuss bleibt und das Filtrat noch durch Gerbsäure gefällt wird, und lässt das Gemenge bei Gegenwart von viel freier Essigsäure ½ Stunde kochen, so wird ein gelbliches Pulver erhalten, das bei 100° weissgrau wird und 20,24 Proc. C, 1,11 H und 63,0 bis 64,09 Proc. PbO hält. Liebig. (Ann. Pharm. 26, 128). Dieses ist nach Strecker das Salz C<sup>54</sup>H¹9Pb³0³⁴,6PbO (Rechnung 20,25 Proc. C, 1,19 H, 13,50 0 und 63,06 Proc. PbO). — Der aus überschüssigem kochenden Bleizucker durch verdünnte wässrige Gerbsäure gefällte Niederschlag, nach einigen Minuten Kochens gesammelt und im Vacuum getrocknet, verlor bei 120° 1,54 Proc. Wasser (3 At. Wasser = 1,5 Proc.) und hielt dann 64,7 Proc. Bleioxyd, der Formel C<sup>54</sup>H¹9Pb³0³⁴,7PbO entsprechend. Nimmt beim Trocknen langsam Kohlensäure aus der Luft auf. Strecker.

In	vacuum.		STRECKER.	
54 C 22 H	$\frac{324}{22}$	18,64 1,26	18,2 1,0	
34 0 10 PbO	272 1120	15,65 64,45	17,1 63,7	
С54Н19РЬ3О34,7РЬО — З Ап.	1738	100,00	100.0	

b. Mit 6 At. Bleioxyd. — Man fällt lauwarme wässrige Gerbsäure durch überschüssigen Bleizucker und wäscht den Niederschlag mit kochendem Wasser. Verliert nach dem Trockneu im Vacuum bei 120° 2,2 Proc. an Gewicht (3 At. Wasser = 2,1 Proc.). Strecker

I	m Vacuum.		STRECKER. Mittel.
54 С 22 н 34 О 6 РьО	324 22 272 672	25,11 1,71 21,09 52,09	24,85 1,40 20,95 52,80
C54H19Ph3O34 3PhO_L3Aa	1290	100.00	100.00

c. Mit 3 At. Bleioxyd. — Fällt man wässrige Gerbsäure mit Bleizucker, so entsteht ein weisser Niederschlag, der an der Luft dunkler wird. Dieser gibt an kochendes Wasser Gerbsäure ab und lässt neutrales gerbsaures Bleioxyd zurück, das mit Ammoniak schleimig und dunkler wird, ohne seinen Gehalt an Bleioxyd (34,21 Proc.) zu verändern. Er hält nach Abzug des Bleioxyds 51,50 Proc. C, 3,79 H und 44,71 O, Berzelius, und ist nach Strecker C54H19Pb3O34 + 4HO. Der durch Bleizucker oder salpetersaures Bleioxyd aus überschüssiger wässriger Gerbsäure gefällte Niederschlag hält bei 120° 32,86 Proc. C, 2,81 H und 33,79 bis 34,27 PbO. Pe-

LOUZE. STRECKER gibt die Formel C<sup>54</sup>H<sup>19</sup>Pb<sup>3</sup>O<sup>34</sup> + 5HO, die 33,33 Proc. C, 2,47 H, 34,57 PbO und 29,63 O erfordert. — Man setzt zu wässriger Gerbsäure in der Kälte oder bei 40 bis 50° verdünnte Bleizuckerlösung, so dass noch ein Theil der Gerbsäure in Lösung bleibt. Verliert nach dem Trocknen im Vacuum bei 120° 2,8 Proc. Wasser (3 At. = 2,83 Proc.). STRECKER.

	Bel 120°.		STRECKER.	
54 C	324	34,95	33,7	
19 H	19	2,06	1,9	
310	248	26,75	28,2	
3Pb0	336	36,24	36,2	
С54Н19РЬ3О34	927	100,00	100,0	

Aus *Eisenoxydulsalzen* fällt wässrige Gerbsäure nur bel grosser Concentration weissen gallertartigen Niederschlag, der sich bei Wasserzusatz löst. Berzehus.

Gerbsaures Eisenoxyd. — Eisenoxydsalze liefern mit wässriger Geibsäure bei grosser Verdünnung eine dunkelblaue, durchsichtige Flüssigkeit, welche nach einiger Zeit unter Absatz dunkler Flocken dunkelgrün wird; bei noch stärkerer Verdünnung erscheint das Gemisch sogleich dunkelgrün, ohne etwas fallen zu lassen. Berzelius. — Die blauschwarze Färbung geht schnell in Braungrün, dann in Olivengrün, endlich in Gründraun über, wobei sich die Flüssigkeit um so rascher aufhellt, je mehr das Eisensalz vorwaltet; bei essigsaurem Eisenoxyd ist jedoch die violettschwarze Färbung bleibend. Pfaff. Die blauschwarze Färbung der Eisenoxydsalze geht durch stärkere Säuren, besonders durch Tartersäure in Grün, durch Alkalien in Roth über, Grigri; aber stellt man die durch Säuren veränderte Flüssigkeit 24 Stunden hin, glesst vom Niederschlage ab und fügt zu diesem reines Wasser, so wird die Flüssigkeit wieder schwarz; die grüne Färbung ist also durch Mischung des gelden tartersauren Eisenoxyd's mit dem gerbsauren Eisenoxyd entstanden. Berezelius (Mag. Pharm. 31, 362). — Die Eisenoxydsalze werden derch Einwirkung der Gerbsäure sofort theilweis reducirt, vollständig beim Sieden. Wackenroder.

Fällt man wässrige Gerbsäure durch Eingiessen von schwefelsaurem Eisenoxyd, so hält der Niederschlag nach dem Waschen und Trocknen bei 120° 12,02 Proc. Eisenoxyd. Pelouze. Strecken gibt die Formei C<sup>54</sup>H<sup>19</sup>O<sup>31</sup>,Fe<sup>2</sup>O<sup>3</sup> (Rechnung 11,92 Fe<sup>2</sup>O<sup>3</sup>). Wittstein fand den Gehalt des Niederschlages an Eisenoxyd sehr wechselnd, nur aus Eisenvitriol und wässriger Gerbsäure erhielt er beim Aussetzen an die Luft eine constante Verbindung.

a. Vermischt man die Lösung von 2 At. Eisenvitriol mit 1 At. wässriger Gerbsäure und setzt das Gemenge unter öfterem Umrühren 6 Wochen oder länger der Luft aus, so hält der duukelindigblaue Niederschlag nach dem Waschen und Trocknen bei 100° 8,4 Proc. Fe²0³, von dem ein kleiner Theil als Oxydul zugegen ist. Die abfiltrirte Flüssigkeit aufs Neue der Luft ausgesetzt, bildet mehr Niederschlag von gleichem Gehalt an Oxyd. Im Filtrat Ist keine Gallussäure. Wittstein

b. Setzt man zu wässriger Gerbsäure schwefelsaures Eisenoxyd, so dass das Filtrat sich noch mit Eisensalz trübt, so hält der dunkelblaue Niederschlag sehr wenig Oxydul und liefert beim Glüben 14,90 Proc. Fe²0³. — Setzt man umgekehrt zu schwefelsaurem Eisenoxyd Gerbsäure, so lange Fällung erfolgt, so liefert der Niederschlag 15,4 Proc. Fe²0³. Das schwarzgrüne Filtrat hält

Eisenoxydul, dessen Menge beim Kochen zunimmt, aber erst nach Zusatz von mehr Gerbsäure lässt sich alles Oxyd zu Oxydul reduciren. Wittstrin.

- c. Fügt man 1 At, essigsaures Elsenoxyd zu 1 At, wässriger Gerbsäure (C51), so hält der schwarzblaue Niederschlag nach dem Waschen mit kaltem Wasser bei 100° 18,75 Proc. Elsenoxyd, aber etwas überschüssige Gerbsäure, nach deren Ausziehen mit Acther 100 Th. 20,15 Proc. Elsenoxyd liefern. Uebrigens ist etwas Oxydul im Niederschlage. Das von c ablaufende Filtrat lässt beim Verdunsten dunkelblauen, harzigen, sehr herben Rückstaud, völlig mit dunkelblauer Farbe in Wasser und Weingeist löslich. Diesem entzieht Aether Gerbsäure, wodurch er seine Löslichkeit in Wasser und Weingeist fisst ganz verliert, fast schwarz wird und jetzt bei 100° 13,4 Proc. Oxyd hält. Wittstein.
- d. Tropft man zu sehr verdünntem essigsaurem Elsenoxyd wässrige Gerbsäure, bis sie keinen Niederschlag mehr erzeugt, so verliert die Flüssigkeit ihre gelbrothe Farbe und wird farblos, der Niederschlag ist mehr braun als blau, nach dem Trocknen sehwarz und liefert nach dem Trocknen bei 100° von 42,85 bls 56,25 wechseinde Mengen Oxyd, von dem ein Theil als Oxydul zugegen. Wird umgekehrt zur Gerbsäure essigsaures Elsenoxyd gesetzt, so lange noch ein Niederschlag entsteht, so ist auch hier das Filtrat farblos. Der Niederschlag liefert 25 Proc. Fe<sup>2</sup>O<sup>3</sup>, von dem ½6 als Oxydul vorhanden. Wittstrin.

Vergl. über gerbsaures Eisenoxyd ferner Winckler (Repert. 65, 77), Collomb (Rev. scient. 16, 477), Wackenboder (N. Br. Arch. 27, 269), Griseler (N. Br. Arch. 89, 165).

Die Kobaltsatze werden durch Galläpfelaufguss gelbweiss, die Nickelsatze grünlichweiss gefällt.

Gerbsaures Kupferoxyd. — Kupferoxydhydrat entzieht die Gerbsäure der wässrigen Lösung. Berzelius. — Wird durch doppelte Zersetzung in graubraunen Flocken erhalten, die bei vorwaltender Gerbsäure röthlichweiss, bei vorwaltendem Kupfersalz bräunlichgrau werden. Wird von Kali unter Ausscheidung von Kupferoxydul gelöst, von Ammoniak nur bei Ueberschuss von Gerbsäure vollständig, letztere Lösung wird durch Hydrothion nicht verändert. Wackenroder.

Gerbsaures Quecksilberoxydul. — Quecksilberoxydul entzieht Gerbsäure ihrer wässrigen Lösung, die Quecksilberoxydulsalze werden durch Gerbsäure gefällt. Berzelius. Aus salpetersaurem Quecksilberoxydul fällt gerbsaures Kali (gelbes, bald grau werdendes, Wackenroder) aufangs fast weisses Pulver, das beim Stehen dunkelt, nach Gem Trocknen gelbbraun erscheint und 44,96 Proc. Hg²0 hält. Löst sich weder in kaltem, noch in heissem Wasser, auch nicht nach Zusatz von Gerbsäure. Wird durch Uebergiessen mit wässrigem Ammonlak in schwarzes gerbsaures Quecksilberoxydul-Ammonlak verwandelt, das 76,78 Proc. Hg²0 hält. Haber.

Gerbsaures Quecksilberoxyd. — Gerbsäure wird durch Quecksilberoxyd aus der wässrigen Lösung gefällt. Sie fällt die Quecksilberoxydsalze, mit Ausnahme des Chlorquecksilbers. Berzelius. Sie fällt aus salpetersaurem Quecksilberoxyd dicken, ziegelrothen, im Ueberschuss des Fällungsmittels unlöslichen Niederschlag, der beim Stehen schmutziggelb und oxydulhaltig wird. Wackenroder. Der aufangs lichtgelbe Niederschlag, den gerbsaures Kall aus salpetersaurem Quecksilberoxyd fällt, wird dunkler, beim Trocknen gelbbraun und hält 32,13 Proc. HgO. Er wird beim Uebergiessen mit Aetzammoniak in dunkelbraunes, fast geschmackloses, gerbsaures Quecksilberoxyd-Ammoniak mit 64,64 Proc. HgO verwandelt. Hanff (N. Br. Arch. 5, 294).

Reines und salpetersaures Silberoxyd fällen die wässrige Gerbsäure schwarzbraun, Brazelius, Fr. Müller. — Aus Zweifach-Chlorplatin fällt Galläpfelaufguss blassgelbe Flocken. PFAFF.

Gerbsäure löst sich in wasserhaltigem Weingeist reichlicher als in absolutem. Pelouze. — Sie löst sich nach Pelouze, Bolley und Luboldt in wasserfreiem Aether nur wenig und bleibt damit übergossen nach Strecker u. A. vollkommen pulvrig, nach Mohr löst sie sich in reichlicher Menge. Mit wasserhaltigem Aether bildet sie nach einigen Augenblicken eine sehr schwere Flüssigkeit, der ähnlich, welche sich bei Darstellung von Gerbsäure nach VII, 897 Von den dort entstehenden beiden Schichten ist die untere aus Gerbsäure gebildet, die das Wasser des Aethers und sehr wenig Aether aufgenommen hat, die obere Schicht hält Aether, wenig Gerbsäure und die mit aufgenommenen fremden Stoffe. Pe-LOUZE. Uebergiesst man bei 110° getrocknete Gerbsäure mit wasserfreiem Aether, so hält die über dem überschüssigen Gerbsäurepulver stehende Lösung nach längerem Schütteln nur 0,206 Proc. bel 5° und 0,384 Proc. bei Mittelwärme gelöst. Fügt man zum Aether ½ Volumprocent Wasser, so zerfliesst die bis dahin pulvrige graugelbe Gerbsäure zum braungrünen Klumpen, auf Zusatz noch einiger Tropfen Wasser zum Syrup. Nach Zusatz von 1 Volumprocent Wasser hält der überstehende Aether 1,2 Proc. Gerbsäure gelöst. Bei fortgesetztem Eintropfen von Wasser in das Gemenge und Schütteln bilden sich 3 Schichten, deren untere syrupartig ist und im Cubiccenti-meter 0,297 Gr. Gerbsäure hält. Die mittlere Schicht ist wenig leichter als die unterste und hält im Cubiccentlineter 0,082 Gr. Gerbsäure in viel Wasser und wenig Aether gelöst. Bolley (Ann. Pharm 115, 63).

Bei 150° getrocknete (rohe) Gerbsäure bleibt beim Uebergiessen mit 10 Th. absolutem Aether pulvrig, während der überstehende Aether 2 bis 3 Proc. feste Bestandtheile, darunter hauptsächlich die der Gerbsäure belgemengten fremden Körper aufnimmt. Wasser, welches sich in der Gerbsäure oder im Aether findet, oder welches man zusetzt, wird von der Gerbsäure begierig verschluckt und macht sie zur zähen Masse oder zum Syrup zerfliessen, der sich nicht mit dem überschüssigen Aether mischt. Versetzt man eine Lösung von 100 Th. Gerbsäure in 100 Th. Wasser mit 150 Th. Aether, so trennt sich die Flüssigkeit nach dem Schütteln bei 18° in der Ruhe in 3 Schichten, deren untere von 1,07 spec. Gew. die Hälfte des Raumes einnimmt und 40,5 Proc. Gerbsäure, 42,2 Aether und 17,3 Wasser enthält. Die mittlere Schicht von 1,02 spec. Gew. hält 14,15 Proc. Gerhsäure, 10,09 Aether und 75,76 Wasser, dle obere von 0,752 spec. Gew. hauptsächlich Aether, der wenig feste Bestaud-thelle und Wasser gelöst hat. — Auch wenn man 20 Gr. Gerbsäure, 39 Gr. Aether und 20 Gr. Wasser durcheinanderschüttelt, werden in der Ruhe 3 Schichten erhalten, deren untere bei wiederholtem Schütteln bei 14,5° auf Kosten der oberen zunimmt, bis sie selbst 36,5, die untere 17,5 Raumtheile erfüllt; die mittlere Schicht erfüllt dabei unverändert 20 Raumtheile. Die untere Schicht mit der Pipette herausgenommen, zeigt sich in 4,5 bis 5,5 Th. Wasser löslich, reichlicher in lauwarmem als in kaltem. Aber fügt man zu dem 3 Schichten bildenden Gemenge Wasser, so bedarf man das 11fache Maass der untern Schicht, um sie zu lösen (wobei auch die obere zu 3/5 verschwindet), weil das Wasser nur, soweit es Aether zu lösen vermag, die untere Schicht löst. Mit Aether gesättigtes Wasser löst nur 1/50 der unteren Schicht. Es ist also die untere Schicht wasserhaltige Gerbsäure, die Aether gelöst halt, die mittlere Wasser, welches Aether und Gerbsäure und die obere Aether, der Wasser, Gerbsäure und die fremden Bestandtheile aufgenommen hat. LUBOLDT (J. pr. Chem. 77, 357). Dagegen ist nach Moha (Ann. Pharm. 61, 352) die untere der 3 Schichten Gerbsäure in Wasser gelöst, die mittlere Gerbsäure in Aether gelöst. Diese, sowie seine Angabe, dass Gerbsäure in

wasserfreiem Aether zum Syrup zerfliesse und dass durch Zusatz von mehr Gerbsäure der Aether völlig in diesen Syrup verwandelt werde, sind nicht

mit den obigen Versuchen vereinbar. Vergl. ferner Guibourt und Robiquet a. a. 0., Sandrock (N. Br. Arch. 72, 265).

Der dickflüssige Syrup, der sich aus dem Gemenge von Gerbsäure, Wasser und Aether am Boden abscheidet, vereinigt sich auf Zusatz von Weingeist mit dem überstehenden Aether zur dünnen filtrirbaren Flüssigkeit, Mohr.

Gerbsäure löst sich in Aceton unter Freiwerden von Wärme, die Lösung trocknet zur Gallerte ein und lässt ein Pulver vom

Ausehen der Gerbsäure, Knop.

Gerbsäure mit Aceton und Ammoniak. - Man löst Gerbsäure in 4 bls 5 Th. Aceton, erhitzt zum Sieden und fügt unter Umschütteln wässriges Ammoniak hinzu, bis die Flüssigkeit stark danach riecht. Es entstehen zwei Schichten, deren untere man wiederholt mit absolutem Weingeist zerrührt (wobei sie telgig, endlich fest und zerreiblich wird), auf dem Filter sammelt, presst und, bevor sie Wasser aus der Luft aufnimmt, über Vitriolöl stellt. Die nach 48 Stunden sprode gewordene Masse zerreibt man und trocknet 4 Wochen über Chlorcalcium. - Weisses oder bräunliches Pulver, luftbeständig, vom Geschmack und übrigem Verhalten der Gerbsäure. Löst sich In Wasser, nicht in absolutem Weingeist. Hält 49,2 bis 50,15 Proc. C, 4,7 bis 5,55 H, 2,8 bis 3,5 N, woraus Knop die Formel  $\rm C^{42}H^{25}N0^{26}=2(C^{18}H^{8}0^{12})+C^{6}H^{6}0^{2}+NH^{3}$  berechnet. Knop (Chem. Centr. 1860, 278; Ausz. Chim. pure 2, 372). Bis Aceton in der Verbindung nachgewiesen, möge es gestattet sein, sie für gerbsaures Ammoniak (VII, 889) zu halten. Kr.

Gerbsäure verbindet sich nicht mit Harnstoff. (Wien. Acad. Ber. 20, 208). - Sie löst sich selbst in siedendem Picamar (VII, 610) nicht auf. Reichenbach (Schw. 68, 355). — Sie löst sich in 6 Th. Glycerin, CAP u. GAROT (N. J. Pharm. 26, 81; Pharm. Viertelj. 4, 271), in Bittermandelöl fast nach jedem Verhältniss, aus der an der Luft sich bräunenden Lösung scheiden sich nur langsam Krystalle von Benzoesäure, Knop. Sie löst sich nicht in anderen flüchtigen und

fetten Oelen.

Gerbsäure fällt die Alkaloïde aus ihren Salzlösungen. Vergl. IV. 157. — Sie fällt Stärkmehllösung und Eiweiss. — Sie fällt aus Leimlösung weissen, im Ueberschuss des Leims, besonders in der Wärme löslichen Niederschlag, der bei Ueberschuss von Gerbsäure als graue, sehr elastische, nicht völlig unlösliche Haut erscheint. Zusatz von viel Kochsalz macht den gerbsauren Leim ganz, WACKENRODER, oder fast ganz unlöslich. FR. MÜLLER. - Sie vereinigt sich mit der thierischen Haut saber nicht in Verhältnissen, die sich auf Atomverhältnisse zurückführen lassen, Knapp (Dingl.149, 305 und 378)] zu lohgaarem Leder.

# Anhang zu Galläpfelgerbsäure.

Moringerbsäure und Morin.

Moringerbsäure.

## C18H8O 10 \$

R. WAGNEB (1850). J. pr. Chem. 51, 82; Ausz. Pharm. Centr. 1851, 33;
Ann. Pharm. 76, 347; Chem. Gaz. 1851, 21; N. J. Pharm. 19, 149. —
J. pr. Chem. 52, 449; Ausz. Ann. Pharm. 80, 315; Pharm. Centr. 1851, 385 und 406; N. J. Pharm. 22, 66; Compt. chim. 1851, 104.

Acide morintannique. — Verschieden von der Acide moringique Wal-ten's (Compt. rend. 22, 1143). Nach Delffs (N. Jahrb. Pharm. 14, 166;

Lieb. Kopp. 1860, 278) ist Moringerbsäure ein Gemenge eines gelben unkrystallisirbaren Gerbstoffs mit Morin und lässt sich durch Umkrystallisiren aus Wasser in farbloses Morin verwandeln.

Vorkommen. Im Gelbholz von Maclura lincloria (VIII, 76). Die Ablagerung in der Mitte der Blöcke besteht grösstentheils aus dieser Säure.

Bildung. Rufimorinsäure geht beim Kochen mit wässrigen Alkalien oder Barytwasser in Moringerbsäure über.

Darstellung. Man spaltet die Blöcke der Länge nach und trennt mittelst des Meissels die in der Mitte abgelagerten schmutziggelben, hier und da fleischrothen Stücke von rothbraunem, krystallischblättrigem Bruch. Diese werden zur Reinigung wiederholt aus kochendem Wasser umkrystallisirt, dann in mehr kochendem salzsäurehaltigem Wasser gelöst. Die beim Erkalten durch Abscheidung von röthlichem Harz sich trübende Lösung wird wiederholt filtrirt, bis sie klar bleibt, dann sich selbst überlassen, wo sich die Säure langsam als hellgelbes Krystallpulver abscheidet.

Eigenschaften. Hellgelbes Pulver, aus mikroskopischen blassgelben, durchsichtigen Nadeln bestehend. Schmeckt süsslich, zusammenziehend, wie die innere Rinde der Wallnuss. Röthet Lackmus.

		Bei 100°.		WAGNER. Mittel.	
	18 C 8 H 10 O	108 8 80	55,10 4,08 40,82	55,17 4,41 40,42	•
C	18H8O 10	196	100,00	100,00	

Isomer mit Morin. — Gerhardt (Trailé 3, 889) hält auch die Formeln C2+H12O16 oder C5+H26O30 für möglich. Hlasiwetz (Ann. Pharm. 107, 247) vermuthet die Formel C1+H6O8 und Homologie der Moringerbsäure mit Lecanorsäure (VI, 293) und Everninsäure. Hlasiwetz' Formel würde das Zerfallen in Kohlensäure und Brenzkatechin erklären. C1+H6O8=2CO2+C12H6O4. — Ueber die Formel der Moringerbsäure vergl. ferner Laurent (Compt. rend. 35, 161) und Wagnen's Entgegnung (J. pr. Chem. 57, 441), sowie STRECKER (Ann. Pharm. 90, 372).

1. Die bei 100° getrocknete Säure schmilzt im Zersetzungen. Metallbade bei 200°, gibt bei 250° stark sauer reagirendes Wasser aus und verwandelt sich in eine braunschwarze Flüssigkeit, die sich bei 270-300° völlig zersetzt, und unter Entwicklung von viel Kohlensäure braunes Gemenge von Carbolsäure und krystallisch erstarrendem Brenzkatechin (v. 785) übergehen lässt. WAG-NER hielt anfangs die Einerleiheit der Krystalle mit Brenzkatechin für zwelfelhaft, aber Eissfeldt (Ann. Pharm. 92, 106) bestätigte sie. - Mit überschüssigem Kalk destillirt, liefert Moringerbsäure in Wasser lösliche Flüssigkeit, die Brenzkatechin hält. - 2. Wässrige Moringerbsäure entwickelt nach dreimonatlichem Stehen im verschlossenen, dem Sonnenlichte ausgesetzten Gefässe Geruch und Geschmack nach Carbolsäure und lässt davon beim Destilliren übergehen. — 3. Moringerbsäure bildet beim Zusammenreiben mit Vitriolöl braungelbe Lösung, die nach längerem Stehen ziegelrothe Rufimorinsäure absetzt, beim Erhitzen schweflige Säure und starken Geruch nach Carbolsäure entwickelt. kein Zucker, oder bei sehr langem Kochen mit verdünnter Schwefelsäure nur eine Spur gebildet. WAGNER (J. pr. Chem. 57, 442 und 61, 504). - 4. Chlor bildet beim Einleiten in wässrige Moringerbsäure braunes Harz. 5. Entwickelt bei fortgesetztem Kochen mit concentrirter Salzsäure Geruch nach Carbolsäure und zersetzt sich völlig unter Abscheidung von Moder. Beim Kochen mit verdünnter Salzsäure entsteht rothe Lösung, aus der sich nach einigen Tagen Rufimorinsäure abscheidet. — 6. Bildet mit kochender verdünnter Salpetersäure ein braunes, leicht in heissem Weingeist lösliches Harz und Oxalsäure. Die rothbraune Lösung in concentrirter Salpetersäure gibt beim Abdampfen blassgelbe Tafeln von Styphninsäure (v, 693). -7. Die dunkelgelbe Lösung von Moringerbsäure in reinen oder kohlensauren Alkalien wird an der Luft bald braun, dann braunschwarz. — S. Detonirt mit chlorsaurem Kali zusammengerieben heftig. — 9. Entwickelt beim Zusammenreiben mit Braunstein und Schwefelsäure heftig Kohlensäure und wird unter Auftreten von Ameisensäure völlig zerstört. – 10. Beim Kochen von wässriger Moringerbsäure mit Bleisuperoxyd wird dieses rothgelb, die Flüssigkeit entfärbt sich, hält nur eine Spur Blei gelöst und das gebildete unlösliche Bleisalz liefert beim Zerlegen durch Hydrothion eine huminartige Säure. Trocknes Bleisuperoxyd entzündet sich beim Zusammen-relben mit Moringerbsäure unter Funkensprühen mit stechendem Geruch. — 11. Wird durch Chromsäure unter Geruch nach Carbolsäure völlig zerstört und bildet beim Erhitzen mit wässrigem 2fach-chromsauren Kali rothbraunen Niederschlag, -- 12. Scheidet beim Erhitzen mit wässrigem essigsauren Kupferoxyd Kupferoxydul ab, reducirt Einfach-Chlorquecksilber nach dem Erhitzen mit Kalilauge zu Oxydul, kohlensaures Silberoxyd schon in der Kälte, salpetersaures Silberoxud nach dem Kochen mit Ammoniak, Dreifach-Chlorgold in der Kälte. - 13. Entwickelt beim Kochen mit Blutlaugensalz Blausäure und scheidet gelbbraune Flocken ab. Bei längerem Kochen mit rothem Cyaneisenkalium scheidet sich unter Entwicklung von viel Blausäure Berlinerblau aus.

Verbindungen. Moringerhsäure löst sich in 6,4 Th. Wasser von 20° und 2,14 Th. kochendem Wasser mit gelber Farbe. — Die wässrige Säure wird durch Phosphorsäure, Schwefelsäure, Salzsäure und Arsensäure nicht verändert, und unterscheidet sich dadurch von der Gallengerbsäure. Die mit Borsäure versetzte Lösung der Säure in kochendem Wasser gibt beim Erkalten aus äusserst feinen Blättchen besteheude Gallerte.

Die Säure treibt nicht in der Kälte, aber beim Kochen aus kohlensauren Alkalien und Erden die Kohlensäure aus, ebenso aus Cyankalium die Blausäure. Sie löst sich in reinen und kohlensauren Alkalien mit dunkelgelber Farbe.

Moringerbsaurer Kalk. — Man kocht wüssrige Moringerbsäure mit kohlensaurem Kalk, so lange sich noch Kohlensäure entwickelt, filtrit kochend, sammelt die sich nach einigen Stunden absetzenden gelbbraunen Flocken auf dem Filter, löst sie in Weingeist und fällt das Filtrat durch Eingiessen in die 10fache Menge Wasser. Die niederfallenden mikroskopischen gelben Krystalle halten nach

dem Pressen und Trocknen bei 100° 7,7 Proc., nach nochmaligem Umkrystallisiren 7,18 Proc. Kalk (Ca0,2C<sup>18</sup>H<sup>6</sup>C<sup>8</sup>+H0=7,12 Proc. Ca0). - Dem Morin-Kalk (VII, 903) im Aussehen und Verhalten beim Erhitzen und gegen Lösungsmittel ganz ähnlich, aber wird durch wässriges salzsaures Eisenoxyd schwarzgrün gefällt, während Morin-Kalk dadurch geröthet wird.

Moringerbsäure fällt Brechweinstein gelbbraun, Einfach - Chlorzinn

rothgelb.

Moringerbsaures Bleioxyd. — a. Halb? — Wird kochende wässrige Moringerbsaure durch Bleiessig gefällt, so hält der chromgelbe, nicht krystallische Niederschlag nach dem Waschen und Trocknen 56,9 bis 57,5 Proc. Bleioxyd (2Pb0,  $C^{18}H^{6}0^{8} = 55.5$  Proc. Pb0).

b. Dreiviertel? - 1. Man fällt die wässrige Säure mit Bleizucker, löst den chromgelben Niederschlag in kochendem Wasser und sammelt das beim Erkalten niederfallende citrongelbe Krystallpulver. Die filtrirte Mutterlauge setzt bei längerem Stehen Flocken von veränderlicher Zusammensetzung ab, die bei zu langem Kochen allein erhalten werden. — 2. Kocht man Blei-oxydhydrat mit der wässrigen Säure und filtrirt heiss, so werden ebenfalls Krystalle erhalten, während die Mutterlauge sich durch theilwelse Zersetzung bräunt. - Wird auch durch verdünnte Salpetersäure dunkelbraun gefärbt.

Bei 100°.			WAGNER.		
54 C	324	32,17	32,01		
21 H	21	2,08	2,17		
27 O	216	21,45	21,65		
4 Pb0	446	44,30	44,27		
3C18H7O9,4PbO	1007	100,00	100,00	1.	

GRRHARDT (Traité 3, 891) zerlegt diese Formel in 3C36H12Pb2O18 +2Pb0,H0+4Aq

Wässrige Moringerbsäure gibt mit schwefelsaurem Eisenoxydoxydul grünschwarzen Niederschlag, in Essigsäure mit gelbbrauner Farbe löslich. — Sie fällt aus überschüssigem salzsaurem Eisenoxyd schwarzgrünen Niederschlag, der nach dem Waschen und Trocknen bei 100° 13,2 Proc. Eisenoxyd hält (Fe203, 3C18H507 = 13.8 Proc. Fe<sup>2</sup>O<sup>3</sup>). — Sie fällt Einfach-Chlorzinn gelbbraun, Zweifach-Chlorplatin nach einiger Zeit in gelben Flocken.

Löst sich leicht in Holzgeist, Weingeist und Aether. Die concentrirte ätherische Lösung ist bei auffallendem Lichte grünlich, bei durchfallendem gelbbraun. — Löst sich nicht in Steinöl, Terpenthinöl und fetten Oelen. — Wird durch Leimlösung völlig gefällt. Wagner.

## Rufimorinsäure.

#### C14H7O8?

WAGNER. J. pr. Chem. 52, 462.

Bildung. Beim Auflösen von Moringerbsäure in Vitriolöl, oder beim Kochen mit Salzsäure. Dabei entwickelt sich ausser Spuren von schwesliger Säure kein Gas.

Darstellung. 1. Man reibt gepulverte Moringerbsäure mit Vitriolol zusammen, sammelt die nach längerem Stehen abgeschiedene ziegelrothe Masse, wäscht sie mit kaltem Wasser, bis dieses kaum noch Lackmus röthet, löst in der kleinsten Menge kochenden Welngelst, verdunstet aus dem Filtrat den meisten Weingeist und fällt durch Eingiessen in die 50fache Menge kalten Wassers. Die voluminösen rothen Flocken werden auf dem Filter mit kaltem Wasser gewaschen, zwischen Papler gepresst und ohne Erwärmen

getrocknet. Bei grösseren Mengen vereinigt sich der Niederschlag zur zähen Masse, die leicht Schwefelsäure einschliesst, daher man besser mit kleinen Mengen arbeitet. 2. Man verdünnt die durch Digeriren von Moringerbsäure mit Vitriolöl erhaltene rothe Lösung mit Wasser, neutralisirt genau mit kohlensaurem Natron, säuert mit einigen Tropfen Essigsäure an, fällt mit kochender Lösung von essigsaurem Kupferoxyd und zerlegt den rothbraunen Niederschlag unter Wasser durch Hydrothion, wo die meiste Rufimorinsäure beim Schwefelkupfer bleibt, durch kochenden Weingeist ausgezogen und durch Verdunsten dieser Lösung erhalten werden kann.

Eigenschaften. Dunkelrothe, zum schön rothen Pulver zerreibliche Masse. Reagirt in Lösung schwach sauer.

			WAGNEB		
	Bei 100°.		Mittel.		
14 C 7 H 8 O	84 7 61	54,19 4,52 41,29	54,29 4,54 41,17		
C11H7O8	155	100,00	100,00		

Vielleicht einerlei mit Carminsäure. WAGNER.

Zersetzungen. 1. Wird bei 130° nicht verändert, aber entwickelt bei stärkerem Erhitzen Dämpfe, die sich zum Theil zu farblosen Krystallen von Brenzkatechin (V, 785) verdichten. — 2. Wird durch wässriges Chlor in braune Flocken verwandelt. — 3. Bildet mit heisser Sulpelersäure gelbe Lösung, welche Oxalsäure und eine von der Pikrinsäure verschiedene Säure hält. — 4. Die dunkelrothe Lösung in Kalilauge oder Barytwasser wird beim Kochen dunkelgelb, wobei die Rufimorinsäure in Moringerbsäure und deren Zersetzungsproducte durch Alkalien übergeht.

Verbindungen. Löst sich wenig in Wasser, aber bei Gegenwart der kleinsten Menge Ammonlak nach jedem Verhältniss. — Bildet mit Vitriolöl rothe Lösung, durch Wasser nur einem kleinen Theil nach fällbar. — Löst sich in Salzsäure.

Löst sich in reinen und kohlensauren Alkalien mit weinrother Farbe, die bei Gegenwart von Moringerbsäure Stich ins Gelbe zeigt. Die carminrothen Lösungen entfärben sich an der Luft nur sehr langsam. Weingelstiges Kall fällt aus weingelstiger Rufimorinsäure dunkelrothen und zähen Niederschlag. — Bildet mit salzsaurem Baryt, mit Alaun oder Einfach-Chlorzinn nach Zusatz von Ammoniak dunkelrothe Lacke.

Rufimorinsaures Bleioxyd. — Die Säure fällt Bleizucker dunkelroth, salpetersaures Bleioxyd kirschroth. — Man fällt weingeistige Säure mit weingelstigem Bleizucker, wäscht den Niederschlag mit Weingeist und trocknet bei 100°. — Dunkelscharlachrothes Krystallpulver, nicht in Wasser und Weingelst, aber mit gelbrother Farbe in Essigsäure, mit carminrother in Kalllauge löslich. Hält 59,1 bis 59,4 Proc. Pb0, ist also wohl 2Pb0, C 4H708 (Rechnung 59,1 Proc. Pb0).

Rufimorinsäure färbt salzsaures Eisenoxyd grün, ohne Fällung.

Rufimorinsaures Kupferoxyd. — Die Säure fällt aus essigsaurem Kupferoxyd braunrothe Flocken, die nach dem Waschen und Trocknen bei 100° im Mittel 27,7 Proc. Kupferoxyd halten, also 3CuO, 2C<sup>14</sup>H<sup>7</sup>O<sup>5</sup> sind (Rechnung = 27,75 Proc. CuO).

Rufimorinsäure fällt salpetersaures Quecksilberoxydul braunroth, Quecksilberoxyd röthlich. Sie fällt salpetersaures Silberoxyd nicht.

Löst sich leicht in Weingeist, sehr wenig in Aether.

# Morin. C18H8O10

Chevreul (1830). J. Chim. méd. 6, 158. — Chimie appliquée à la teinture 2, 150.

R. WAGNER. J. pr. Chem. 51, 82; Ausz. Pharm. Centr. 1851, 33; Ann. Pharm. 76, 347; Chem. Gaz. 1851, 21; N. J. Pharm. 19, 149. — J. pr. Chem. 52, 449; Ausz. Ann. Pharm. 80, 315; Pharm. Centr. 1851, 385 und 406; N. J. Pharm. 22, 66; Compt. chim. 1851, 104.

Der gelbe Farbstoff des Gell holzes von Mactura tinctoria (VIII, 76).

— Phrisskr's Angaben (VII, 499) vergl. Rev. scient. 16, 57; J. pr. Chem.

Darstellung. Man verdunstet den Gelbholzabsud bis auf ein dem augewandten Gelbholz gleiches Gewicht und sammelt nach 1 bis 2 Tagen den gelben Bodensatz auf dem Filter, von dem durch Einengen und Hinstellen des Filtrats noch etwas erhalten wird, während Moringerbsäure gelöst bleibt. Der gelbe Bodensatz nach dem Auspressen in kochendem Weingeist gelöst, scheidet beim Eingiessen dieser Lüsung in die 10fache Menge Wasser gelbbraune Flocken von Morin-Kalk aus, die durch Waschen mit kaltem Wasser, 3- bis 4maliges Lösen in Weingeist und Fällen mit Wasser gereinigt werden. Man kocht 100 Th. des so erhaltenen Morinkalks mit 12 Th. Oxalsäurekrystallen und 1500 Weingeist von 75 Proc., filtrirt kochend in die 100fache Menge Wasser, löst das sich als gelbweisses Krystallpulver ausscheidende Morin nochmals in Weingeist, fällt es wieder durch Wasser und trocknet es bei 100° unter Vermeidung von Luftzutritt, WAGNER.

Eigenschaften. Weisses Krystallpulver, das sich an (ammoniakhaltiger) Luft schwach gelb färbt. Reagirt in Lösung schwach sauer. Schmeckt schwach bitter, nicht herbe. WAGNER.

18 C 8 H 10 O	108 8 80	55,10 4,08 40,82	WAGNER. Mittel. 55,17 4,15 40,68	
C18H8O10	196	100,00	100,00	

lsomer mit Moringerbsäure (VII, 898).

Zersetzungen. 1. Verliert beim Erhitzen auf 180° Wasser, ohne bis 250° sich weiter zu verändern, schwärzt sich gegen 300°, entwickelt viel Kohlensäure und lässt ein Gemenge von Carbolsäure und krystallisch erstarrendem Brenzkatechin (V, 785) übergehen. -2. Löst sich in Vitriolöl mit dunkelgelbbrauner Farbe und Geruch nach Castoreum, scheidet beim Erwärmen oder Hinstellen einen rothen Körper ab und zersetzt sich beim Erhitzen unter Entwicklung von schwesliger Säure und Carbolsäure. — 3. Gibt mit concentrirter Salpetersäure eine rothe Lösung, die beim Abdampfen unter Entwicklung rother Dämpfe grosse, gelbweisse Tafeln von Styphninsäure absetzt. — 4. Wässriges Morin absorbirt an der Luft keinen Sauerstoff, aber mit Ammoniak versetztes wird an der Luft braun und schwarz, worauf Säuren statt des Morins eine moderartige Materie, vielleicht Metagallsäure (VII, 883) fällen. — 5. Reducirt aus schwefel-

saurem oder essigsaurem Kupferoxyd beim Kochen mit Kali Oxydul. Reducirt salpetersaures Silberoxyd besonders nach Zusatz von Ammoniak, WAGNER.

Verbindungen. Löst sich in 4000 Th. kaltem, in 1060 Th. kochendem Wasser. Löst sich in wässriger Schwefelsäure. Salzsäure, Phosphorsäure, Essigsäure, Oxalsäure oder Weinsäure ohne Färbung. Löst sich in Vitriolöl mit gelber Farbe, durch Wasser fällbar. — Löst sich in wässrigen reinen und kohlensauren Alkalien mit schön gelber Farbe. Wässriges Morin färbt sich durch Spuren fixer Alkalien, an der Luft durch Absorption von Ammoniak gelb.

Morin mit Baryt. — Wird Morin mit frisch gefälltem kohlensauren Baryt und Wasser gekocht, so lässt das Filtrat beim Verdunsten rothbraunes Pulver, welches bei 100° im Mittel 22,2 Proc. Baryt hält, etwa der Formel

C72H32O40,3BaO entsprechend. WAGNER.

Morin mit Kalk. - Der aus dem Gelbholzdecoct erhaltene Morin-Kalk, der sich aus Weingeist in kleinen schwefelgelben Krystallen ausscheidet. verliert bei 100° 2 At. Wasser und hält dann 6,83 Proc. Kalk, ist also 2C16H608,CaO,HO (Rechnung 7,12 Proc. CaO). WAGNER.
Wässriges Morin fällt Alaunlösung nach Zusatz von Ammoniak heligelb.

Morin mit Bleioxyd. - Weingelstiges Morin fällt aus weingeistigem Bleizucker heligelben Niederschlag, der beim Trocknen schwarzbraun wird

und 44.1, 45.6 bls 47.2 Proc. Bleloxyd halt. WAGNER.

Wässriges Morin fällt Einfach-Chlorzinn citrongelb. Es fällt Eisenvilriol ollvengrün, färbt Anderthalb-Chloreisen granatroth (bei Gegenwart von Moringerbsäure schwaregrün).

Morin löst sich leicht in Weingeist mit dunkelgelber Farbe, durch Wasser fällbar. - Es löst sich leicht in Aether. Wagner. Es wird aus wässriger Lösung nach Cheverul, nicht nach Wagner, durch Leimlösung gefällt.

# B. Gerbsäuren (und verwandte Körper) aus Chinarinden.

# 1. Chinagerbsäure.

#### C14H8O9 2

BERZELIUS. Lehrbuch 3. Aufl. 6, 246.
PELLETIER U. CAVENTOU. Ann. Chim. Phys. 15, 337.

R. SCHWABZ. Wien. Acad. Ber. 7, 249; J. pr. Chem. 56, 76; Ausz. Ann. Pharm. 80, 330; Pharm. Centr. 1852, 193.

Chinarinden halten eine von der Gallengerbsäure verschiedene Gerb-säure, welche ihnen die Eigenschaften ertheilt, Brechweinstein graugelb zu fällen, Eisenoxydsalze zu grünen und Leimlösung zu fällen; aber einige Chinarinden schwärzen Eisenoxydsalze. Bruzellus. — Der Gerbstoff aus brauner und rother Chinarinde fällt Eisenoxydsalze dunkelgrün, der aus gelber Chinarinde heller grün. Pelletire u. Caventou. - Schwarz untersuchte aus China regia dargestellte Chinagerbsäure.

Darstellung, 1. Man versetzt Chinarindendecoct mit etwas gebrannter Magnesia, wodurch Chinaroth gefällt wird, fällt das Filtrat mit Bleizucker, zerlegt den Niederschlag unter Wasser mit Hydrothion, fällt die vom Schwefelblei (Chinovin und etwas Chinaroth) abfiltrirte Flüssigkeit mit Bleiessig, löst den abfiltrirten Niederschlag in verdünnter Essigsäure (wo Chinaroth ungelöst bleibt) und fällt das Filtrat mit Ammoniak. Der lichtgelbe Niederschlag wird gewaschen, durch Hydrothlon zerlegt, vom Schwefelblei abfiltrirt und das Filtrat aufs Neue mit weingeistigem Bleizucker gefällt. Wird das so erhaltene chinagerbsaure Bleioxyd unter Wasser mit Hydrothion zerlegt und die vom Schwefelblei abfiltrirte Flüssigkeit im Vacuum neben Vitriolöl und einem Gemenge von Eisenvitriol und Kalistücken verdunstet, so bleibt schon etwas veränderte Chinagerbsäure zurück. Schwarz. — 2. Man zieht die Rinde bei 60° mit Wasser aus, dem 1 bis 2 Proc. Vitriolöl zugesetzt sind, versetzt das Filtrat mit kohlensaurem Kali, welches eine Verbindung der Chinagerbsäure mit überschüssigem Chiniu oder Cinchonin fällt, wäscht diese auf dem Filter mit wenig Wasser, wobei sie sich durch Oxydation eines Thells der Gerbsäure röthet; löst sie dann in verdünnter Essigsäure, wobei der oxydirte Extractivstoff in Verbindung mit Essigsäure zurückbleibt, fällt die Flüssigkeit mit Bleiessig (in der farblosen Lösung bleibt das weiter zu benutzende Chiniund Cinchonin), zersetzt das gefällte chinagerbsaure Bleioxyd durch Hydrothion und verdunstet das Filtrat im Vacuum. Berzelius. Oder man kocht den obigen sauren Auszug mit Magnesiahydrat, filtrirt, löst den Rückstand auf dem Fiiter, der Magnesia, Chinagerbsäure, Chinin und Clachonin hält, in verdünnter Essigsäure, filtrirt vom Chinaroth ab, fällt mit Blelessig und zerlegt den Niederschlag wie vorhin. Berzelius.

Die nach 2 erhaltene Chinagerbsäure kann durch Auflösen in wenig Wasser und Verdunsten des Filtrats im Vacuum, besser noch durch Auflösen in Aether und Verdunsten gereinigt werden. Berzelius.

Eigenschaften. Hellgelbe, zerreibliche, sehr hygroskopische Masse, die beim Reiben electrisch wird. Schmeckt säuerlich, sehr herbe, durchaus nicht bitter. Berzelius. Schwarz.

Berechnung nach Schwarz.			SCHWARZ.		
42 C	252	44,84	44,75		
30 H	30	5,33	5,49		
35 <b>0</b>	280	49,83	49,76		
C42H30O35	562	100.00	100,00		

Schwarz sieht in der analysirten Substanz ein Gemenge von 2 At. oxydirter Gerbsäure,  $C^{14}H^{10}O^{12}$ , und 1 At. unveränderter,  $C^{14}H^{8}O^{9} + 2$  Aq.

Zersetzungen. 1. Chinagerbsäure färbt sich bei 100° im Kohlensäurestrom dunkelroth und scheidet dann beim Uebergiessen mit Wasser ein rothbraunes Harz ab. Schwarz. Sie entwickelt bei der trocknen Destillation schwachen Geruch nach Carbolsäure und lässt ein Destillat übergehen, das sich gegen Alkalien bei Luftzutritt und gegen Eisenchlorid wie Brenzkatechin (v, 787) verhält. Schwarz. — 2. Ihre wässrige Lösung scheidet beim Verdunsten in der Wärme ein rothbraunes Pulver ab, nach dem Wiederaufnehmen des Rückstandes mit Wasser bleibt eine Verbindung von Chinagerbsäure mit Chinaroth ungelöst, endlich wird die Säure völlig in Chinaroth verwandelt. Berzelius. - 3. Verschluckt in wässriger Lösung, besonders nach dem Uebersättigen mit Alkalien oder alkalischen Erden Sauerstoff und färbt sich dunkler. Berzelius. Dabei entstellen Producte, die als Verbindungen eines Körpers, C12H7O6, mit Sauerstoff und Wasser zu betrachten sind, Schwarz.

a Wässrige Chinagerbsäure der Luft ausgesetzt, scheidet auf Zusatz von Wasser eine rothbraune Substanz aus, die gewascheu und bei 100° getrocknet 55,35 Proc. C, 5,68 H und 38,97 O hält, nach Schwarz =  $C^{36}H^{22}O^{19}$  oder =  $3C^{12}H^{7}O^{6} + HO$  (Rechn. 55,38 Proc. C, 5,64 H, 38,98 O).

Aus dem Filtrat schied verdünnte Schwefelsäure ähnliche rothe Flocken, leicht in Weingelst und wenig löslich in Wasser, die bei  $100^{\circ}$  38,87 Proc. C, 4,31 II und 56,32 O hielten, nach Schwarz —  $C^{:2}H^{9}O^{13}$  oder —  $C^{12}H^{7}O^{11}+2$  Aq. (Rechn. 38,91 C, 4,86 H, 56,23 O). — b. Chinagerbsäure mit Ammoniak und Luft in Berührung, verschluckt rasch Sauerstoff, entwickelt dann auf Zusatz von verdünnter Schwefelsäure Kohlensäure, aber ein kleineres Maass als Sauerstoff verschluckt wurde, und scheidet rothbraune Flocken, wohl von Chinaroth aus. — c. Chinagerbsaures Bleioxyd unter Luftzutritt bei  $100^{\circ}$  getrocknet, hielt dann in 100 Th. 54,3 Proc. PbO, nach Abzug dieses 47,92 Proc. C, 4,85 H, 47,23 O, war also in den Körper  $C^{12}H^{7}O^{9}$  verwandelt. (Rechnung 47,67 C, 4,63 II u. 47,70 O). Schwarz.

3. Wird beim Erhitzen mit wässriger Salzsäure unter Ausscheidung rother Flocken zerlegt, die sich in wässrigen Alkalien mit lauchgrüner Farbe lösen. Schwarz — 4. Verliert durch Erhitzen mit Kalilauge das Vermögen Leim zu fällen, und erlangt es auch nach dem Uebersättigen mit Säuren nicht wieder. Pelletier u. Caventou.

Chinagerbsäure löst sich leicht in Wasser.

Aus der concentitren wässrigen Lösung fällen Salzsäure und Schwefelsäure Verbindungen von Chinagerbsäure mit den Säuren, aber weniger leicht als aus wässriger Galläpfelgerbsäure. Berzelius.

Sie verbindet sich mit den Basen zu leicht veränderlichen Salzen, die besonders bei Ueberschuss der Basis in kohlensaures Salz und Chinaroth zerfallen. Berzelius. Aus concentrirter wässriger Chinagerbsäure fällt kohlensaures Kali eine schwer lösliche Verbindung, die bald roth wird. Berzelius,

Chinagerbsaures Bleioxyd. — Darstellung s, oben. Man trocknet im Vacuum neben Vitriolöl und einem feuchten Gemenge von Eisenvitriol und Kallstücken. Hält 53,5 Proc. Bleioxyd und nach Abzug dieses in 100 Th. 55,70 Proc. C, 4,60 H u. 39,70 C, ist also C<sup>28</sup>H<sup>13</sup>O<sup>15</sup> (Rech. 55,81 C, 4,31 II, 39,88 O) + 3PbO. Schwarz. Das bei 100° getrocknete Bleisalz hält 49,20 Proc. Bleioxyd. Reichhardt.

Löst sich leicht in Weingeist und Aether. Berzelius. Verhält sich gegen Stärke, Leim und Eiweiss wie Galläpfelgerbsäure. Die mit letzterer Säure vermischte wässrige Lösung trocknet zum durchsichtigen Extract ein. Berzelius.

#### 2. Chinaroth.

PELLETIER U. CAVENTOU. Ann. Chim. Phys. 15, 315.

R. Schwarz. Wien. Acad. Ber. 7, 255.

RRICHHARDT. Ueber die chemischen Bestandtheile der Chinarir len. Braunschw. 1855.

Oxydirter Gerbstoff der Chinarinde. Rouge cinchonique. Matière cotorante rouge insoluble du Quinquina. — Reuss (Gött. Anz. 1812, 601) unterschied zuerst den nicht bittern, in Wasser unföslichen Bestandtheil des welngelstigen Chinarindenextracts als Rouge cinchonique. Das Chinaroth von Schwarz zeigt von dem Pelletier u. Caventou's abweichende Eigenschaften, nach Reichhardt wegen Gehalt au Huminkörpern, aber nach Rochleder (Wien. Acad. Ber. 30, 169) hat nur Schwarz reines Chinaroth erhalten, während das von Pelletier u. Caventou noch Chinovin hielt. — Guiraud-Boissenot (N. J. Pharm. 25, 199) unterscheidet lösliches und unlösliches Chinaroth.

Bildung. Aus Chinagerbsäure durch Oxydation. Vergl. VII, 904.

Vorkommen. In der braunen, rothen und gelben Chinarinde. PKLLETIKR
u. CAVENTOU. In der Königschinarinde. Schwarz. Am meisten in der
L. Gmelin, Handb, VII. Org. Chem. IV. 08

China rubra, weniger in der China regia und flava fibrosa, nicht in der Huanoco-China. Reichhardt. Findet sich noch Reichel (Ueber Chinarinden u deren chemische Bestandth. Leipzig 1856) auch in dieser letzteren. Aus dem mit schwefelsäurehaltigem Wasser bereiteten Auszug der China rubra scheidet sich beim Stehen Chinaroth. Reichhardt. - In der Caraparinde. die aus Cayenne, vielleicht von einer Personia stammend, erhalten wurde. Petrez u. Robinet (J. Pharm. 7, 349). — Ein rother Farbstoff aus der Rinde von Suitenia Senegalensis von Caventou (N. J. Pharm. 16, 360) erhalten, zeigt Aehnlichkeit mit Chinaroth.

Darstellung. PRILETIER u. CAVENTOU ziehen die Rinde mit Weingeist aus, verdunsten die Tinctur zur Trockne, kochen den Rückstand wiederholt erst mit salzsäurehaltigem, dann mit reinem Wasser aus und entziehen ihm Fett durch Aether, wo das Chinaroth zurückbleibt. — 2. Man digerirt das mit schwefelsäurehaltigem Wasser und mit Aether erschöpfte Pulver der China rubra mit Weingeist von 90 Proc. 4 Mal, oder so lange der Weingeist noch gefärbt abläuft, verdunstet die Tincturen und reinigt den Rückstand durch Wiederauflösen in Weingeist und Verdunsten. Rысиндырт.

3. Man zieht mit Wasser erschöpfte Königschinarinde mit verdünntem wässrigen Ammoniak aus, fällt die rothbraune Flüssigkeit mit Salzsäure, sammelt die Chinovin und Chinaroth baltenden rothbraunen Flocken, wäscht sie und erhitzt sie mit dünner Kalkmilch versetzt zum Kochen, wodurch Chinovin-Kalk in Lösung geht, während Chinaroth mit Kalk im Rückstande blelbt. Man wäscht diesen mit kochendem Wasser, zersetzt ihn mit verdünnter Salzsäure, wäscht das ausgeschiedene Chinaroth vollständig, löst es wieder in Ammoniak und fällt mit Salzsäure, worauf der Niederschlag gewaschen, in Weingeist gelöst und die vom Unlöslichen abfiltrirte Lösung zur Trockne verdampft wird. Schwarz.

4. RRICHEL erschöpft Huanoco-Chinarinde mit Welngeist von 95 Proc., verdunstet den Auszug zur Trockne und entzieht dem Rückstande nachein-

ander alles in Aether und Wasser Lösliche.

Eigenschaften. Rothbraune, geruch- und geschmacklose, unschmelzbare Masse. Pelletier u. Caventou. Reichhardt. Chocoladenbraun, Schwarz, ziegelroth, Guiraud-Boissenot, hellrothbraun, aus China rubra dargestellt dunkler. RRICHEL.

dudition.	Berechn	ung nach Sc	Schwarz. Bei 100°.	
	12 C	72	53,33	53,63
	7 H	7	5,19	5,36
	70	56	41,48	41,01
	C12H7O7	135	100,00	100,00

Ist nach Guiraud-Boissenot C14H8O6 mit Spuren von Eisen und Kalk.

Zerselzungen. Entwickelt mit Wasser befeuchtet beim Erhilzen schön purpurrothen Dampf, der sich mit derselben Farbe verdichtet, bläht sich dann auf, ohne eigentlich zu schmelzen, und lässt braunes, dann schwarzes brenzliches Oei übergehen. Die purpurrothe Substauz wird beim Erkalten fester, bei Luftzutritt braun, sie löst sich in Weingeist, daraus durch Wasser, In Kalilauge, daraus durch Säuren fällbar und in Aether, in letzterem mit gelber Farbe. PRTROZ u. ROBINET (J. Pharm. 7, 355). Bei der trocknen Destillation von Chinaroth wird Pyrogallussäure, brenzliches Oel und eine carminrothe, in Weingeist und Aether lösliche, in Wasser unlösliche Substanz erhalten. Guiraud-Boissenot.

Löst sich in kochendem Wasser sehr wenig mit blassgelber Farbe, etwas mehr in säurehaltigem. PRILETIER U. CAVENTOU. Löst sich nicht in Wasser, schwer in verdünnten Säuren. Reichhaudt - Löst sich reichlich in wässrigem Ammoniak, Keli und Natron, durch Säuren fällbar,"- Die ammoniakalische Lösung fällt Chlorcalcium schön roth. RRICHHARDT. REICHEL. - Bildet mit Bittererde und Alaunerde schön rothen Lack, dessen Lösung in Säuren Leim nicht fällt. Wird aus essigsaurer Lösung durch Bleiessig

gefällt. Priletier u. Caventou. Die wässrige, Priletier u. Caventou, und die ammoniakalische Lösuug, Rrichhardt, fällen Brechweinslein schön roth.

Löst sich leicht in Weingeist. Zeigt sich nach Reichel. je nach Bereitungsart und Verschiedenheit der Rinde mehr oder weniger löslich in Weingeist.

Löst sich nicht oder sehr wenig in Aelher, Prilktier u. Caventou und A. Löst sich leicht mit dunkelrother Farbe in Aelher, Schwarz. — Löst sich leicht mit conc. Essigsäure, durch Wasser grösstentheils fällbar, Pelletike u. Caventou. Reichhardt.

Fällt im unveränder en Zustande nicht den Thierleim, PELLETIER u. CAVENTOU, aber in ammoniakalischer Lösung auf Zusatz von Weingeist nach längerer Zeit. Reichhardt. Die Lösung von Chinaroth in wässrigem Kali und Natron fällt den Leim, nicht aber wenn sie erhitzt wurde. Dagegen fällt mit Ammoniak, Baryt oder Kalk erhitztes Chinaroth den Leim, nicht vor dem Erhitzen. PELLETIER u. CAVENTOU.

## 3. Lignoin.

#### C40NH23O16.

RRICHEL. Ueber Chinarinden und deren Bestandtheile. Lelpzig. 1856.

0. HESSE. Ann. Pharm. 109, 341.

Der humusartige Bestandtheil alter Huanocochinarinde.

Man digerirt mit Aether, Weingeist und Wasser erschöpfte Chinarinde wiederholt mit Natronlauge, fällt die dunkelrothbraune Lösung mit Salzsäure, wäscht den Niederschlag, löst ihn aufs Neue in Natronlauge, fällt wieder mit verdünnter Schwefelsäure, wäscht den Niederschlag anfangs mit schwefelsäurehaltigem, dann mit reinem Wasser und trocknet ihn bei 100°. RKICHKL.

Eigenschaften. Schwarzbraune, wenig glänzende, leicht zerreibliche

N	[a	8	S	e	•

			HESSE. Mittel.	
40 C	240	59,25	59,36	
23 H	23	5,67	5,85	
N	14	3,47	3,52	
16 0	128	39,61	31,27	
C40H23NO16	405	100,00	100,00	

Nach Abzug von 1,76 Proc. Asche. — Aus der China rubra erhielt RRICHBL (N. Br. Arch. 92, 9) ebenfalls Lignoïn, das aber nach einer Analyse 61,15 Proc. Kohle, 4,65 Wasserstoff und Stickstoff nebst Sauerstoff enthielt.

Entwickelt beim Kochen mit Kalilauge Ammoniak, Hesse, beim Schmelzen mit Kalihyhrat ausserdem Geruch nach Waldmeister. Reichel. — Löst sich schnell in wässrigem Ammoniak und in Natronlauge. Reichel, auch in wässrigen kohlensauren Alkalien, ohne dann Sauerstoff aufzunehmen. Hesse. Die ammoniakalische Lösung wird durch Säuren gefällt, sie fällt aus Kalkund Barylsalzen rothbraune Gallerte, aus Bleisalzen hellsleischfarbenen Niederschlag. Reichel.

Löst sich fast ganz in Weingeist von 85 Proc. REICHEL.

# 4. Chinovagerbsäure.

#### C14H9O8?

HLASIWRTZ. Wien. Acad. Ber. 6, 266. Ausz. Ann. Pharm. 79, 130.

Vorkommen. In der Rinde der China nova oder surinamensis.

58\*

Darstellung. Man fällt das wässrige Decoct der Rinde mit Bleizucker, entfernt den zur Darstellung von Chinovaroth dienenden Niederschlag, theilt das Filtrat in 3 Theile, fällt einen derselben mit Bleiessig vollständig aus und vermischt ihn mit den beiden anderu Theilen der Flüssigkeit. Der entstandene Niederschlag. welcher Chinovin, den Rest des Chinovaroths und etwas Chinovagerbsäure enthält (aber nicht mit Vortheil zur Darstellung der letzteren dient), wird gleichfalls beseitigt und das nun erhaltene Filtrat mit Bleiessig gefällt. Man zerlegt den gewaschenen Niederschlag unter Wasser mit Hydrothion, entfernt Schwefelblei durch Filtriren, Hydrothion durch Erwärmen, dann völlig durch Zusatz von Bleizucker, filtrirt und vermischt das Filtrat mit viel starkem Weingeist, wodurch Flocken von chinovagerbsaurem Bleioxyd erhalten werden. Aus diesen scheidet man die Säure mit Hydrothion und verdunstet die vom Schwefelblei befreite Lösung im Kohlensäurestrom.

Bernsteingelbe, durchsichtige, zerreibliche Masse. Schmeckt herbe, etwas bitter.

·	3ei 100°.			HLASIWET	z.
28 C 19 H 17 O	168 19 136		52,01 5,88 42,11	Mittel. 51,82 5,85 42,33	to.W transhela
$2^{C^{14}H^908} + Aq.$	323	0	100,00	100,00	TOJAN MINNOR

Zersetzungen. 1. Oxydirt sich mit Alkalien gemischt an der Luft. — 2. Setzt bei längerem Stehen ihrer wässrigen Lösung an der Luft ein rothes Pulver ab, in Ammoniak und Weingeist löslich, wohl Chinovaroth. — 3. Wird beim Kochen mit verdünnter Schwefelsäure zerlegt unter Bildung einer Substanz, die alkalische Kupferoxydlösung wie Traubenzucker reducirt. — 3. Färbt sich mit Kupferoxydhydrat oder essigsaurem Kupferoxyd in Berührung dunkelgrünbraun unter Bildung von Kupferoxydul und Oxydation der Säure zu Viridinsäure. — 5. Reducirt Silber- und Goldsalze.

Verbindungen. - Löst sich in Wasser. Färbt sich mit Ammoniak braun, mit der Zeit dunkler. Fällt Brechweinstein nicht.

Chinovagerbsaures Bleioxyd. Die wässrige Säure fällt Bleizucker nicht. 1. Man fällt die Säure durch Bleiessig, wäscht und trocknet bei 100°. --2. Man fällt weingeistige Säure mit weingeistigem B!elzucker, wäscht mit Weingeist und trocknet bei 100°.

N	ach 1.	HLASIWETZ.	Na	ch 2.	HLASIWETZ. Mittel.
140 C 89 H	30,12	29,99	28 C	26,26	26,41
79 O	3,18 $22,69$	$\substack{3,08\\22,67}$	17 H 15 O	2,65 18,87	$\frac{2,67}{18,05}$
11 Pb0	44,01	44,26	3 Pb0	52,31	51,97
	100,00	100,00		100,00	100.00

<sup>1</sup> ist nach Hlasiwrtz als 10 (C<sup>14</sup>H<sup>2</sup>O<sup>7</sup>) + 11 PbO + 9 Aq., 2 als 2(C<sup>14</sup>H<sup>2</sup>O<sup>7</sup>,PbO) + PbO,HO zu betrachten. Elu 3. Bleisalz hlelt 4(C<sup>14</sup>H<sup>2</sup>O<sup>7</sup>),PbO. Vergl. Wien. Acad. Ber. 6, 270.

Chinovagerbsäure färbt salzsaures Eisenoxyd dunkelgrün. — Sie verbindet sich nicht mit Harnstoff (Wien. Acad. Ber. 20, 208).

Löst sich in Weingeist, nicht in Aether. Fällt Leimlösung nicht.

#### 5. Chinovaroth.

#### C12H6O5 ?

PRILETIER U. CAVENTOU (1820). J. Pharm. 7, 111.

HLASIWETZ. Wien. Acad. Ber. 6, 273; Ann. Pharm. 79, 138.

Vom Chinaroth zu unterscheiden. — Findet sich reichlich in der China nova fertig gebildet, HLASIWETZ.

Bildung. Durch Oxydation von Chinovagerbsäure (VII, 908).

Darstellung. 1 Man fällt den wässrigen Absud oder den weingeistigen Auszug der Rinde mit Bleizucker, zerlegt den Niederschlag (der fast nur Chinovaroth hält) unter Wasser mit Hydrothlon, wäscht das Gemenge von Chinovaroth und Schwefelblei mit Wasser und kocht es mit wenig Weingeist aus. Aus dem weingelstigen Filtrat wird durch Zusatz von viel Wasser Chinovaroth gefällt. Hlastwrtz. — 2. Man digerirt die Rinde mit verdünntem wässrigen Ammoniak, fällt das Filtrat mit Salzsäure und wäscht den Niederschlag, bis das Filtrat Eisenchlorid nicht mehr grünt, also keine Chinovagerbsäure mehr enthält. Dem Rückstande entzieht man beigemengtes Chinovin durch 4- bis 5mallges Auskochen mit Kalkmilch, zersetzt die iu Wasser unfösliche Verbindung von Chinovaroth mit Kalk durch Salzsäure, wäscht das ausgeschiedene Chinovaroth mit Wasser, löst es in verdünntem wässrigen-Ammoniak und fällt mit Salzsäure. Nach dem Auswaschen der Salzsäure mit heissem Wasser wird in Weingelst gelöst, vom Ungelösten abfiltritt und durch Vermischen des Filtrats mit Wasser das reine Chinovaroth gefällt. Hlasiwktz.

Eigenschaften. Fast schwarze, glänzende, harzähnliche Masse, zum dunkelrothen Pulver zerreiblich. HLASIWETZ.

	Bel 100°.		HLASIWETZ.	
12 C	72	61,01	61,21 5,08	
6н 50	$\frac{6}{40}$	5,15 $33,64$	5,08 33,91	
 30	40	33,04	00,31	
C12H6O5	118	100,00	100,00	

O. Hesse (Ann. Pharm. 109, 342) vermuthet die Formel  $C^{40}H^{20}O^{16}$  (Rechnung 61,85 Proc. C, 5,17 H, 32,95 O) in Rücksicht auf die Formel des Lignoïns (VII, 907).

Wird durch aufeinanderfolgende Behandlung mit Kalilauge und Säuren in eine Gerbsäure übergeführt. PKLLKTIKB u. CAVENTOU. — Bildet mit Salpetersäure Oxalsäure, PKLLKTIKB u. CAVENTOU.

Löst sich kaum in Wasser. Hlasiwrtz. Wird durch verdünnte Säuren nicht verändert. Löst sich leicht in wässrigem Ammoniak und Alkalien, Hlasiwrtz, weniger leicht als Chinaroth. Prliktir u. Cavrntou. Bildet mit Baryl und Kalk unlösliche Verbindungen. Hlasiwrtz. Fällt wässrigen Brechweinslein nicht. Prliktir u. Cavrntou.

Weingeistiges Chinovaroth wird durch weingeistigen Bleizucker völlig gefällt. Der rothbraune Niederschlag hält nach dem Waschen und Trocknen bei 100° 45,1 Proc. Pb0, 32,61 C und 2,33 H, also neben Bleioxyd oxydirtes Chinovaroth,  $C^{21}H^90^{11}$ . Hlasiwrtz.

Chinovaroth löst sich leicht in Weingeist und auch in Aether. Hlasiwatz.

# C. Gerbsäuren aus Pinus sylvestris und Phlobaphen.

THE STATE OF THE

21

# 1. Oxypinotannsäure C<sup>14</sup>H<sup>8</sup>O<sup>9</sup>?

KAWALIER. Wien. Acad. Ber. 11, 354.

Findet sich um Weihnachten in den Nadeln von Pinus sylvestris und wird als Bleisalz bei Darstellung von Pinipicrin (vergl. urten) erhalten. Man übergiesst das Bleisalz mit Essigsäure, die mit 8 Th. Wasser verdünnt ist, füllt das Filtrat mit Bleiessig, wo relueres Bleisalz niederfällt, zerlegt den gewaschenen Niederschlag durch Hydrothion und verdunstet im Wasserbade.

Graues oder bräunliches Pulver. Geruchlos. Schmeckt stark zusammenziehend.

 abicireba.	Bei 100°.		KAWALIEB.	
14 C 8 H 9 O	84 8 72	51,22 4,87 43,91	51,24 4,98 43,78	
 C14H8O9	164	100,00	100,09	

Nach Abzug von 1,6 Proc. Asche

Zerselzungen. 1. Brennt beim Erhitzen auf Platinblech und lässt Kohle. — 2. Nimmt nach dem Uebersättigen mit Ammoniak an der Luft rasch Sauerstoff auf und wird dunkelbraun. — 3. Wird durch Kochen mit Salzsäure carminroth und trübe. Wässrige Oxypinotannsäure mit Vilriolöl versetzt wird roth und scheidet auf Wasserzusatz Flocken aus. Kocht man mit verdünnter Schwefelsäure, so fällt ein rothes Pulver nieder, nach dem Entfernen desselben und der Säure bleibt eine amorphe Substanz in Lösung, die 42,60 Proc. C und 6,80 H hält und kein Zucker ist. Rochleden u. Kawalien (Wien. Acad. Ber. 29, 22). — 4, Färbt sich als Ammoniaksalz in Berührung mit salpelersaurem Silberoxyd braunroth und scheidet beim Erhitzen metallisches Silber aus.

Verbindungen. Löst sich leicht in Wasser. Die wässrige Säure wird durch Ammoniak gelb gefärht, sie gibt mit Barytwasser gelbe Färbung, beim Erhitzen rothbraune Flocken. Sie wird durch Eisenchtorid grün gefärbt, durch Kupfervitriol und etwas Ammoniak dunkelgrüubraun gefällt. Sie wird ulcht gefällt durch Brechweinstein und nicht durch salpetersaures Silberoxyd.

Oxypinotannsaures Bleioxyd. — Bleizucker fällt die wässrige Säure citrongelb, ins Grünliche, Bleiessig isabellfarben. — Darstellung vergl. oben.

			KAWALIER.	
28 C	168	<b>26,4</b> 3	26,11	
13 H	13	2,05	2,08	
15 0	<b>12</b> 0	18,86	18,48	1000
3 Pb0	335	52,66	53,33	0
 C28H13O15,3PbO	636	100,00	100,00	1

Die Analyse stimmt auch mit der Formel C<sup>18</sup>H<sup>10</sup>O<sup>10</sup>,2PhO überein. Kr. Oxypinotannsäure löst sich leicht in Weingeist. Sie fällt Leimlösung nicht.

# 2. Pinitannsäure.

#### C14H8O8 3

KAWALIER. Wien. Acad. Ber. 11, 357; 29, 19.

1. Findet sich um Weihnachten in den Nadeln alter Bäume von Pinus sylvestris und wird als Bleisalz bei Darstellung von Pinipierin erhalten. — Man erhitzt die Flüssigkeit, aus welcher durch Bleizucker die Oxypinotann-

säure ausgefällt wurde, zum Sieden, fällt mit tropfenweise zugesetztem Bleiessig aus und lässt erkalten. Der gewaschene Niederschlag wird durch Hydrothion zerlegt, die Flüssigkeit mit dem Schwefelblei erwärmt, filtrirt und im Kohlensäurestrom zur Trockne verdunstet.

2. Findet sich in den grünen Theilen von Thuja occidentalis. Vergl. beim Thujigenin. Wird theilweis mit dem Thujin durch Bleizucker, theilweis erst mit dem Thujigenin durch Bleiessig gefällt und bleibt in Lösung, wenn diese Niederschläge durch Hydrothion zerlegt und von Thujin und Thujigenin durch Herauskrystallisiren befreit sind. Man verdunstet diese Lösungen zur Trockne und zieht die Pinltannsäure durch wasserfreien Aetherweingeist aus. Das rasch im Wasserbade verdunstete Filtrat lässt die Säure zurück, die im Vacuum neben Vitriolöl getrocknet wird.

Gelbrothes, aus *Thuja* dargestellt bräunlichgelbes Pulver, von schwach bitterem, herbem Geschmack. Wird bei 100° weich und klebrig.

			KAWALIER,				
			Aus Pinus.	Aus Thuja.			
14 C 8 H 8 O	84 8 64	53,84 5,12 41,04	53,51 5,42 41,07	53,67 5,55 40,78			
 C14H8O8	156	100,00	100,00	100,00			

Zerselzungen. 1. Verbrennt auf Platinblech und lässt Kohle. — 2. Bläht sich bei 130° auf, lässt bei 160 bis 200° saures wässriges Destillat, bei stärkerem Erhitzen Theer übergehen. — 3. Die ammoniakalische Lösung verschluckt Sauersloff und wird rothbraun. — 4. Beim Erhitzen von wässriger Piunitannsäure mit verdünnten Sauren wird ein rothes Pulver ausgeschieden, während eine amorphe Substanz gelöst bleibt.

Das rothe Pulver (mit Plnitannsäure aus Fichten dargestellt) hält 58,22 Proc. C, 4,65 H und 37,13 O, der Formel  $C^{42}H^{28}O^{20}$  eutsprechend (Rechn. 58,33 C, 4,63 H und 37,04 O). — Aus Thuja dargestellt löst es sich nach dem Auswaschen mit kaltem Wasser schwierig in kochendem Wasser und scheidet sich beim Erkälten in ziegelrothen Flocken aus. Im Vacuum getrocknet hält es im Mittel 58,37 Proc. C, 4,69 H und 36,94 O.

b. Die vom rothen Pulver und der Säure befreite Flüssigkeit lässt beim Verdunsten im Wasserhade amorphen braungelben Rückstand, der Kupferoxyd in alkalischer Lösung wie Traubenzucker reducirt, aber nicht süss schmeckt und übrigens nicht mit Zucker übereinkommt. Er hält, der Formel C¹²H³0°9 oder C²6H²¹0²¹ entsprechend, 47,0°2 Proc. C, 5,84 H und 47,14°0.

Pinitannsäure löst sich leicht in Wasser. Die Lösung färbt Eisenchlorid dunkelbraunroth und fällt Kupfervitriol und salpetersaures Silberoxyd, letzteres auf Zusatz von Ammoniak.

Pinitannsaures Bleioxyd. — Die wässrige Säure fällt aus Bleizucker gelben, in wenig freier Essigsäure leicht löslichen Niederschlag, aus Bleiessig bei Mittelwärme citrongelben, bei Siedhitze und Ueberschuss an Bleiessig feurig-chromgelben Niederschlag. Hält 54,16 Proc. Bleioxyd und nach Abzug dieses 53,11 Proc. C, 5,42 H u. 41,47 O, wesshalb Kawalikk in ihm C<sup>56</sup>H<sup>33</sup>O<sup>33</sup> = 4C<sup>14</sup>H<sup>5</sup>O<sup>8</sup> + HO in Verbindung mit Bleioxyd annimmt. (Rechnung 53,08 Proc. C, 5,21 H, 41,71 O).

Pinitannsäure löst sich leicht in Weingeist und Aether. Sie fällt Leimlösung nicht. Sie färbt in wässriger Lösung, mit wenig salzsaurem Zinnaxyd zum Sieden erhitzt, mit Alaun oder Zinnsalz gebeitzte Wollenzeuge dauerhaft citronen- bis chromgelb.

## 3. Cortepinitannsäure. C16H7O72

7/ 9-2119- 17071

KAWALIEB. Wien. Acad. Ber. 11, 363.

Vorkommen. In der Rinde und Borke alter Bäume von Finus sylvestris um Welhnachten, KAWALIER, Rochleder (Wien, Acad. Ber. 29, 23).

Darstellung. 1. Aus Rinde. Vergl. VII, 504, belm Pinicorretin. Man vertheilt das dort erhaltene Bleisalz in Wasser, zerlegt es mit Hydrothion, filtrirt die erhitzte Flüssigkeit vom Schwefelblei ab und verdunstet sie im Kohlensäurestrom zur Trockne. - 2. Aus Borke. Man kocht gereinigte und gröblich zerstossene Borke mit Weingelst von 40° aus, lässt das Filtrat erkalten, trennt das ausgeschiedene Wachs durch Filtriren und destillirt den meisten Weingelst ab, wo sich eine neue Menge Wachs abscheidet. Die ab-filtrirte und abgepresste Flüssigkeit mit Wasser und Bleizuckerlösung vermischt, gibt einen Niederschlag von unreinem corteplnitannsauren Bleloxyd  $(\alpha)$ , dann das Filtrat mit Bleiessig einen zweiten schmutzig gelben, ebenfalls von cortepinitannsaurem Bleioxyd  $(\beta)$ . Man behandelt ersteres Bleisalz mit verdünnter Essigsäure, fällt das rothe Filtrat mit Blelessig, wäscht den braunrothen Niederschlag, zerlegt ihn durch Hydrothion und verdunstet die helss filtrirte Flüssigkeit im Kohlensäurestrom, wo Cortepinitanusäure bleibt, im Vacuum zu trocknen.

Figenschaften Labhaft rothes Pulver

Higenschaften.		Debnare	Tothes Turver.	Kaw	ALIER.
				a.	b. Mittel.
	32 C	192	55,65	55,45	56,12
	17 H	17	4,92	5,30	4,76
	17 0	136	39,43	39,25	39,12
	C32H17O17	561	100,00	100,00	100,00 + 1/4

a aus Rinde, b aus Borke erhalten. Für b gibt Kawalien die formel

C64H33033, von der obigen durch ½ At. Wasser unterschieden, und betrachtet a als 2(C16H707) + 3H0, b als 4(C16H707) + 5H0.

Zersetzungen. Das oben erhaltene Bleisalz β hält in 100 Thellen nach Abzug des Bleioxyds 54,61 Proc. C, 5,18 H und 41,21 O, also Cortepinitanne. säure, C16H9O9 (Rechnung 54,24 Proc. C, 5,08 H, 40,68 O), verbunden mit Bleloxyd (so scheint Kawalier's Meinung zu sein). Wird dasselbe mit Hydrothion unter Wasser zerlegt und das Filtrat an der Luft verdunstet, so bleibt anscheinend unveränderter Rückstand, der aber 48,68 Proc. C, 4,95 H und 46,37 0 hält, also wohl C32H19O23, Pinicortannsäure ist.

Wird in wässriger Lösung durch Eisenchlorid grün gefärbt.

Cortevinitannsaures Bleioxyd. - Aus Rinde nach VII, 504 erhalten.

I	m Vacuum.		KAWALIER.
48 C	288	34,69	34,17
23 н	23	2,77	2,86
2 <b>3 0</b>	184	22,17	21,99
3Pb0	335	40,37	40,98
C48H23O23,3PbO	830	100,00	100,00

Nach Abzug des Bleioxyds C48H23O23 oder 3C16H7O7 + 2HO, KAWALIEP

## 4. Pinicortannsäure.

C32H49O23 ?

KAWALIKR. Wien. Acad. Ber. 11, 360.

Vorkommen. In der Rinde von Pinus sylvesiris.

Bildung. Cortepinitannsäure geht beim Verdunsten Ihrer Lösung an der Luft in Pinicortanusäure über. Vergl. VII, 912.

Darstellung. Vergl. VII, 504, beim Pinicorretin.

Eig	enschaften.	Rothh	raunes Pul	ver.	
	9.	Im	Vacuum.		KAWALIER,
	32 C	T <sup>A</sup>	192	48,60	48,57
	19 H		19	4,81	4,93
e e	23.0		184	46.50	46.50

KAWALIER.

Geht beim Kochen mit salzsäurehalligem Wasser in lebhaft rothes Pulver über, das nach dem Trocknen im Vacuum 51,56 Proc. C, 4,47 H u. 43,97 O hält, also C48H25O31 (oder 3C16H8O10 + HO) ist. KAWALIER. (Rechaung 51,34 C, 4,45 H).

Löst sich nach dem Trocknen sehr schwierig in Wasser. Färbt in wässriger Lösung Eisenchlorid grün.

## 5. Tannopinsäure.

## C28H 45O 43 ?

ROCHLEDER U. KAWALIER. Wien. Acad. Ber. 29, 22.

Findet sich im Frühjahr in den Nadeln von *Pinus sylvestris* und wurde bei Bereitung der Oxypinotannsäure nach VII, 910 statt dieser erhalten. — Um Ostern gesammelte Nadeln hielten Tannopinsäure, um Weihuachten gesammelte Oxypinitannsäure.

Oxydirt sich leicht, besonders an warmer feuchter Lust. Liefert beim Erhitzen mit Schwefelsäure oder Salzsäure ein rothes Zersetzungsproduct, dem ähnlich, welches die Pinitannsäure unter diesen Umständen ausscheidet.

	Bei 100°.		KAWALIEB.	
28 C 15 H	168 15	$58,54 \\ 5,22$	59,45 5,28	
13 0	104	36,24	36,27	
C28H15O13	287	100,00	100,00	

## 6. Tannecortepinsäure.

## C28H 13O 12 ?

ROCHLEDER U. KAWALIER. Wien. Acad. Ber. 29, 23.

 $\it Vorkommen$ . In der Rinde von  $\it Pinus\ sylvestris$ , wenn die Bäume 20-25 Jahr alt sind

Darstellung. Man kocht die zerschnittene Rinde mit Weingelst von 40° aus, destillirt den Weingelst völlig ab (die letzten Antheile, nachdem man den Rückstand vorher mit Wasser verdünzte), filtrirt aus dem Rückstande ausgeschiedenes klebriges Harz ab, fällt das Filtrat mit Bletzuckerlösung, sammelt und wäscht den Niederschlag, und versetzt die abfiltrirte Flüssigkeit mit Bletessig, wodurch aufs Neue ein Niederschlag hervorgerufen wird, wie der erste tannecortepinsaures Bleioxyd haltend

a. Man behandelt den durch Bleizucker entstandenen Niederschlag 3 Mal mit zur völligen Lösung unzureichenden Mengen verdünnter Essigsäure, filtrirt vom ungelösten Theil ab, bei welchem Harz bleibt, fällt die vereinigten essigsauren Lösungen mit Bleicssig, samme't und wäscht den Niederschlag und zerlegt ihn unter Wasser mit Hydrothion. Die vom Schwefelblei abfiltrirte Flüssigkeit im Kohlensäurestrom zur Hälfte ihres Volums verdunstet, scheidet braunrothe Kruste von Tannecortepinsäure ab.

h. Man zerlegt den durch Bielessig gefällten Niederschlag unter Wasser mit Hydrothion, verdunstet das Filtrat im Kohlensäurestrom, löst den Rückstand in Weingelst, fällt mit weingelstigem Bielzucker, wäscht und zerlegt den Niederschlag unter Wasser mit Hydrothion, verdunstet das Filtrat wieder im Kohlensäurestrom und trocknet den Rückstand bei 100°.

Eigenschaften. Röthlich braunes Pulver, bei 100° noch nicht klebend. Schmeckt zusammenziehend.

12 0 C <sup>28</sup> H 13O 12	$\frac{96}{277}$	34,66 100,60	34,82	
28 C 13 H	168 13	60,65 4,69	60,42 4,76	0.20
			KAWALIRR. Mittel.	

Nach Abzug von 0,14 bis 0,8 Proc. Asche.

Scheidet beim Erhitzen ihrer wässrigen Lösung mit verdünnter Schwefelsäure oder Salzsäure schön rothen Niederschlag ab, von nahezu derseiben Zusammensetzung wie Tannecortepinsäure. Das von Schwefelsäure und Resten des rothen Körpers durch etwas Bleiessig, vom Blei durch Hydrothion befreite Filtrat lässt beim Verdunsten süsslichen farblosen Rückstand, der alkalische Kupferoxydlösung wie Zucker reducirt und auf Platin mit Geruch nach Zucker verbrennt. Die aus 100 Theilen Tannecortepinsäure erhaltene Menge reducirt eben so viel Kupferoxyd wie 5,43 Th. Traubenzucker.

Färbt sich mit wässrigem salzsauren Eisenoxyd dunkelgrün, dann rothbraun, und gibt endlich einen schwarzgrünen Niederschlag.

## 7. Pityxylonsäure.

WITTSTRIN. Pharm. Viertelj. 3, 14.

Von πιτυς, Fichte und ζυλον, Holz. — Findet sich im Stamme von Pinus sylvestris und wahrscheinlich auch von Pinus Abies.

Darstellung. Man kocht feingeraspeltes Fichtenholz mit Wasser aus, kolirt und verdunstet die mit kohlensaurem Baryt versetzte Flüssigkeit bis auf einige Unzen, filtrirt, verdunstet welter und zieht den Rückstand mit Aether aus Die mit Aether erschöpfte Masse mit warmem Weingelst behandelt, gibt an diesen Pityxylonsäure ab, die beim Verdunsten der Lösung zurückbleibt.

Braungelbe, amorphe Masse. Hygroskopisch. Schmeckt stark bitter. Reagirt sauer.

Löst sich schwer in kaltem, leicht in kochendem Wasser mit blassgelber Farbe, die Lösung wird beim Erkalten trübe. — Löst sich leicht in alkalischem Wasser.

Bleisalz. — Man löst die Säure in ammonlakhaltigem Wasser und fällt die Lösung mit Bleizucker. — Bitteres, beim Zerreiben electrisches Pulver. Löst sich etwas in Wasser.

	Bei 110°.		WITTSTEIN, Mittel.	1
25 С 20 И 8 О РьО	150 20 64 111,8	44,43 5,92 18,99 30,66	44,58 5,81 19,11 30,50	1 1-
С25Н20О8,РЬО	345,8	100,00	100,00	

So nach WITTSTEIN.

## 8. Phlobaphen.

#### C20H8O8 ?

STÄHELIN U. HOFSTETTER. Ann. Pharm. 51, 63.

Ist nach Stähelin u. Hofstetter ein gemeinschaftlicher Bestandtheil der Borke oder Rinde von Pinus sylvestris, Betula alba, der gelben Chinarinde und der Rinde von Ptalanus acerifolia. Kawalike (Wien. Acad. Ber. 11, 344) bestreitet die selbstständige Existenz des Phlobaphens, während J. Wolff (Pharm. Viertelj. 3, 1) dasselbe wieder im Birkenschwamm und Wittstein (Pharm. Viertelj. 3, 10) in der Fichtenrinde findet. Hesse (Ann. Pharm. 109, 343) hebt die Aehnlichkeit des Phlobaphens mit Chinaroth (VII, 905) hervor, während es nach Anderen dem Rhodoxanthin gleicht. Bei der Unmöglichkeit diese unvollständig untersuchten Körper zu ordnen, bin ich Stähelin u. Hofstetter gefolgt. Kr.

Bei der nachstehenden Behandlung der Rinden wird theils Phlobaphen, theils werden Stoffe erhalten, die sich vom Phlobaphen durch Wasser- oder Sauerstoffgehalt unterscheiden.

- I. Phlobaphen aus der Borke von Pinus sylvestris. Dem weingeistigen Extract der mit Aether erschöpften Borke entzieht Aether Wachs, während ein in Wasser unlöslicher brauner Rückstand bleibt.
- a. Wird der braune Rückstand (oder das pach 1 b erhaltene Phlobaphen) in wässrigem Ammoniak gelöst und mit verdünnter Schwefelsäure gefällt, so fallen rothbraune Flocken nieder, von denen das gelbe Filtrat bei Luftzutritt noch mehr ausscheidet. Diese halten 59,98 Proc. C, 4,44 H und 35,58 O und sind St. u. H.'s Phlobaphenhydrat, C<sup>20</sup>H<sup>8</sup>O<sup>8</sup> + Aq. Dasselbe Phlobaphenhydrat wird auch der mit Aether und Weingeist erschöpften Borke durch wässrige Alkalien entzogen und aus der rothbraunen Lösung durch verdünnte Schwefelsäure gefällt. Nach mehrmaligem Auflösen in Weingeist und Verdunsten der Lösung hält es 59,58 Proc. C, 4,59 H und 35,83 O, ist unlöslich in Wasser und verdünnten Säuren, fällbar aus der ammoniakalischen Lösung durch Baryt- und Kalksalze und nach dem Trocknen schwer löslich in Weingeist.

b. Wird der braune Rückstand in ammoniakalischer Lösung mit Bleizucker gefällt, so zeigt das niederfallende Bleisalz bei verschiedener Darstellung die Zusammensetzung  $\alpha$  und  $\beta$ .

Bleisalz α.		STÄHELIN U.	Bleisal	z β.	Stährlin u.
		HOFSTETTER.			HOFSTETTER.
60 C	34,84	<b>35,2</b> 5	20 C	18,00	18,09
25 H	2,42	2,70	11 H	1,64	1,80
25 O	19,36	29,60	110	13,19	13,20
4 Pb0	43,38	42,15	4 Pb0	67,17	66,91
3C20H8O8,4PbO+Aq	. 100,00	100,00 C <sup>20</sup> I	808,4PhO+3	Aq. 100,00	100,00

- c. Löst man den braunen Rückstand in wenig kochendem Weingeist und fällt unter Umrühren mit heissem Wasser, so entsteht ein rothbrauner Niederschlag von Phlobaphen, während im Filtrat eine Gerbsäure gelöst bleibt.

   Das sogleich abfiltrirte und mit kochendem Wasser gewaschene Phlobaphen ist rothbraun, stickstoffrei, geschmacklos und unveränderlich an der Luft im feuchten und trocknen Zustande. Es schmilzt nicht beim Erhitzen, brennt mit russender Flamme und lässt viel Kohle. Es löst sich wenig in Essigsäure, nicht in Wasser und anderen verdünnten Säuren, aber leicht in wässrigen Alkalien mit tiefbraunrother Farbe und nach dem Trocknen nicht mehr in Weingelst. Es hält im Mittel 62,78 Proc. C, 4,30 H und 22,92 O, der Formel C<sup>20</sup>H<sup>2</sup>O<sup>8</sup> (Rechnung 62,50 C, 4,16 H und 33,34 O) entsprechend.
- d. Die vom Phiobaphen abfiltrirte, gelbe, sauer und herb schmeckende Flüssigkeit setzt beim Stehen oder Eindampfen bei Luftzutritt Phiobaphen-

hydrat als rothbraunes Pulver mit 59,81 C, 4,59 H und 35,600 ab. Sie fällt Metall-, Erdsalze und salzsaures Eisenoxyd, letzteres dunkelgrün. Wird sie gleich nach dem Filtriren heiss mit Bleizucker gefällt, so hält der graue Niederschlag im Mittel 37,92 Proc. C, 2,49 H, 24,80 0 und 34,79 Pb0, der For-

mel C20H8O10,PhO entsprechend.

II. Phlobaphen aus der Rinde von Platanus acerifolia. Wird aus der mit Aether erschöpften Rinde durch verdünnte Kalilauge ausgezogen und durch verdünnte Schwefelsäure gefällt. Man wäscht die rothbraunen Flocken, löst sie mehrmals in kochendem Weingelst und verdunstet die Lösung. Roth-braunes amorphes Pulver, von schwach herbem Geschmack, etwas löslich in kaltem, mehr in kochendem Wasser und löslich in Ammoniakwasser und in Weingeist. — Hält im Mittel 57,23 Proc. C, 4,80 H und 37,97 O, der Formel  $C^{20}H^{8}O^{8} + 2Aq$ . (Rechn. 57,14 C, 4,76 H und 38,10 O) entsprechend.

III. Phlobaphen aus der gelben Chinarinde. Verdunstet man den weingelstigen Auszug der mit Aether erschöpften Rinde, so lange er noch klar bleibt und versetzt ihn mit schwefeisäurehaltigem Wasser, so fällt ein starker the following t Ammoniak ein unlöslicher Theil, C<sup>21</sup>H<sup>12</sup>O<sup>7</sup> geschieden werden. Wird die Lösung mit Essigsäure gefällt und der Niederschlag mit Weingelst behandelt, so bleiht Phlobaphen zurück, während noch von dem Körper C21H12O7 in Lösung geht. Das hier erhaltene Phiobaphen ist ein braunrothes Pulver, nicht schmelzbar beim Erhitzen, unlöslich in Wasser, Säuren, Weingeist und Aether und leicht löslich in wässrigen Alkalien. Es hält der Formel C<sup>20</sup>H<sup>8</sup>O<sup>8</sup> entsprechend, 62,55 Proc. C, 4,41 H und 33,04 O, in seiner durch Bleizucker aus der ammoniakalischen Lösung gefällten Verbindung 18,57 Proc. C, 1,39 H, 10,19 0 und 69,85 PhO, welche letztere also C20H8O8,4PhO ist. - Aus der mit Aether und Weingeist erschöpften Chinarinde zieht verdünnte Kalilauge Phlobaphenhydrat, durch Schwefelsäure fällbar, mit 59,35 Proc. C, 4,59 H und 36,06 0. Wird dieses aus weingeistiger Lösung mit weingeistigem Bleizucker gefällt, so hält der Niederschlag im Mittel 70,28 Pb0, wie es die For mel C20H8O8,4PbO (Rechnung 69,77 PbO) erfordert.

IV. Phlobaphen aus der Borke von Belula alba. Der mit Aether erschöpften Borke wird durch Weingelst Phlobaphen, mit 62,37 C, 4,35 H und 33,28 Proc. 6 entzogen. Es bleibt Phlobaphenhydrat in der Borke, durch Kalilauge ausziehbar, das mit Salzsäure gefällt 59,87 Proc. C, 4,67 H und

35,46 0 halt.

#### D. Gerbsäuren aus Aspidium Filix Mas.

## 1. Tannaspidsäure.

## C26H14O11?

Luck. Jahrb. pr. Pharm. 22, 159; Ausz. Pharm. Centr. 1851, 657 u. 676; Chem. Gaz. 1851, 452 und 467.

Vorkommen. In der Wurzel von Aspidium Filix Mas.

Wird grobgepulverte Farrenkrautwurzel mit Weingeist von 75 bis 80 Proc. ausgekocht, so gibt das Decoct auf Zusatz von Wasser, etwas Salzsaure und von Glaubersalzpulver einen Niederschlag, der Tannaspidsäure und Pteritannsäure enthält. Dieser wird gesammelt, mit Glaubersalzlösung gewaschen, gepresst, wieder mit Wasser angerleben und mit salzsäurehaltigem Wasser bei 60 bis 80° ½ Stunde digerirt, wodurch Ammoniak und andere Basen entfernt werden. Der Rückstand mit Wasser ausgewaschen, getrocknet und mit weingeistfreiem Aether erschöpft, gibt an diesen Pteritannsäure ab. Man filtrirt, erwärmt den Rückstand mit starkem Weingelst, versetzt mit einigen Tropfen Bleizuckerlösung, dann mit Hydrothion (wodurch die Flüssigkeit filtrirbar wird), filtrirt und verdunstet das Filtrat im Wasserstoffstrome, zuletzt im Vacuum über Vitrlolöl. Die so erhaltene Tannaspidsäure ist rein, wenn sie sich durchaus nicht in Wasser und Aether, völlig in Weingeist löst.

Eigenschaften. Schwarzbraune, amorphe glänzende Masse, zum spaniolfarbenen Pulver zerreiblich. Geruchlos, schmeckt schwach zusammenziehend. Reagirt schwach sauer.

	a.			ь.		Luck. Mittel. Im Vacuum.
26 C 14 H 11 O	156 14 88	60,46 5,42 34,12	28 C 14 H 12 O	168 14 96	60,43 5,04 34,53	60,27 5,65 34,08
C26H14O11	258	100,00	C28H14O12	278	100,00	100,00

Luck gibt erstere Formel; die 2. hier vorgeschlagene stimmt mit den Analysen der freien Säure, weniger gut mit denen des Bleisalzes und der Derivate der Tannaspidsäure. Kr.

Zersetzungen. 1. Die klare Lösung der Tannaspidsäure bei 100° unter Luftzutritt verdunstet, gibt einen zum Theil in Weingeist unlöslichen Rückstand. — 2. Entwickelt im Röhrchen erhitzt saures Wasser, Geruch nach verbranntem Weinstein und lässt Kohle. — 3. Verbrennt auf Platinblech erhitzt ohne Rückstand. — 4. Bildet mit Vilriolöl rothbraune, belm Erwärmen dunkler werdende Lösung, zum Theil durch Wasser fällbar. — 5. Die weingeistige Saure wird durch Iodtinctur bei 40 bis 60° in eine iodhaltige braune Substanz verwandelt, die durch Wasser fällbar ist und vom überschüssigen Iod durch weingeistfreien Aether befreit werden kann. - 6. Wird durch trocknes Chlorgas in Bichlortannaspidsäure, durch feuchtes Chlorgas in Quadrichloroxytannaspidsäure, durch wässriges Chlor in Trichlortannaspidsäure verwandelt. - 7. Färbt sich beim Erwärmen ihrer weingeistigen Lösung mit Salzsäure schön purpurroth, worauf Wasser rothes Pulver fällt. Dieses betrachtet Luck als Aethyltannaspidsäure (Weintannaspidsäure), vergl. unten. Beim Erwärmen von in Holzgeist gelöster Tannaspidsäure mit Salzsäure,
 wird keine Methyltannaspidsäure gebildet.
 8. Wird durch Erwärmen mit verdünnter Salzsäure und chlorsaurem Kali unter reichlicher Chlorgasentwicklung zu Luck's Trichloroxytannaspidsäure, die mit Trichlortannaspidsäure einerlei zu sein scheint. — 9. Löst sich in kalter rauchender Salpetersäure ohne Gasentwicklung mit brauner Farbe, durch wenig Wasser fällbar. Die Lösung lässt beim Verdampfen gelben Rückstand, der keine Oxalsäure enthält. -10. Wird durch concentrirte wässrige Chromsäure unter heftiger Gasentwicklung zersetzt. — 11. Bildet mit Kalilauge oder wässrigem Ammoniak braune Lösungen, die beim Erhitzen dunkler werden, an der Luft sich unter Sauerstoffaufnahme purpurroth oder braun färben und aus denen Säuren braune oder schwarze Flocken fällen.

Löst sich nicht in Wasser. — Die weingelstige Säure fällt Chlorbarium und Chlorcalcium erst auf Zusatz von Ammoniak braun, sie färbt Anderthalb-Chloreisen grün und fällt es auf Zusatz von Ammoniak. Sie erzeugt mit den Metallsalzen auf Zusatz von Ammoniak dunkelgefärlte Niederschläge, aber fällt Brechweinstein nicht.

Bleisalz. — Wird aus der weingeistigen Säure durch weingeistigen Bleizucker gefällt und mit schwachem Weingeist, dann mit Wasser gewaschen. — Schwarze, glänzende Masse, zum braunen Pulver zerreiblich.

	a.			b.		Luck. Mittel.
26 C 13 H 10 O PbO	256 13 80 112	43,26 3,60 22,20 30,94	28 C 13 H 11 O PbO	168 13 88 112	44,10 3,41 23,10 29,39	$\begin{array}{c} 43,40 \\ 3,65 \\ 22,72 \\ 30,60 \end{array}$
C26H13O10,PbO	361	100,00	C28H13O11,PbO	381	100,00	100,00

Luck gibt erstere Formel.

Tannaspidsäure löst sich in Weingeist, auch in absolutem. Sie löst sich in Essigsäure, durch Wasser fällbar. Sie fällt die Lösung von Hausenblase in wässrigem Weingeist.

Löst sich nicht in Aelher, Terpenthinöl und fetten Oelen.

## 2. Bichlortannaspidsäure.

LUCK. Jahrb. pr. Pharm. 22, 163,

Man leitet trocknes Chlorgas über im Vacuum getrocknete Tannaspidsäure, erwärmt zuletzt gelinde, entfernt die gebildete Salzsäure durch trockne Luft, löst das Product in Weingeist und lässt an der Luft verdunsten.

Amorphes, zimmtbraunes Pulver von Obstgeruch, schwach saurem, herben Geschmack. Reagirt sauer.

a.			•	b.		
26 C 11 H 2 Cl 11 0	156 11 71 88	47,88 3,37 21,74 27,01	28 C 12 H 2 Cl 12 O	168 12 71 96	48,41 3,46 20,46 27,67	Im Vacuum. 47,81 3,35 21,90 26,94
C26H11Cl2O11	326	100,00	C28Cl2H12O12	347	100,00	100,00

Luck gibt erstere Formel, die nicht mit den Grundsätzen des Handbuchs übereinstimmt.

Färbt sich beim Erwärmen mit Weingelst und Salzsäure nicht mehr purpurfarben. — Löst sich in Kalilauge mit brauner Farbe. — Verhält sich gegen Metallsalze wie Tannaspidsäure. — Löst sich nicht in Wasser, Aether, flüchtigen und fetten Oelen, leicht in Weingeist.

## 3. Trichlortannaspidsäure.

Luck. Jahrb. pr. Pharm. 22, 165 und 167.

Trichloroxylannaspidsäure.

Darstellung. 1. Man leitet Chlorgas in Wasser, in welchem Tannaspidsäure vertheilt ist, wo sich die braune Säure in ein helleres, lehmfarbenes Pulver verwandelt, das gewaschen, getrocknet, in Weingeist gelöst und durch Verdunsten des Weingeistes wieder erhälten wird. — 2. Gepulverte Tannaspidsäure verwandelt sich bei gelindem Erwärmen mit Salzsäure und chlorsaurem Kall nach einiger Zeit unter reichlicher Chlorentwicklung in ein feurig-orangegelbes Pulver, das sich zum Theil erst nach dem Erkalten abscheidet. — Reagirt sauer. Schmeckt sauer und herbe.

						Lu	CK.
	a.			b.		a.	b.
26 C	156	41,46	26 C	156	40,60	41,27	40,39
10 H	10	2,65	10 H	10	2,60	2,69	2,90
3 CI	106,5	28,23	3 CI	106,5	27,64	28,13	27,33
13 0	104	27,66	14 0	112	29,16	27,91	29,38
C26Cl3H10O13	376,5	100,00	C26C13H 10O 14	384,5	100,00	100,00	100,00

a ist nach 1, b nach 2 erhalten und letztere Luck's Trichloroxytannaspidsäure, für welche er die Formel b berechnet. Beide Säuren scheinen einerlei zu sein. Kn.

Löst sich (nach a bereitet) in kaltem Vitriolöl und schwärzt heisses,

Löst sich nicht in Wasser, in wässrigen Alkalien mit brauner Farbe. Verhält sich gegen Metallsatze ähnlich wie Tannaspidsäure.

Bleisalz. — Durch Fällen der weingeistigen Säure mit Bleizucker. Braune Flocken, getrocknet schwarzbraune glänzende Masse.

Quadrichloroxy	tannaspidsäure.
----------------	-----------------

	. (4.)	* non 210 t		Lu	CK.
	1 10 10			a.	b.
	26 C	156	31,94	31,75	31,44
	10 H	10	2,05	2,11	2,18
	3 C1	106,5	21,80	,	7-
	13 0	104	21,29		
	PbO	112	22,92	22,10	22,30
00000	0	0 110 5	100.00		

C26Cl3H10O13,PbO 448,5 100,00

b ist das Bleisalz von Luck's Trichloroxytannaspidsäure = C26Cl3H10O14.PbO. Trichlortannaspidsäure löst sich leicht in Weingeist. Die Lösung fällt Leimlösung stark käsig. - Sie löst sich nicht in Aether, felten und flüchtigen Oelen.

## 4. Quadrichloroxytannaspidsäure.

Luck. Jahrb. pr. Pharm. 22, 168.

Lufttrockne Tannaspidsäure nimmt feuchtes Chlorgas unter Freiwerden von Wärme und Salzsäuregas auf und bildet ein spaniolfarbenes Pulver, leicht löslich in wässrigen Alkalien und in Weingeist, die Metallsalze wie die Trichiortannaspidsäure fällend.

0000 0000	26 C 12 H	156 12	$35,61 \\ 2,73$	35,74 2,81	
10.0	4 Cl 16 O	12 142 128	2,73 32,33 29,33	2,81 32,12 29,33	
	C26H12Cl4O16	438	100,00	100,00	

## 5. Sogenannte Aethyltannaspidsäure.

LUCK, Jahrb. pr. Pharm. 22, 169.

Man digerirt 1 Th. Tannaspidsäure mit 14 Th. Weingelst von 85 Proc. und 2 Th. Salzsaure von 1,12 spec. Gew. Im Wasserbade 1 bis 2 Stunden. oder so lange bls die Flüssigkeit in dunuen Schichten rein purpurroth geworden, löst etwa abgeschiedenes Pulver durch Zusatz von Weingelst und vermischt die helss filtrirte Flüssigkeit mit kaltem Wasser. Der hellrothe Niederschlag wird gewaschen und getrocknet.

Hellpurpurfarbenes, geruch- und geschmackloses Pulver. Neutral.

			LUCK. Mittel. Im Vacuum.
56 C	336	62,81	62,92
31 H	31	5,79	5,79
210	168	31,40	31,29
C56H31O21	535	100,00	100,00

So nach Luck, der diese Verbindung für Acthyltannaspidsäure = 2(C26H13O10),C4H5O anspricht. – Der Körper entspricht in keiner seiner Eigenschaften einem sauren Aether, und scheint zur Tannaspidsäure in ähnlichem Verhältniss zu stehen, wie Ledixanthin oder Rhodoxanthin zur Lediund Rhodotannsäure, KR.

Zersetzungen. 1. Bräunt sich beim Liegen an der Luft, rascher bei 100°. — 2. Wird in weingeistiger oder ätherweingeistiger Lösung nach elnigen Tagen, rascher bel 60 bls 80° zersetzt und färbt sich braun, weniger leicht bei Anwesenheit von Salzsäure. Die braune Lösung erhält durch Behandeln mit Sølzsäure ihre ursprüngliche Farbe wieder. Hierbel findet nach Luck ein Zerfallen der Aethyltannaspldsäure in Weingelst und Tannaspidsäure und beim spätern Behandeln mit Weingelst eine Regeneration derselben statt. Aber in der weingelstigen Lösung konnte der neugebildete Weingelst nicht nachweisbar seln. Kr. — 3. Wird von Vitriolöl mit orangebrauner Farbe gelöst. — 4. Bildet mit Salpetersäure braunrothe Substanz. — 5. Wird durch Chlor in weingelstiger Lösung entfärbt. — 6. Wird durch wässriges Ammoniak oder Kalilauge von 1,2 spec Gew. in ein dunkelgrünes Pulver verwandelt, hel grösserer Verdünnung mit derselben Farbe gelöst und beim Stehen oder Erwärmen in Tannaspidsäure verwandelt.

Löst sich nicht in Wasser. — Fällt in Weingeist gelöst salzsauren Baryt, Kalk und Thonerde auf Zusatz von Ammoniak violett, Einfachchloreisen und essigsaures Eisenoxydg rünschwarz, essigsaures Kupferoxyd braunviolett, Einfachchlorzinn violettroth, auf Zusatz von Ammoniak salpetersaures Silberoxyd dunkelbraun, Zweifachchlorplatin dunkelviolett.

Bleisalz. — a. Einfach-saures. — Man fällt die kalte weingeistige Säure mit Bleizucker. Schön dunkelgrüner Niederschlag, nach dem Trocknen

schmutzig blaugrün.

Berechni	ing nach L	UCK.	Luck.
56 C 31 H 21 O	186 31 168	51,97 4,79 25,99	51,99 4,73 26,03
PbO	112	17,25	17,25
C56H31O21,PbO	497	100,00	100,00

b. Mit mehr Bleioxyd. — Bleiessig fällt aus der weingeistigen Säure grünen, bald sich schmutziggrün färbenden Niederschlag, der 31,08 Proc. PbO hält, also wohi 2(C<sup>26</sup>H<sup>13</sup>O<sup>19</sup>),C<sup>4</sup>H<sup>5</sup>O,2PbO ist (Rechnung 29,43 Proc PbO). Luck.

Die Säure löst sich in Weingeist mit dunkler Purpurfarbe. Diese Lösung trübt Leimlösung sehr schwach. — Sie löst sich nicht in Aether, flüchtigen und fellen Oelen.

## 6. Pteritannsäure.

Luck. Jahrb. pr. Pharm. 22, 173.

Vergl. Tannaspidsäure. Die dort erhaltene Lösung der Pteritannsäure in Aether lässt beim Verdunsten schwarzbraunen Rückstand, den man mit destillirtem Steinöl digerirt, so lange sich dieses noch braun färbt. Man sammelt das ungelöst gebliebene Pulver, presst, zerreibt und kocht es mit Wasser aus, löst den rückständigen Harzkuchen in Aether und verdunstet.

Schwarzbraune, amorphe, glänzende Masse, zum rehfarbenen electrischen Pulver zerrelblich. Geschmacklos, riecht schwach. Reagirt schwach sauer.

	Berech	nung nach l	LUCK.	Luck.	
	24 C	144	64,57	64,41	
	15 H	15	6,72	6,90	
	80	64	28,71	28,69	
	C24H15O8	223	100,00	100,00	
_				·	, d

Luck's Formel müsste nach den Grundsätzen des Handbuchs verdoppelt werden.

Zersetzungen. 1. Schmilzt auf Platinblech erhitzt bei gelinder Wärme, stösst balsamische Dämpfe aus, brennt mit leuchtender Flamme und lässt Kohle. — 2. Löst sich in kaltem Vitriolöl mit gelbbrauuer Farbe. — 3. Wird durch trockues Chlor in Bichlorpterltannsäure verwandelt. — 4. Wird durch Kochen mit Weingelst und Salzsäure in Lyck's Aethylpterltannsäure verwandelt, vergl. unten. — 5. Verschluckt in warmer alkalischer Lösung Sauerstoff und wird braunroth.

Löst sich nicht in Wasser. — Fällt in Weingeist gelöst salzsauren Kalk und Baryt auf Zusatz von Ammoniak braun, fällt Einfach- und Anderthalb-Chloreisen grün.

Pteritannsaures Bleioxyd.— a. Zweidrittel.— Versetzt man weingelstige Pteritannsäure mit überschüssigem Bleizucker oder mit Bleiessig, so fällt einfach-saures pteritannsaures Bleioxyd nieder, nach dessen Entfernung wenig Ammoniak aus dem Filtrat hellrehfarbenes  $^2/_3$ saures Salz fällt.

				Luck.
	48 C	<b>28</b> 8	37,32	37,82
	29 H	29	3,75	3,98
	15 <b>0</b>	120	15,56	14,75
	3 Pb0	336	43,37	43,45
2(C24H	1407,PbO) + PbO,H	0 773	100,00	100,00
b.	Einfach Darst	ellung verg	l. a.	
				Luck.
	24 C	144	44,22	44,07
	14 H	14	4,30	4,31
	70	56	17,22	17,52
	PhO	112	34,26	34,10
	C24H14O7,PbO	326	100,00	100,00

c. Halb. — Man fällt weingeistige Pteritannsäure mit nicht genügender Bielzuckerlösung. Graubrauner Niederschlag.

			Luck.
48 C	<b>2</b> S8	52,50	52,47
29 н	29	5,28	5,31
15 О РЬО	120 112	21,89 20,33	22,12 20,10
2(C24H14O7),PbO,HO	549	100,00	100,00

Pteritanusäure löst sich in starkem, weulger in verdünntem Weingeist, leicht in Aether, nicht in flüchtigen und fellen Oelen. Sie fällt Leimlösung flockig.

## 7. Bichlorpteritannsäure.

Luck. Jahrb. pr. Pharm. 22, 178.

Man leitet Chlorgas in Wasser, welches Pteritannsäure vertheilt enthält, wäscht aus, trocknet und reinigt durch Auflösen in Aether.

Hell-lehmfarbenes Pulver, ohne Geschmack, von schwachem Obstgeruch.

Berecl	nung nach	Luck.	Luck.	
24 C	144	47,87	47,54	
14 H	14	4,65	4,80	
2 Cl	71	23,54	23,33	
9 0	72	23,94	24,33	
C24H13C12O8,HO	301	100,00	100,00	

Löst sich nicht in Wasser. - Verhält sich gegen Metallsalze wie Trichlorpteritannsäure.

Bleisalz. — Durch Fällen von weingelstiger Säure mit Bleizucker werden Niederschläge erhalten, mit 5 bis 13 Proc. PbO. — Einfach. — Man fällt die weingeistige Säure mit Bleiessig.

I. Gmelin, Handh. VII. Org. Chem. IV

24 C 13 H 2 CI 8 O	144 13 71 64	35,70 3,22 17,58 15,84	Lucк. 35,85 3,23	103
PbO	112	27,66	27,63	
 C24H13C12O8,PbO	404	100,00		1

Bichlorpteritanusäure löst sich in Weingeist und Aether, nicht in flüchtigen und fetten Oelen.

## 8. Trichlorpteritannsäure.

Luck. Jahrb. pr. Pharm. 22, 177.

Man leitet trocknes Chlorgas über trockne Pteritannsäure, verdrängt die gebildete Salzsäure durch trockne Luft und reinigt durch Auflösen in Weingeist.

Orangefarbenes Pulver, von eigenthümlichem, schwachem Geruch und kaum bitterem Geschmack. Reagirt sauer.

Berech	nung nach L	T'CK.	Luck.	
24 C	144	44,14	44.13	
12 H 3 Cl	$\substack{\textbf{1}^{\square}\textbf{6,5}}$	3,67 19,63	3,91 19,77	
8 0	64	32,56	32,19	
C24H12Cl3O8	326,5	100,00	100,00	

Schmilzt beim Erwärmen auf Platinblech und stösst saure Dämpfe aus. Löst sich nicht in Wasser. - Löst sich in wässrigen Alkalien mit brauner Farbe. - Fällt in Weingeist gelöst Einfach- und Anderthalb-Chloreisen grün, Chlorkupfer hellbraun, nicht salzsauren Kalk, Baryt, salpelersaures

Silberoxyd und Brechweins'ein.

Bleisalz. - Aus weingeistiger Trichlorpteritannsäure fällt Bleiessig einen Niederschlag, der 25,27 Proc. PhO halt, also C24H12Cl3O8,PbO Ist (Rechnung 25,48 Pr. Pb0).

Die Säure löst sich leicht in Weingeist und in Aether, nicht in flüchligen und fetten Oelen. Sie fällt Leimlösung schwach.

## 9. Sogenannte Aethylpteritannsäure.

LUCK. Jahrb. pr. Pharm. 22, 179.

Man kocht in absolutem Weingelst gelöste Pteritannsäure mit etwas Salzsäure und tropft entweder (a) die purpurrothe Lösung unter Umrühren in viel Wasser, oder (b) man versetzt sie mit wenig Wasser.

Nach a hellpurpurviole.tes Pulver, nach b schwarzrothes Harz, zum dunkelrothen Pulver zerreiblich. Geschmacklos, reagirt kaum sauer.

Berechnung nach Luck.				L	UCK.	
a.	0	b.		a.	b.	
52 C	65.82	52 C	67.09	65,74	67,03	
34 H	7.17	33 H	7,09	7,22	7,05	
16 0	27,01	15 C	25,-2	27,04	25,92	
C52H34O16	100.00	C52H33O15	100,00	100,00	100,00	

Luck zerlegt die Formel a in  $2(C^{24}H^{14}O^{7}), C^{4}H^{5}O, HO; b$  in  $2(C^{24}H^{14}C^{7})$ . C4H5O. Bis dahin, dass das Zerfallen der sog, Aethylpteritanusäure in Pteritannsäure und Weingelst nachgewiesen, ist dieser Körper wahrscheinlicher als eine dem Ledixanthin (VII, 942) und Rhodoxanthin entsprechende Verbindung zu betrachten, KR.

Zersetzt sich in Weingeist gelöst unter Bildung von Pteritanusäure, weniger leicht bei Zusatz von Salzsäure. — Wird durch Chlor oder Salpelersäure zerstört. — Färbt sich beim Stehen der Lösung in wässrigem Ammoniak oder Kali brann.

Löst sich nicht in Wasser, in Vitriolöl mit brauner Farbe, durch Wasser fällbar. — Löst sich in wässrigen Alkalien mit grüner Farbe. Fällt in Weingelst gelöst, auf Zusatz von weuig Ammoniak salzsauren Baryt und Kalk grün, salzsaure Thonerde blauviolett, Einfach- und Anderthalb-Chloreisen schwarzgrün. Fällt essigsaures Kupferoxyd violett. Färbt Einfachchlorzinn violett und fällt es auf Zusatz von Ammoniak blaugrün.

Bleisalz. -- Die weingeistige Säure fällt aus Bleizucker und Bleiessig schön grüne Niederschläge, die getrocknet vlolettgrau sind. Der mit ungenügendem Bleizucker erhaltene Niederschlag hält 10,5 Proc. PbO, der mit überschüssigem Bleizucker, oder mit ungenügendem Bleiessig erhaltene 21,55 Proc. und der mit überschüssigem Bleizucker, oder bei bessig erhaltene 33,59 Proc. PbO.

Aethylpteritannsäure löst sich leicht in Weingeist und Aether mit Purpurfarbe. Sie trübt Leimlösung nur schwach.

## E. Kaffeegerbsäure und Viridinsäure.

## Kaffeegerbsäure.

#### C14H8O7 ?

PFAFF. Schw. 62, 31.

BOLLE. N. Br. Arch. 25, 271.

ROCHLEDBR. Ann. Pharm. 59, 300. — Ann. Pharm. 63, 193; Ausz. Pharm. Centr. 1947, 913. — Wien. Acad. Ber. 1, 224; Ann. Pharm. 66, 35; Pharm. Centr. 1848, 697. — Wien. Acad. Ber. 1, 228; Ann. Pharm. 66, 39; Pharm. Centr. 1848, 701. — Wien. Acad. Ber. 7, 815; J. pr. Chem. 56, 93; Ann. Pharm. 82, 194; Pharm. Centr. 1852, 364. — Wien. Acad. Ber. 24, 39; J. pr. Chem. 72, 392; Chem. Centr. 1858, 75.

PAYEN. Compt. rend. 22, 724; 23, 8 und 244; N. Ann. Chim. Phys. 26, 108; J. pr. Chem. 38, 471.

ROCHLEDER U. HLASIWETZ. Wien. Acad. Ber. 5, 6; J. pr. Chem. 51, 415; Ann. Pharm. 76, 338; Chem. Guz. 1851, 121.

Caffeinsäure. Rochleder. Von Pfaff entdeckt. Als dieser das wässrige Decoct von Kaffeebohnen mit Blelzucker fällte, den Niederschlag unter Wasser mit Hydrothion zerlegte, zerfiel das zum Syrup verdunstete Filtrat in einen löslichen Theil, Kaffeegerbsäure, und in einen unlöslichen Theil, aromatische Kaffeesäure haltend. Letztere vermochten Bolle und Rochleder nicht wieder zu finden. — Zur Kaffeegerbsäure ist hier mit Rochleder Paykn's aus dem Sel naturel du café oder chlorogensauren Caffe'in-Kall ausgeschiedene Chlorogensäure gerechnet, während Zwenger u. Sieren (Ann. Pharm. Suppl. 1, 77) das Salz für die von ihnen im Kaffee aufgefundene Chinasäure halten. Gegen letztere Ansicht spricht unter auderen Angaben Paykn's auch diejenige, das sein Sel naturel Stickstoff halte.

Vorkommen. In den Bohnen und Blättern des Kaffeebaums (VIII, 55). In den Blättern von Jlex paraguayensis (VIII, 22) und in der Wurzel von Chiococca racemosa (VIII, 56).

RUNGR'S Grünsäure. — Im Wurzelstock von Scabiosa succisa, sowie in vielen Aggregaten (VIII, 70) in Synanthareen (VIII, 65) und Umbelliferen (VIII, 45) findet sich eine Säure, die mit Ammoniak eine gelbe, an der Lust sich blaugrün färbende Verbindung bildet. Diese Grünsäure ist nach Rungr für die genannten Pflanzenfamilien characteristisch; sie zelgt mit der Baldrangerbsäure (VII, 931), auch mit der Kaffeegerbsäure und der Rubichlorsäure (Vergl. beim Rubian) einiges Uebereinstimmende. — Man zieht den ge-

59 \*

reinigten, gepulverten und getrockneten Wurzelstock von Scabiosa succisa mit Weingelst aus, fällt die Lösung mit Aether, sammelt und wäscht den weissen Niederschlag mit Aether und fällt seine wässrige Lösung mit Bleizucker. Wird der Niederschlag unter Wasser mit Hydrothion zerlegt und das Filtrat verdunstet, so bleibt die Grünsäure als amorphe, gelbe, spröde und saure Masse. — Die wässrige Lösung dieser Grünsäure erleidet bei Abwesenheit von Ammoniak an der Luft keine Veränderung, aber färbt sich mit Ammoniak, schwächer mit Kali oder Natron unter Sauerstoffausnahme au der Luft grün. Die entstehende grüne Verbindung entfärbt sich in Berührung mit Zinkamalgam und wird an der Luft wieder grün. Aus der grünen Lösung fällen Säuren rothbraunen Niederschlag, der sich in Alkalien und Ammoniak mit grüner Farbe löst. Die Salze der alkalischen Erden und Metalloxyde fällen die ungefärbte Grünsäure gelb, die grüne dunkelgrün. Bleizucker fällt erstere gelb, letztere schwarzgrün, das letztere Bleisalz hält mehr Sauerstoff als das gelbe. Rungk (Br. Arch. 27, 312; Berz: Jahresber. 9, 213).

Darstellung der Kaffeegerbsäure. Man zieht bei 60° getrocknete und gepulverte Kaffeebohnen mit Aether aus, welcher Fett, Coffeïn und wenig Kaffeegerbsäure aufnimmt, kocht das rückständige Pulver mit Weingeist von 40 Proc. aus, vermischt das Filtratmit dem doppelten Volum Wasser, scheidet die niedergefallenen Fettflocken, kocht auf, mischt Bleizuckerlösung hinzu und kocht noch einige Augenblicke, wodurch sich der Niederschlag mehr zusammenzieht und leichtes Filtriren gestattet. Man wäscht den Niederschlag mit weingeisthaltigem Wasser, zerlegt finn unter Wasser mit Hydrothion und verdunstet das blassgelbe Filtrat im Wasserbade. Rochleder. — Versetzt man das Decoct der Kaffeebohnen in Anthellen mit Bleizucker, so hält der zuerst entstehende Niederschlag Citronensäure, der spätere nur Kaffeegerbsäure. Fällt man das wässrige Decoct vollständig mit Bleizucker, zerlegt den Niederschlag mit Hydrothion und verdunstet zum Syrup, so wird ein Gemenge vou Kaffeegerbsäure mit deren Salzen und Citronensäure erhalten, welches mit Bleizucker einen citronenund essigssäurehaltigen Niederschlag liefert. Ein solches unreines Bleisalz ist das Ann. Pharm. 63, 200 beschriebene. Rochleder.

Vergl. auch die Darstellung der Viridinsäure (VII, 928) und unten die Darstellung der Bleisalze.

Zerlegt man Payrn's chlorogensaures Coffeïn-Kali (VII, 927) mit der aequivalenten Menge Schwefelsäure und verdunstet die Lösung mit Marmorpulver gemischt zur Trockne, so entzieht Weingelst dem Rückstande saures chlorogensaures Caffeïn, dessen Säure durch Bleiessig ausgefällt werden kann. — Ebenso wird durch Fällen des weingelstigen chlorogensauren Caffeïn-Kalis mit Bleiessig, oder durch Zusammenreiben des Salzes mit Wasser und Bleioxyd chlorogensaures Bleioxyd erhalten, das im letztern Falle mit Hülfe des Kalis aufgelöst bleibt und durch Einleiten von Kohlensäure gefällt wird. — Aus dem gewaschenen Bleisalz wird durch Zerlegen mit Hydrothion wässrige Chlorogensäure erhalten, die bei raschem Verdunsten verworren krystallisirt. Diese Säure ist welss, aus wässriger Lösung in mikroskopischen Säulen langsam krystallisirend, sie hält 56,0 Proc. C, 5,6 H und 38,4 0, der Formel C<sup>14</sup>H<sup>8</sup>O<sup>7</sup> entsprechend (Rechnung 56,7 C, 5,4 H) und reagirt stark sauer. Sie schmilzt beim Erhitzen, wird gelb, verkohlt und lässt eine braune Flüssigkeit übergehen. Ihr Bleisalz hält 60 Proc. Bleioxyd. Sie löst sich in wässrigem Welngelst leichter als in absolutem.

Eigenschaften der Kaffeegerbsäure. Spröde, zum gelbweissen Pulver zerreibliche Masse, die schwach sauer und etwas zusammenziehend schmeckt. ROCHLEDER.

	- 1	Bel 100°		ROCHLEDER. Mittel.	
14 C 8 H 7 O	1.5	84 8 56	56,75 5,41 37,84	56,53 5,54 37,93	
 C14H8O7		148	100,00	100,00	

ROCHLEDER gab früher die Formel C16H9O8, die nahezu dieselbe Zusam-

mensetzung erfordert. — LAURENT'S Formel vergl. Compt. rend. 35, 161.

Zerselzungen. 1. Lässt bei der trocknen Destillation unter Aufblähen der schmelzenden Masse aufangs Wasser, dann gelbliches dickflüssiges Destillat von Geruch nach Carbolsäure mit Oeltropfen gemengt übergehen, während viel Kohle bleibt. Das dickflüssige Destillat, für sich aufgefangen, erstarrt zur krystallischen Masse von Brenzkatechin. Entwickelt beim Erhitzen auf Platinblech unangenehmen Geruch nach Essigsäure, *brennt* mit glänzender Flamme und lässt Kohle. Beim Erhitzen im Glasrohr tritt Geruch nach gebranntem Kaffee auf. Rochleder. — 2. Die Lösung in Vitriotöl färbt sich beim Erwärmen blutroth und wird durch Wasser entfärbt und gefällt. Kocht man wässrige Kaffeegerbsäure mit verdüunter Schwefelsäure mehrere Stunden, so wird sie theilweis zu Virldinsäure (VII, 928) oxydirt, grösstentheils unverändert erhalten. - 3. Salpetersäure bewirkt in der conc. wässrigen Lösung stürmische Gasentwicklung; verdünnte Salpetersäure bildet Blausäure und viel Oxalsäure, keine eigenthümliche Säure. Rochleder.

4. Beim Vermischen von Kaffeegerbsäure mit conc. wässrigem 2fachchromsauren Kali färbt sich die Lösung dunkler und scheidet Flocken aus, von denen Essigsäure noch mehr fällt. Diese Flocken halten nach dem Trocknen im Vacuum 33,34 Proc. C, 4,27 H, 41,61 O und 20,78 Cr<sup>2</sup>O<sup>3</sup> (oder eine dieser Menge von Chromoxyd entsprechende Menge Chromsäure), der

Formel C42H30O39,2Cr2O3 entsprechend Rochleder u. v. PAYR.

5. In Berührung mit wässrigem Ammoniak verschluckt Kaffeegerbsäure Sauerstoff und wird in Viridinsäure (VII, 928) verwandelt. Dabei wird keine Kohlensäure erzeugt, Rochleden. — 6. Mit Kalilauge vermischte Kaffeegerbsäure färbt sich an der Luft braun. Weingeist fällt das gebildete Kalisalz thells als Harz, theils als einen Syrup, der sich nach dem Abgiessen des wenig gefärbten Weingelsts in Wasser löst. Ans dieser Lösung fällt Bleizucker nach dem Neutralisiren mit Essigsäure einen braunen Niederschlag, während ein grüner entsteht, wenn die Lösung vorher gekocht wurde. Roch-IRDER. Versetzt man mässig concentrirte wässrige Kaffeegerbsäure mit Kalilauge bis zur alkalischen Reaction und lässt 8 Tage bei Luftzutritt stehen, so färbt sich die nach dem Zusatz von Kali braune Flüssigkeit dunkler und wird undurchsichtig Das jetzt nach dem Neutralisiren mit Essigsäure durch Blelzucker gefällte hellbraune Salz hält im Mittel 28,60 Proc. C, 2,08 H, 18,10 0 and 51,22 PbO; der Formel  $4(C^{12}H^{5}O^{6},PbO) + 2C^{12}H^{6}O^{5},3PbO$  entsprechend. Setzt man den Rest der alkalischen Flüssigkeit weitere 8 Tage der Luft aus, so ist der Bleiniederschlag dunkelbraun und hält im Mittel 21,33 Proc. C, 1,51 H, 16,82 O und 60,34 PbO. In letzterem Niederschlage sieht Liebich ein Gemenge eines basischen und eines neutralen Salzes einer Säure C12H4O7, nach der Formel 5 (С12H4O7,2PbO) + С12H4O7,PbO. G. Liebich (Ann. Pharm. 71, 57) - 6. In wässriger Lösung und in Berührung mit 2fach-kohlensaurem Kalk der Luft dargeboten bildet Kaffeegerbsäure Viridinsäure und ein lu saurem Wasser unlösliches schwarzes Product, das mit Kalk eine dunkelviolette Verbindung bildet. Rochleder. - 7. Sie fällt aus mässig verdündtem salpetersauren Silberoxyd einen Mederschlag, der beim Stehen oder Erwärmen Metall ausscheidet Rochleder.

Löst sich leicht in Wasser und wird selbst aus der syrupsdicken Lösung durch Weingelst nicht gefällt. - Löst sich in Vilriolöl. Rochleden,

Kaffeegerbsäure löst sich in wässrigem Ammoniak mit gelber Farbe, in conc. Kalilauge mit rothgelber, die beim Erhitzen blassgelb wird. Ihre Verbindungen mit Baryt und Kalk sind gelb und färben sich an der Luft rasch grün, wenn nicht die Säure vorwaltet. ROCHLEDER. Vergl. oben.

Barytsalz. — Man neutralisirt conc, wässrige Kaffeegerbsäure mit der nöthigen Menge Barytwasser, setzt eine gleiche Menge Kaffeegerbsäure zu (da sich das neutrale Salz zersetzen würde), verdunstet im Wasserbade und fügt zuletzt Weingeist in kleinen Antheilen zu. Wenn die Flüssigkeit so weit eingedampft ist, dass ein Tropfen auf einer kalten Glasplatte milchweiss wird oder Harzflocken ausscheidet, colirt man durch Leinen in ein erwärmtes Glas, wobei einige Flocken zurückbleiben. Das Filtrat gesteht beim Erkalten zur wasserheilen Gallerte, die man zwischen Leinen und Papler presst und bei 100° trocknet. — Schwach graugelbe, erdige Masse, die 46,29 Proc. C, 4,57 H, 30,69 O und 18,45 BaO hält. Rochleder.

Fügt man zu wässriger Kaffeegerbsäure überschüssiges Barytwasser, so entsteht bei geringem Ueberschuss blassgelber, bei grossem pomeranzengelber Niederschlag, der auf dem Filter grün und braun wird.

Bleisalze. — Die Bleisalze der Kaffeegerbsäure oxydiren sich nicht so leicht an der Luft, aber zeigen wechselnde Zusammensetzung, und lassen sich nicht über  $100^\circ$  erhitzen, ohne ihr Ansehen sehr zu verändern. Rochlader.

- a. Wird das weingeistige Decoct der Kaffeebohnen nach Abscheidung des Fettes zum Sieden erhitzt und mit Bleizuckerlösung gefällt, so hält der gelbe Niederschlag nach dem Waschen mit Weingeist und Trocknen bei 100° 25,28 Proc. C, 2,29 H, 13,73 0 und 58,70 Pb0. ROCHLEDER.
- b. Fällt man kochenden wässrigen Bleizucker durch Einglessen von Kaffeebohnendecoct in kleinen Antheilen, so entsteht ein blassgelber, schleimiger Niederschlag, der mit Weingelst gewaschen bei 100° 24,73 Proc. C, 2,41 H, 15,49 O und 57,37 PbO bält. Rochleder.
- c. Aus conc. wässriger Kaffeegerbsäure fällt wässriger Bleizucker anfangs weissen, bei mehr Bleizucker gelben Niederschlag. Ersterer schmilzt bei 100° zum grünen Oel, das dann zum spröden Harz erstarrt und hält 7 At. Säure (nach Rochleder's älterer Formel C¹6H507) auf 4 At. Bleioxyd. Der gelbe Niederschlag hält 42,44 Proc. C und 4,16 H. Durch Fällen von conc, wässriger Kaffeegerbsäure mit Bleizucker wurde ein Mal auch ein Salz mit 35,34 Proc. C und 40,25 PbO erhalten. Ein anderes zufällig erhaltenes Bleisalz hielt bei 100° 29,88 Proc. C, 2,43 H, 16,15 O und 51,54 PbO. Rocnleder.
- d. Kocht man getrocknete Kaffeebohnen mit Weingeist von 40°, fällt das Filtrat noch heiss mit Bleizucker, zerlegt den mit Weingelst ausgewaschenen Niederschlag unter Weingeist mit Hydrothion und glesst das Filtrat nach Entfernung des Hydrothions in überschüssigen weingelstigen Bleizucker, so hält der Niederschlag bei 100° 25,00 Proc. C, 2,'4 H, 16,89 0 und 85,87 PbO, der Formel C42H24O21,5PbO oder 3C14H8O7,5PbO entsprechend ROCHLEBER.
- e. Fällt man den mit kaltem wässrigen Weingeist bereiteten Auszug der Kaffeebohnen mit Bleizucker, zerlegt den Niederschlag unter Wasser mit Hydrothion, verdunstet das Filtrat zum Syrup, fällt diesen mit absolutem Weingeist, filtrirt, verdunstet das Filtrat, löst den Rückstand in Wasser und befreit ihn durch Zusatz einiger Tropfen Bleizucker von Fett, so wird durch Eingiessen des Filtrats in überschüssigen kochenden wässrigen Bleizucker ein Niederschlag erhalten, der nach dem Wasschen mit kaltem Wasser bei 100° grünlich wird. Dieser hält im Mittel 28,32 Proc. C, 2,58 H, 19,01 O und 50,09 O, ist also C42H24O21,4PbO oder 3C14H8O7,4PbO. ROCHLEBER.
- f. Aus dem weingeistigen Decoct der Caincawurzelrinde fällt weingeistiger Bielzucker einen Niederschlag, der Kaffeegerbsäure, etwas Caincin und Mineralsäuren hält und aus dem durch Zerlegen mit Hydrothlon und wiederholtes gebrochenes Fällen mit Blelzucker kaffeegerbsaures Bleloxyd mit 40,83 Proc. C, 4,11 H, 29,40 0 und 25,66 Proc. PbO erhalten wird. Rochleden u. Hlasuwetz (Wien. Acad. Ber. 5, 6).

g. Das Bleisalz der aus \*Ilex paraquayensis\* erhaltenen Kaffeegerbsäure hält 22,84 Proc. C, 2,20 H, 15,640 und 59,32 Pb0, der Formel C14H807,2Pb0 entsprechend. Es wird aus dem zerriebenen Kraut durch Ausziehen mit Weingeist von. 40°, Versetzen des Filtrats nit weingeistigem Bleizucken, Beseitigen des Niederschlages, so lauge derselbe nicht rein gelbist, und völliges Ausfällen des Filtrats erhalten. Letzteren Niederschlag wäscht man mit Weingelst, zerlegt ihn unter Weingelst mit Hydrothlon, fällt das Filtrat nach Entfernung des Schwefelbleis und überschüssigen Hydrothions aufs Neue mit weingeistigem Bleizucker, wäscht den Niederschlag mit Weingelst und trocknet ihn bei 100°. Rochlæden.

Wässrige Kaffeegerbsäure fällt Eisenvilriol nicht, auf Zusatz von Ammonlak entsteht ein fast schwarzer Niederschlag, der sich in Essigsäure mit bouteillengrüner Farbe löst. Der Niederschlag hält wechselnde Mengen Eisenoxydul; Kohle und Wasserstoff in dem Verhältniss wie freie Kaffeegerbsäure. Rochlende Wässrige Kaffeegerbsäure fürbt Eisenchlorid dunkelgrüu.

Kaffcegerbsaures Kupferoxyd wird aus saurer Lösung als graues Salz von wechselnder Zusammensetzung erhalten, das, so lange es noch feucht ist, bei 100° zum grünen Harz schmilzt und sich in Wasser, das etwas Ammoniak hält, mit grüner, bei mehr Ammoniak mit blauer Farbe löst. Basische Kupferoxydsalze sind grün. ROCHLEDER.

Kaffeegerbsäure löst sich in Weingeist, auch in absolutem nach jedem Verhältniss. BOLLE.

Chlorogensaures-Coffein-Kali. — Vergl. VII, 923. Behandelt man mit Aether erschöpftes Kaffeepulver mit Weingeist von 60 Proc., verdünstet die Lösungen zum Syrup und vermischt diesen mit seinem dreifachen Maass Weingelst von 85 Proc., so theilt sich die Flüssigkeit in 2 Schichten, deren obere dünnflüssige die Hauptmenge des chlorogensauren Coffein-Kalis enthält. Der Rest lässt sich durch Auflösen der untern zähen Schicht in wenig Wasser, Vermischen mit Weingelst und Abgiessen der weingelstigen Lösung gewinnen. Man verdunstet die vereinigten weingelstigen Lösungen zum Syrup, vermischt diesen mit wenig Weingeist, lässt krystallisiren und reinigt durch Waschen und Umkrystallisiren aus schwachem Weingelst.

Strahlige, zu Sphäroïden vereinigte Säulen. Das bei 100° getrocknete Salz wird belm Zerreiben auf dem noch warmen Papier electrisch und hängt sich in langen Flocken an ein darüber gehaltenes Messer. - Hält 50,74 Proc. C, 5,38 H, 9,12 N und 7,50 KO, oder 63,5 Proc. Chlorogensäure, 29,0 Coffein und 7,5 Kali. — Verändert sich bei 150° nicht, aber schmilzt bei 185° zur gelben Masse, die sich zum 5fachen Volumen aufbläht und fest und zerreiblich bleibt. Diese bräunt sich bei 200° unter Zersetzung und gibt Dämpfe aus, die sich zu Krystallen von Coffein verdichten; sie schmilzt bei weiterem Erhitzen aufs Neue, entwickelt viel Ammoniak, bläht sich zum 20fachen des ursprünglichen Volums auf und lässt sehr leichte, farbenspielende Kohle. -Die wässrige Lösung färbt sich bei Luftzutritt gelb, dann grünbraun. Sie wird durch salpetersaures Silberoxyd nicht verändert, aber nach Zusatz von wenig Ammoniak gelbbraun gefärbt. Die Mischung trübt sich nach einigem Stehen durch Ausscheidung von metallischem Silber. - Wird die wässrige Lösung in einer flachen Schale mit einigen Tropfen Ammoniak der Luft dargeboten, unter öfterem Ersatz von Wasser und Ammoniak, so färbt sie sich innerhalb 24 Stunden gelb, grün und blaugrün, dann braun. Verdunstet man nach 20 bis 30 Tagen zur Trockne, so zieht wasserfreier Weingeist aus dem dunkelbraunen Rückstand Coffein. — Vitriolöl färbt das Salz beim Erhitzen dunkelviolett, ähnlich wirkt Salzsäure, während Salpetersäure orangegelbe Färbung erzeugt. - Die Krystalle färben sich bei gelindem Erhitzen mit Kallstücken scharlach- oder orangeroth, bei stärkerem Erhitzen schmilzt die Masse, wird braun, entwickelt viel Ammoniak und zersetzt sich. - Ueber die Darstellung von Chlorogensäure aus dem chlorogensauren Coffein-Kall vergl. oben.

Chlorogensaures Coffein-Kall löst sich leicht in Wasser, die helss gesättigte Lösung erstarrt beim Erkalten. Vergl. oben die Zers. der wässrigen Lösung. — Es fällt aus Bieizucker blass grüngelbe, aus Bieiessig reingelbe Flocken. — Es löst sich in absolutem Weingelst selbst beim Erhitzen kaum, in gewöhnlichem Weingelst um so reichlicher, je mehr Wasser er enthält, und krystallisirt beim Erkalten. Payen.

#### Viridinsäure.

ROCHLEDER. Ann. Pharm. 63, 193. — Wien. Acad. Ber. 1, 227; Ann. Pharm. 66, 38.

Entsteht aus Kaffeegerbsäure durch Oxydation bei Gegenwart von wässrigem Ammoniak (VII, 925), ROCHLEDER, unter ähnlichen Einflüssen aus Chinovagerbsäure (VII, 908). HLASIWETZ.

Darstellung. 1. Vermischt man das weingeistige Decoct getrockneter und gepulverter Kaffeebohnen mit Wasser, um Fett abzuscheiden, fällt das zum Sieden erhitzte Filtrat mit Blelzucker und zerlegt den Niederschlag unter Wasser mit Hydrothion, so wird wässrige Kaffeegerbsäure erhalten, die sich beim Uebersättigen mit Ammoniak dunkelgelb bis rothbraun, bel Luftzutritt grüngelb und nach 36 Stunden blaugrün färht. Man versetzt behufs Darstellung von Viridinsäure die blaugrüne Flüssigkeit mit überschüssiger Essigsäure, fällt durch Zusatz von Weingeist gleichzeitig [aber nicht nothwendig, Rochleden (Wien. Acad. Ber. 1, 227)] gebildete schwarze, der Metagallsäure ähnliche Flocken, filtrirt und fällt das braune Filtrat mit Blelzucker. — 2. Fällt man den wässrigen Auszug bereits mit Weingeist erschöpfter Kaffeebohnen siedend heiss mit Bleizucker, zerlegt den gelben Niederschlag unter Weingeist mit Hydrothion und setzt das von Hydrothion befreite Filtrat mit Ammoniak übersättigt 24 Stunden der Luft aus, so entsteht beim Vermischen mit 2 Maass Weingeist von 40° ein grünblauer Niederschlag, der mit essigsäurehaltigem Weingeist gewaschen, in Essigsäure gelöst und mit Blelzucker gefällt viridinsaures Bleloxyd liefert.

Durch Zerlegen der Blelsalze mit wässrigem Hydrothion und Entfernen des Schwefelbleis wird wässrige Viridinsäure als braune Flüssigkeit erhalten, die beim Verdunsten amorphe braune Masse lässt. Diese löst sich leicht in Wasser, in Vitriolöl mit schön carminrother Farbe, durch Wasser in blauen Flocken fällbar.

Wässrige Viridinsäure färbt sich beim Vermischen mit Ammoniak, Kali oder Natron dunkelgrün. Sie wird durch Barytwasser in blaugrünen Flocken gefällt, die nach dem Waschen mit Weingeist bei 100° 43,15 Proc. Baryt halten, der Formel C¹¹HsO9,2BaO (Rechn. 43,46 Proc. BaO) entsprechend.

Viridinsaures Bleioxyd. — Darstellung vergl. oben. Grünblauer oder indigblauer Niederschlag.

a bei 1	00°.	ROCHLEDER.	b bei $f 1$	00°.	ROCHLEDER.	
14 С 6 Н 7 О РЬО	32,61 2,33 21,75 43,31	31,77 2,33 21,15 44,75	14 C 7 H 8 O PbO	31,51 2,63 24,01 41,85	31,37 2,81 23,95 41,87	
C14H6O7,PbO	160,00	100,00	C14H708,Pb0	100,00	100,00	

a nach 1, b nach 2 dargestellt.

Viridinsaures Kupferoxydul. — Aus den gemischten Lösungen von essigsaurem Kupferoxyd und Chlnovagerbsäure (VII, 908) fällt Weingelst schmutziggrüne Flocken, die sich in kochendem Wasser lösen und aus deren erkalteter Lösung Kall Kupferoxydulhydrat scheidet. Diese sind viridinsaures Kupferoxydullillastwerz (Wien. Acad. Ber. 6, 271).

William Control	Bei 100°.		HLASIWRT	z.,
56 C	336 34	45,07 4,56	44,73 4,77	(i. ii)
39 0 2 Cu	312 64	41,86 8,51	41,82 8,67	
4(C14H8O9),Cu2O+2Aq.	746	100,00	100,00	

HLASIWETZ untersuchte noch ein anderes Kupfersalz, dessen Zusammensetzung annähernd der Formel 2(C14H8O9),Cu20,HO entsprach.

# F. Einzelstehende Gerbsäuren. (Alphabetisch).

## 1. Anacahuitagerbsäure.

L. MÜLLER. Pharm. Viertelj. 10, 519.

Findet sich in Anacahulteholz, einer mexikanischen Drogue. — Wird als Bleisalz aus dem Absud des Holzes und der Rinde durch Bleizucker gefällt und durch Lösen in Essigsäure und Fällen des Filtrats mit Ammoniak gereinigt. Das Bleisalz bält nach dem Trockuen bei 110° im Mittel 18,72 Proc C, 2,41 H, 15,70 O und 63,17 PbO, der Formel C¹6H¹²O¹0,3PbO entsprechend— Die aus dem Bleisalze durch Hydrothlon geschiedene Gerbsäure schmeckt in wässriger Lösung herbe und schwach bitter, fällt Eisenchlorid grünschwarz und Leimlösung braun.

# 2. Aspertannsäure.

R Schwarz. Wien. Acad. Ber. 6, 446: J. pr. Chem. 55, 398; Ausz. Annb Pharm 80, 334; Pharm. Centr. 1851, 929; Chem. Gaz. 1852, 61; Lie.. Kopp 1851, 417.

Vorkommen. Im Kraut von Asperula odorala. Schwarz. — Findet sich nach Viklguth (welcher aber die wahre Aspertannsäure nicht mit seiner Säure verglich), im Kraut von Galium Mollugo. Vergl. unten.

Darslellung. 1. Man destillirt aus dem weingeistigen Decoct des Krauts den Weingeist ab, vermischt den Rückstand mit Wasser, fällt das Filtrat mit Bleizucker, löst den gewascheuen Niederschlag in verdünnter Essigsäure, vermischt die filtrirte Lösung mit absolutem Weingeist, bis graue Flocken niederfallen, beseitigt diese und fällt das Filtrat völlig mit absolutem Weingeist aus, wodurch Bleisalz a niederfällt — Wird das Filtrat mit Bleiessig gefällt, der mit Weingelst gewaschene Niederschlag mit Hydrothlon und Weingeist zerlegt und die von Schwefelblei und liydrothlon befreite Lösung mit weingeistigem Bleizucker gefällt, so fällt Bleisalz b nieder. — 2. Man fällt den wässrigen Absud des Krautes mit Bleizucker, löst den gewaschenen Niederschlag in Essigsäure und fällt aus der Lösung durch etwas Bleiessig einen Theil, dann aus dem Filtrat durch mehr Bleiessig das Bleisalz c.

Zur Abscheidung der Säure aus einem der Bleisalze zerlegt man dasselbe unter Wasser mit Hydrothion und verdunstet das Filtrat im Kohlensäurestrom.

Eigenschaften. Geruchlose, schwach braune Masse. Sehr hygroskopisch

	Bei 100°.		R. SCHWARZ,	
14 C 9 H 9 O	84 9 73	50,90 5,45 43,65	51,08 5,19 43,73	
C14H8O8,HO	165	100,00	100,00	

So nach Schwarz. — Nach Laubent vielleicht  $C^{40}H^{26}O^{26} = 2C^{14}H^{10}O^{10}$  (Rubichlorsäure) +  $C^{12}H^{12}O^{12} - 6HO$  (Compt. rend. 35, 161).

Zersetzungen. Die mit Kali neutralisirte und dadurch braunroth gefärbte Säure wird, der Luft dargeboten, unter Aufnahme von Sauerstoff dunkler, zuletzt undurchsichtig schwarzbraun. Dann mit Essigsäure und Bleizucker zersetzt, vom geringen rothbraunen Niederschlag abfiltrirt und mit Blelessig gefällt, Hefert sie ein rothgraues Bleisalz, uach dem Waschen mit Weingeist bei 100° 8,69 Proc. C, 0,83 H, 8,48 O und 82 PbO haltend, nach Schwanz  $= C^{36}\Pi^{20}O^{26} + 18PhO \text{ oder} = 3(C^{12}H^{5}O^{7}) + 5HO + 18PhO.$  — Die grüne Lösung von kohlensaurem Kupferoxyd in wässriger Aspertannsäure gibt mit Weingeist einen grünen Niederschlag, der nach dem Waschen mit Weingeist bei 100° 33,98 Proc. Kupf-roxydul hält und nach Abzug dieses 38,88 Proc. C, 5,43 H und 55,69 O, daher Schwarz in dem grünen Niederschlage oxydirte Aspertannsäure = C<sup>14</sup>H<sup>7</sup>0<sup>10</sup>, 5 H0 (Rechn. 28,88°C, 5,55 H, 55,57 O) annimmt. — Salpetersaures Silberoxyd oxydirt Aspertannsäure unter Abscheldung von metallischem Silber. — Wird durch Kochen mit verdünnter Salzsäure oder Schwefelsäure zerlegt. Kocht man, bis die neutralisirte Lösung salzsaures Eisenoxyd nicht mehr färbt, fällt dann durch Bleiessig alle Schwefelsäure und fügt zum Filtrat mehr Bleiessig, so entsteht ein lichtgelber Niederschlag, der mit Weingelst gewaschen nud bei 100° getrocknet 23,06 Proc. C, 1,48 H, 10,52 0 und 64,94 Pb0 hält, und dem Schwarz die Formel C60H21021, 9 Pb0 oder  $5C^{12}H^4O^4 + HO + 9PbO$  (Rechnung 23,11 C, 1,34 H, 10,91 O, 64,64 PbO) ertheilt.

Aspertannsäure löst sich sehr leicht in Wasser. — Sie fällt Brechweinsiem nicht.

Aspertannsaures Bleioxyd. — Darstellung vergl. oben. Die Salze sind bei 100° zu trocknen, wobel sie nicht grün werden

	a.	SCHWARZ.	t	).	SCHWAR	Z.	c. S	CHWARZ	,
56 C	25,79	25,85	28 C	26,34	26,23	56 C	20,86	20,69	
33 H	2,53	2,50	15 H	2,35	2,48	30 H	1,86	1,83	
33 O	20,29	20,68	150	18,83	18,90	<b>3</b> 0 <b>0</b>	14,99	15,47	
6 Pb	0 51,39	50,97	3 Pb0	52,48	52,39	9 Pb0	62,29	62,01	

100,00 100,00 100,00 100,00 100,00

Schwarz zerlegt diese Formeln in folgender Weise: a in  $4(C^{14}H^{805}) + 6 Pb0 + Aq.$  — b. in  $2(C^{13}H^{707}) + 3 Pb0 + Aq.$  — c in  $4(C^{14}H^{707}) + 3 Pb0 + 2 Aq.$ 

Aspertannsäure färbt wässriges Eisenchlorid dunkelgrün. — Sie löst sich in Weingeist, schwierig in Aether und fällt Eiweiss und Leimlösung nicht.

Aspertannsäure aus Galium Mollugo. Wird als Bleisalz aus dem wässrigen Absud des Krautes durch Ausfällen mit Bleizucker, Auflösen des Niederschlages in Essigsäure und Fällen des Filtrats mit Ammoniak erhalten. — Die aus dem Bleisalz durch Hydrothion geschiedene Säure ist schwach braungelb gefärbt, geruchlos und schmeckt säuerlich herbe. Sie färbt Eisenchlorid dunkelgrün und ist durch Bleizucker nur theilweis, vollständig durch Bleiessig fällbar. — Das bei 110° getrocknete Bleisalz hält im Mittel 21,71 Proc. C, 2,23 H, 17,93 O und 58,13 PbO, der Formel 4 PbO, 2(C<sup>14</sup>H<sup>8</sup>O<sup>8</sup>), HO (Rechnung 21,89 C, 2,21 H, 17,72 O, 58,18 PbO) entsprechend. Virliguth (Pharm. Viertelf. E, 193).

## 3. Atherospermagerbsäure.

ZRYKR. Pharm Viertelj. 10, 511.

In der Rinde von Atherosperma moschatum, einer südaustralischen Drogue. — Man fällt das durch mehrtägiges Absitzen geklärte Decoct der Rinde mit Bleizucker, löst den gewaschenen Niederschlag in Essigsäure und fällt das Filtrat mit Ammoniak. Das so ei haltene Bleisalz hält nach dem

Trocknen bei 110° im Mittel 31,39 Proc. C, 3,67 H, 8,05 0 und 56,89 Pb0, der Formel C<sup>20</sup>H<sup>10</sup>O<sup>4</sup>,2Pb0 entsprechend. — Wird der im heissen wässrigen Auszug der Rinde durch Bleizucker entstehende schmutzig gelbe Niederschlag durch Hydrothion unter Wasser zerlegt, so reagirt das heligelbe Filtrat schwach sauer, schmeckt schwach herbe, grünt Elsenchlorid und wird durch überschüssiges Kalkwasser in Flocken gefällt.

## 4. Baldriangerbsäure.

CZYBNIANSKI. Ann. Pharm. 71, 21.

Erschöpft man frische Baldrianwurzeln mit heissem absoluten Weingeist, fällt die Tinctur mit weingeistigem Bleizucker und nach dem Abfiltriren des Niederschlages noch mit Ammoniak, so werden die Bleisalze zweier Säuren erhalten.

- a. Der durch Bleizucker erhaltene Niederschlag mit kochendem Weingeist ausgewaschen und unter Wasser mit Hydrothion zerlegt, liefert eine Gerbsäure, die sich an der Luft leicht zersetzt, mit Vitriolöl roth färbt, Slibersalze rasch reducirt und sich in ammoniakalischer Lösung mit Luft in Berührung braun färbt. Diese Säure färbt Eisenchlorid nicht grün, sie bildet mit Baryt ein welsses, an der Luft sich bräunendes Salz. Ihr durch Bleizucker gefälltes, gelblich-welsses Bleisalz, das sich an der Luft grün färbt, hält im Mittel 17,45 Proc. C, 1,86 H, 13,52 O und 67,17 PbO, dem Bleisalz einer Säure C<sup>14</sup>H<sup>9</sup>0<sup>8</sup>/entsprechend.
- b. Der durch ammoniakalischen Bleizucker erhaltene Niederschlag liefert durch Zerlegen mit Hydrothion eine Säure von schwach saurem Geschmack, die beim Verdunsten im Wasserstoffstrome zu krystallisiren scheint, Silbersalze wie die Säure a reducirt, aber kein unlösliches Barytsalz bildet. Ihr durch Bleiessig gefälltes Bleisalz hält im Mittel 15,16 Proc. C, 1,68 H, 14,30 0 und 68,56 Pb0, dem Bleisalz einer Säure C¹²B¹sO³ entsprechend.

#### 5. Callutannsäure.

#### C14H7O9?

ROCHLEDRE. Wien. Acad. Ber. 9, 286; J. pr. Chem. 58, 189; Ann. Pharm. 84, 354; Pharm. Centr. 1852, 756; Chem. Gaz. 1852, 466.

Vorkommen. In der Calluna vulgaris.

Darstellung. Man destillirt aus dem weingeistigen Absud der zerschnittenen Pflanzen den Weingeist ab, vermischt den Rückstand mit Wasser, fällt das Filtrat mit Bleizucker, behandelt den ausgewaschenen Niederschlag mit sehr verdünnter Essigsäure und fällt die abfiltrirte Lösung bei Siedbitze mit Bleiessig, wo ein chromgelber Niederschlag von callutannsaurem Bleioxyd entsteht. Wird dieser unter Wasser mit Hydrothion zerlegt, die Flüssigkeit mit dem Schwefelblei zum Sieden erhitzt und das Filtrat im Chlorcalciumbade im Kohlensäurestrom verdunstet, so bleibt Callutannsäure zurück, im Vacuum über Vitrlolöl zu trocknen.

Bernsteingelbe, geruchlose Masse

beingeme, gern	oniose mas.re	•	ROCHLEDER,		
14 C	64	51,53	51,69		
7 H	7	4,30	4,58		
9 0	72	44,17	43,73		
C14H7O9	163	100,00	100,00		

Callutannsäure reducirt Silberoxyd. — Sie färbt sich beim Erhitzen ihrer wässrigen Lösung mit Mineralsäuren rothgelb und scheldet gelbe Flocken von Calluxanthin aus, die nach dem Trocknen bei 100° 58,07 Proc. C. 3,77 H und

28,16 0 halten (C¹⁴H⁵07 = 57,93 Proc. C, 3,45 H, 38,62 0), und nach Rockledk durch Austritt von 2 At. Wasser aus der Callutannsäure entstanden sind. Diese verschlucken in alkalischer Lösung leicht Sauerstoff und werden durch Säuren in rothbraunen Flocken gefällt. Sie lösen sich in Weingelst.

Callutannsaures Zinnoxyd. — Warme wässrige Callutannsäure fällt aus salzsaurem Zinnoxyd schön eigelben, im Ueberschuss des Zinnsalzes löslichen Niederschlag.

	Bei 100°.		ROCHLEDER.	
25 C 26 H 20 O 7 SnO <sup>2</sup>	168 16 160 525	19,33 1,84 18,42 60,41	19,20 2,37 18,40 60,03	T
$2(C^{19}II^60^8) + 7 Su0^2 + 4 H0.$	869	- 100,00	100,00	-

Callutannsaures Bleioxyd. — Darstellung VII, 931. Wird von wechselnder Zusammensetzung erhalten.

a, Bei	100°.	ROCHLEDER	b.	Bei	100°.	ROCHLEDER	
28 C	19,18	19,01	42 C		18,34	18,21	
13 H	1,48	1,65	20 H		1,45	1,55	
17 0	15,54	15,37	260		15,15	15,06	
5 Pb0	63,80	63,94	8 Pb	0	65,06	65,17	
							-

100,00 . 100,00 100,00 100,00

ROCHLEBER zerlegt die Formel u in  $2C^{13}H^60^8 + 5$  PbO + Aq., b in  $3C^{14}H^60^8 + 6$  PbO + 2 Aq.

Callutannsäure färbt Eisenoxydsalze grün. — Wässrige Callutannsäure mit salzsaurem Zinnoxyd und wenig Salzsäure zum Sieden erhitzt, färbt mit Alaun gebeizte Wollenzeuge schwefelgelb bis orange.

#### 6. Cissotannsäure.

WITTSTRIN. Repert. 106, 317; Pharm. Centr. 1847, 791. — Pharm. Viertelj. 2, 161.

Der Farbstoff der im Herbste gerötheten Blätter von Vitis hederacea.

Darstellung. Man digerirt im Herbst gesammelte Blätter mit Weingelst von 80 Proc. 24 Stunden, trennt die Ticctur durch Pressen von den Blättern, filtrirt, versetzt mit ½ Wasser und destillirt den Weingelst ab. Der Rückstand zum Extract verdunstet, dann mit kaltem Wasser behendelt, gibt eine dunkelrothe Lösung, während kermesrothes Pulver, Wittstrin's veränderte Cissotannsäure, zurückbleibt. Man filtrirt von dieser ab, fällt das Filtrat mit Bleizuckerlösung, wo anfangs hellerdfarbener, dann grüner, endlich grüngelber Niederschlag entsteht, der mit Wasser (jedoch nicht vollständig, um Zersetzung vorzubeugen) ausgewaschen, olivengrünes cissotannsaures Bleioxyd a bildet.

— Wird nach Fällung mit Bleizucker der Flüssigkeit Essigsäure hinzugefügt,

Wird nach Fällung mit Bleizucker der Flüssigkeit Essigsäure hinzugefügt, bis der grasgrüne Niederschlag wieder hell und die überstehende Flüssigkeit röthlich geworden ist, so bleibt eissotannsaures Bleioxyd b ungelöst, während das Filtrat nach einigem Stehen Flocken absetzt und (nachdem diese entfernt

sind) mit Bleizucker das olivengrüne Bleisalz c gibt.

	isalz a.	WITTSTRIN,	Bleisa b.	ılz	WITTSTRIN.
120 C 75 H 1 N 96 O 11 Pb0	25,67 2,67 0,50 27,38 43,78	25,98 2,40 0,50 27,77 43,35	120 C 75 H 1 N 96 O 6 PbO	32,05 3,34 0,62 34,18 29,81	31,17 12 3,01 3,01 0,61 34,56 30,65
	100,00	100.00		100,00	100,00

Der Stickstoff ist als Ammonlak vorhanden.  $a = 11Pb0 + 6(C^{20}H^{12}O^{16}) + NH^3$ .  $b = 6(Pb0 + C^{20}H^{22}O^{16}) + NH^3$ ; c hält 36,4 bis 37,5 Proc. Bleioxyd. So nach Wittstein.

Unlösliche oder veränderte Cissolannsäure. — Der bei Darstellung von Cissotannsäure erhaltene, in Wasser unlösliche Theil des weingelstigen Extracts.

Dichte, dunkelbraune, glänzende, leicht zerreibliche Masse. Schmeckt schwach bitter, herbe.

t the		WITTSTEIN. Mittel bel 110°.	•
156 C 90 H 1 N 78 O	56,25 5,41 0,84 37,50	55,91 5,41 0,84 37,84	
C156H90NO78	100,00	100,00	

= $3(C^{52}H^{28}O^{25},H0) + NH^3$ . Hält den Stickstoff als Ammoniak und 0,31 Proc. Asche, die nicht in Abzug gebracht ist. Wittstrin.

Verkohlt ruhig beim Erhitzen. — Löst sich in Ammoniak mit dunkelbraungelber Farbe, durch Salzsähre fällbar.

Verbindungen mit Bleioxyd. — a. Man fällt die verdünnte weingeistige Lösung mit Bleizucker. Olivengrün, nach dem Trocknen pechschwarz. — b. Man fällt die weingeistige Lösung mit ungenügendem Bleizucker, behandelt den Niederschlag mit werig Essigsäure, wäscht und trocknet das Unlösliche. a hält 36,91, b 16,95 Proc. Bleioxyd. Wittstkin.

Veränderte Cissotanosäure fällt in Weingelst gelöst Eisenchlorid dunkelgrün, Brechweinstein und Leimlösung flockig.

Sie löst sich leicht mit blutrother Farbe in Weingeist von 60 bis 80 Proc.

## 7. Cocagerbsäure.

Alb. Nirmann. Dissert. über eine Base in den Cocablättern. Göttingen 1860. Von Wackenboder (N. Br. Arch. 75, 26) und Gabdeke (N. Br. Arch. 82, 141) bemerkt.

Erschöpft man Cocablätter behufs Darstellung von Cocaïn mit schwefelsäurenkaltigem Weingelst, digerirt die Tinctur mit Kalkhydrat, filtrirt, neuralisirt mit Schwefelsäure und destillirt den Weingelst ab, so fällt kohlensaures Natron das Cocaïn, welches durch Schütteln der alkalischen Lösung mit Aether entfernt werden kann, während die Cocagerbsäure in Lösung bleibt. Man verjagt den Rest des Aethers, neutrallsirt mit verdönnter Salpetersäure, beseitigt die Schwefelsäure mit salpetersaurem Baryt, den überschüssigen Baryt mit kohlensaurem Ammonlak, neutralisirt und fällt mit Bleizucker. Der ausgewaschene Niederschlag unter Wasser mit Hydrothion zerlegt, liefert nach dem Abhitriren des Schwefelbleis wässrige Cocagerbsäure als gelbrothe saure Flüssigkelt von schwach herbem Geschmack, die beim Verdunsten braunrothe amorphe hygroskopische Masse lässt. So hält die Cocagerbsüure noch etwas Alkali. — In der vom cocagerb-

sauren Bleioxyd abfiltrirten Flüssigkeit bleibt ein Theil der Säure gelöst, der durch Bleiessig gefällt, aber durch Hydrothion aus dem Bleisalze mit Salpetersäure verunreinigt erhalten wird.

Die Säure schmilzt beim Erhitzen auf Platinblech, bläht sich mit breuzlichem Geruch stark auf und lässt Kohle. — Sie reducitt Chromsäure zu Chromoxyd, aus tartersaurem Kupferoxyd-Kali Kupferoxydul, aus Goldchlorid Metall. — Sie färbt sich mit wässrigen Alkalien tiefroth, fällt aus essigsaurem Baryt in Essigsäure löslichen Niederschlag, aus Brechweinstein braune Flocken, aus salpetersaurem Quecksilberoxyd und Oxydul schmutzig gelbe Niederschläge, aber fällt Chlorquecksilber nicht. Sie färbt Anderthalb-Chloreisen braungrün, fällt Eiweiss, nicht aber Leimlösung.

## 8. Epheugerbsäure und Hederinsäure.

Posselt. Ann. Pharm. 69, 62; Pharm. Centr. 1849, 257; Chem. Gaz. 1849, 92.

In den Samen von Hedera Helix.

a. Hederinsäure. — Man befreit frische gepulverte Samen mit Aether von Fett, kocht den Rückstand wiederholt mit Welngelst aus und destillirt von den Tincturen ¼ des Weingelsts ab, wo sich aus dem Rückstande unreine Säure ausscheidet. Diese ist schwierig rein zu erhalten und wurde nur ein Mal beim Stehen einer ätherweingelstigen Lösung in reinem Zustande gewonnen.

Feine, weisse, welche Nadeln und Blättchen, die bei  $100\,5,4$  Proc. Wasser (2 At.? = 6,25 Proc.) verlieren. Geruchlos, schmeckt stark kratzend. Reagirt schwach sauer.

Bel 100°.			Posselt. Mittel.	
30 C 26 H 8 O	180 26 64	66,66 9,63 23,71	66,46 9,45 24,09	
 C30H26O8	270	100.00	100.00	

Da die Atomgewichtsbestimmung fehlt, ist keine Formel mit Sicherheit zu berechnen. KR.

Schmilzt beim Erhitzen nicht, verbreitet eigenthümlich-brenzlichen Geruch und lässt Kohle. — Löst sich in Vitriolöl mit prächtiger Purpurfarbe.

Löst sich nicht in Wasser. — Die Spure treibt aus kohlensauren Salzen Kohlensaure aus und bildet mit Ammoniak, Kali, Baryt und Kalk amorphe, gallertattige Salze, die sich in Weingelst, aber kaum oder nicht in Wasser lösen.

Aus dem weingeistigen Ammoniaksalz scheidet salpelersaures Silberoxyd welssen Niederschiag, der sich in kochendem Weingeist löst und beim Erkalten krystallisch ausscheidet

Hederinsäure löst sich in Weingeist, nicht in Aether.

b. Epheugerbsäure. — Wird aus dem mit Aether und Weingeist nacheinander (behufs Darstellung von Hederinsäure) erschöpften Samen durch Auskochen mit Wasser erhalten. Man versetzt den Absud mit Essigsäure und Bleizucker, beseitigt den Niederschlag und fällt das Filtrat mit Ammouiak. Der schön gelbe Niederschlag wird wenig ausgewaschen (da er sich löst), unter Wasser mit Hydrothion zerlegt, worauf die vom Schwefelbiel abfiltrirte Lösung beim Verdunsten die Säure, aber unrein, zurücklässt.

Geruchlose, amorphe, saure Masse, deren wüssrige Lösung sich beim Verdunsten färbt. Reducirt salpel rsaures Quecksilberoxyd und Silberoxyd. Wird durch Alkalien schön gelb gefärbt, durch ammoniakalische Kalksalze, durch Baryt- und Bleisalze gelb gefällt. Färbt Eisenoxydsalze dunkelgrün und fällt Kupfervitriol grünlich. Wird durch Leimlösung nicht gefällt.

## 9. Euphrasiagerbsäure.

ENZ Pharm. Viertelj. 8, 175.

In der Euphrasia officinalis. — Man lässt die frische Pflanze mit Wasser übergossen einen Tag stehen, kocht, presst aus und fällt das Filtrat mit Bleizucker. Der Riederschlag wird nach dem Auswaschen in Essigsäure gelöst, und die vom schwefelsauren und phosphorsauren Bleioxyd abfiltritte Lösung mit Ammoniak neutralisirt, wo zeisiggrünes enphrasiagerbsaures Bleioxyd niederfällt, das man auswäscht und trocknet.

Berechui	ing nach l	Enz. Bei 110°. Mittel.	
32 C 20 H 17 O	192 20 136	28,07 2,92 19,59	27,92 3,01 19,73
3 Pb0 C <sup>32</sup> H <sup>20</sup> O <sup>17</sup> ,3PbO	336 684	49,12	100,00

### 10. Gerbsäure der Früchte.

BUIGNET. N. Ann. Chim. Phys. 61, 2:0.

Nur in Verbindung mit Iod bekannt. — Findet sich in unreifen Aepfeln, Blrnen u. a. Früchten und verschwindet bei der Reife in dem Maasse der Zuckergehalt zunimmt. — Versetzt man den Saft einer F. ucht, welche diese Gerbsäure hält, mit Stärkekleister und tropft Iod ein, so bildet sich erst dann Iodstärke, wenn alle Gerbsäure in die Iodvetbindung verwandelt ist.

Darstellung der Iodverbindung. Man versetzt den ausgepressten und filtrirten Saft von grünen Aepfeln mit Iodtinctur, so lange die Farbe des Iods noch verschwindet, wo sich nach einigen Augenblicken ein brauner Niederschlag bildet, den man mit reichlichen Mengen Wasser auswäscht.

Gelbes amorphes Pulver, das 43,0 Proc. C, 3,3 H, 16,17 I, gegen 1/2 Proc

N und 3 Proc. Asche hält.

Wird beim Kochen mit verdünnten Säuren unter Bildung von Rechtstraubenzucker zerlegt. — Löst sich nicht in Wasser; nach  $^{1/4}$ stündigem Kochen mit Wasser reducirt das Filtrat tartersaures Kupferoxydkali nicht. — Löst sich nicht in Welngeist.

#### 11. Galitannsäure.

#### C14H8O10 ?

R. SCHWARZ. Wien. Acad. Ber. 8, 26; Ann. Pharm. 83, 57; J. pr. Chem. 58, 126.

Vorkommen. Im Kraut von Galium verum und Aparine. Nur in Verbindung mit Wasser und Bleioxyd bekannt.

Man fällt den wässrigen Absud des Krautes mit Blelzucker, beseitigt den (Citronensäure, Gerbsäure und anorganische Säuren haltenden) Niederschlag, fällt das Filtrat mit Blelessig, zerlegt den Niederschlag durch Hydrothion, fällt die vom Schwefelblel abfiltrirte Flüssigkeit zur Entfernung von Hydrothion und noch vorhandener Citronsäure mit Blelzucker, dann das Filtrat wieder mit Blelessig, wo schön gelber Niederschlag entsteht, aus dem durch Hydrothion unter Wässer wässrige Galltanusäure erhalten wird, von bitterlich herbem Geschmack, durch Ammoniak und Alkalien braun werdend. Oxydirt sich beim Trocknen ihres Blelsalzes bei 100°.

Galitannsaures Bleioxyd. — Galitannsäure fällt Bleizuckerlösung kaum, Bleiessig vollständig mit schön gelber Farbe. — Wird a nach VII, 935 oder b in abweichender Weise erhalten und im Vacuum getrocknet.

a	•	SCHWARZ.	1	b.	SCHWARZ	
70 С 45 Н 55 О 13 РьО	17,84 1,91 18,69 61,56	17,65 2,01 18,43 61,91	28 C 21 H 25 O 9 PbO	12,06 1,43 14,45 72,07	12,08 1,53 14,53 71,86	411
	100,00	100,00		100,00	100,00	

Schwarz zerlegt die Formel a in  $3(C^{19}H^{9}O^{11},3PhO) + 2(C^{14}H^{9}O^{11},2PhO)$ , die Formel b in  $2(C^{14}H^{8}O^{10},2PhO) + 5PhO,HO$ .

Galitannsäure färbt salzsaures Eisenoxyd schön grün und fällt essigsaures Kupferoxyd schmutzig braun.

### 12. Gerbsäuren aus Gelbschoten.

M. v. Orth. Wien. Acad. Ber. 13, 509; J. pr. Chem. 64, 10; Pharm. Centr. 1854, 897.

Vorkommen. In den chinesischen Gelbschoten oder Wongski, den Früchten von Gardenia grandifora, die nach Jessen (Wien. Acad. Ber. 14, 249) von einer Rubiacee stammen.

Darstellung der ersten Gerbsäure. Man erschöpft die zerstossenen Früchte mit Weingeist von 40°, verdunstet die Auszüge im Kohlensäurestrom, scheidet das beim Erkalten und auf Zusatz von Wasser sich ausscheidende Oel mit Hülfe eines nassen Filters und fällt das rothgelbe Filtrat mit Bleizuckerlösung, wodurch Farbstoffe und die erste Gerbsäure gefällt werden Das Filtrat dient zur Darstellung des Chlorrubins, vergl. unten). Man zerlegt den Niederschlag unter Wasser mit Hydrothion, filtrit die Lösung, welche die erste Gerbsäure und noch etwas Farbstoff hält, vom Schwefelblei ab, bei dem ein Theil der Farbstoffe bleibt, fällt sie aufs Neue mit Bleizucker und zerlegt wiederum mit Hydrothion, wodurch jetzt aller Farbstoff mit dem Schwefelblei abgeschieden und ein Filtrat erhalten wird, welches beim Verdunsten im Kohlensäurestrom und Trocknen des Rückstandes im Vacuum die erste Gerbsäure hinterlässt.

Das Schwefelblei gibt beim Auskochen mit Weingelst von 40° an diesen die Farbstoffe ab, die nach dem Abdestilliren des Weingeists im Kohlensäurestrom und weiterem Verdunsten des Rückstandes im Vacuum über Vitrloßlals dunkelrothgelber Syrup zurückbleiben. Aus diesem zieht Aether einen Theil aus, nach dem Verdunsten des Aethers und Behandeln des Rückstandes mit Wasser als in Wasser unlöslicher, rothgelber, harzartiger Farbstoff zurückbleibend. Der Rest mit Weingeist gekocht, der wenig gelben Farbstoff entfernt, dann bel 100° getrocknet, ist der gelbe amorphe Farbstoff v. Orths.

Darstellung der 2. Gerbsäure. Man kocht die mit Weingeist erschöpften Gelbschoten mit Wasser aus, engt die Auszüge ein, fällt durch Weingelst Gallerte, sammelt diese auf Leinwand und fällt das Filtrat mit Bleizucker. Der Niederschlag wird mit wenig Essigsäure übergossen, der unlösliche Theil abfiltrirt und die Lösung mit Hydrothion vom Blei befreit. Die vom Schwefelblei abfiltrirte Lösung lässt beim Verdunsten im Wasserbade die 2. Gerbsäure, bei 100° zu trocknen.

Eigenschaften. Die 1. Gerbsäure ist eine amorphe braungelbe Masse.

Erste Gerb	säure.	v. Orth.	Zweite Ge	rbsäure.	v. ORTH.	
46 C 36 H	47,26 6,16	$47,47 \\ 6.22$	46 C 29 H	52,98 5,56	52,67 5.81	Pro-
34 O	46,58	46,31	27 c	41,46	41,52	
 C46H36O34	100,00	100,00	C46H29O27	100,00	100,00	

Nach Abzug von Asche. — 1 hält nach v. Orth 8 At, 2 hält 1 At. Wasser, was er aus der Zusammensetzung des Bleisalzes folgert.

Bleissig, wäscht und trocknet bei 100°.

					v. Овти.
		46 C	276 28	$23,3 \\ 2,3$	22,89 : :: /
0	10	26 0	208	17,7	17,38
0 9	4 .5	6, Pb0	670	56,7	57,39
1 .	C46	H28O26,6PbO	1182	100,0	100,00

Nach Abzug des Bleioxyds — C<sup>16</sup>H<sup>2</sup>·O<sup>26</sup>, v. Orth. Aber er nimmt ulcht darauf Rücksicht, dass der Aschengehelt in das Bleisalz übergehen kann. Kr. Die 1. Gerbsäure farbt salzsaures Eisenoxyd grün.

## 13. Helianthgerbsäure oder Helianthsäure.

LUDWIG u. KROMAYES. N. Br. Arch. 99, 1 und 285.

Die eisengrünende Gerbsäure der Samen der Sonnenbiume (Helianthus annuus).

Man erschöpft die von der Schale befreiten, fein zerriebenen Früchte mit kochendem Weingeist von 90 Proc., destillirt den Weingeist im Wasserstoffstrome ab, filtrit, den Rückstand, fällt das Filtrat mit Bleizucker, sammelt, wäscht und zerlegt den Niederschlag unter Wasser mit Hydrothiou. Die vom Schwefelblei abfilirrte Flüssigkeit lässt beim Verdunsten im Wasserbade die Helianthgerbsäufe als bräunlich gelbe, amorphe Masse, zum wenig gefärbten Pulver zerreiblich. Diese löst man nochmals in Wasser; fällt wieder mit Bleizucker, zerlegt mit Hydrothion und verdunstet das Filtrat, wo jetzt hellgrüngelbe amorphe Masse bleibt, die än der Luft nicht mehr feucht wird, zum gelblichweissen Pulver zerreiblich.

Hält nach dem Trocknen bei 100° 53,27 Proc. C, 5,97 H und 40,76 0, nach Ludwig a. Kromaykh der Formel C¹¹H908 (Rechn. 53,50 C, 5,73 H und 40,77 0 entsprechend. — Schmilzt beim Erhitzen, verbreitet Geruch näch gebranntem Kaffee und lässt saure brenzliche Producte entweichen. — Verköhlt äuf Platinblech und verbrenut dann. — Salpetersäure färbt wässrige Helianthsäure schön roth und entwickelt beim Erwärmen salpetrige Dämpfe unter Entfärbung. — Kaltes Vitriolöl färbt die wässrige Säure roth, erhitztes schwärzt sie. — Wird durch Kochen mit mässig verdünnter Salzsäure im Wässerstoffstrome in gährungsfähigen Zucker und in einen sauren Farbstoff zerlegt. Letzterer ist durch kohlensaures Bleioxyd fällbar; mit Hydrothion aus der Bleiverbindung geschieden, gibt er eine farblose Lösung, die beim Verdunsten violetten, mit Alkalien prächtig roth werdenden Rückstand lässt. — Belianthsäure reducirt alkalische Kupferoxydlösung beim Erwärmen nicht. — Sie reducirt aus ammoniakalischer Silberlösung Metall.

Die Säure löst sich leicht in Wasser. Sie färbt sich auf Zusatz vom Alkalien gelb und wird durch Kalkwasser gelb gefällt. Letzterer Niederschlag mit überschüssigem Kalkwasser der Luft ausgesetzt, wird braun. — Das aus der wässrigen Säure durch Bleizucker gefällte hellgelbe Bleisalt hälf bei 100° 39.5 oder 44,24 Proc. Bleioxyd, letzteres auch 32,44 Proc. C, 3,28 H und 20,04 0, der Formel 20(Clabeot,PbO) + PbO, HO entsprechend. — Die wässrige Säure färbt Andershalb-Chloreisen prachtvoll dunkelgrün, auf Zusatz von Ammoniak violett. Sie fällt weder Blutlaugensalz noch Leimlösung.

Sie löst sich in Weingeist, nicht in Aether.

## 14. lpecacuanhasäure.

## C14H9O7?

E. WILLIGK. Wien. Acad. Ber. 5, 192; J. pr. Chem. 51, 404.

Die Gerbsäure der Wurzel von Cephaëlis Ipecacuanha (VIII, 56). — PRLLETIER (Ann. Chim. Phys. 4, 172; J. Pharm. 3, 145; Schw. 19, 440), MASSONFOUR (Bull. Pharm. 1, 161) und RICHARD u. BARRUEL (J. Pharm. 6, 264) hielten die Säure für Gallussäure, Praff erkannte sie bereits als verschieden.

Darstellung. Man kocht die gepulverte Wurzel mit Weingelst von 0,84 spec. Gew. aus, fällt den filtrirten Absud mit Bleiessig, wäscht den Niederschlag mit Weingelst von 0,83 spec. Gew. und löst ihn in verdünnter Essigsäure. Die essigsaure Lösung mit Bleiessig, dann noch mit etwas Ammonlak versetzt, gibt einen Niederschlag, den man mit Weingelst von 98 Proc. wäscht, unter Aether zertheilt und mit Hydrothion zerlegt. Man verdunstet die vom Schwefelblei abfiltrirte Flüssigkeit im Kohlensäurestrom, vermischt den Rückstand mit Wasser, filtrirt vom ausgeschiedenen Fett ab, digerirt das Filtrat mit Thierkohle und verdunstet die von der Kohle befreite, röthlich-braune Flüssigkeit im Kohlensäurestrom.

Eigenschaften. Amorphe, röthlich-braune Masse von stark bitterem Geschmack. Sehr hygroskopisch.

		Bei 100°.		WILLIGK. Mittel.	y 4 year
	14 C 9 H 7 O	84 9 56	56,37 6,04 37,59	56,24 6,23 37,53	1450 1450 1140
<del></del>	C14H9O7	149	100,00	100,00	B B D D D

Zersetzungen. 1. Schmilzt beim Erhitzen, bläht sich auf, entwickelt Geruch nach Ameisensäure und lässt schwierig verbrennende Kohle. — 2. Verschluckt in alkalischer Lösung Sauerstoff und färbt sich dunkel schwarzbraun. — 3. Reducirt Quecksilber- und Silbersalze. — 4. Löst sich in Vitriolöl mit braunrother Farbe und scheidet auf Wasserzusatz graue Flocken ab. — 5. Salpetersäure löst Ipecacuanhasäure mit dunkelrothgeiber, beim Erhitzen mit gelber Farbe unter Entwicklung von Salpetergas.

Ipecacuanhasäure löst sich leicht in Wasser.

Ipecacuanhasaures Bleioxyd. — Verdünnte wässrige Ipecacuanhasaure fällt Bielzucker nicht, sie erzeugt mit Bleiessig bräunlich-weissen Niederschlag, der leicht unter dunklerer Färbung Sauerstoff verschluckt.

Das einfach-saure Bleisalz wird aus der mit Weingelst von 0.85 spec. Gewicht bereiteten Wurzeltinctur, nach Beseitigung der durch weingelstigen Bleizucker fällbaren Stoffe und Zusatz von viel Wasser mit Bleiessig niedergeschlagen und nach dem Auswaschen mit kaltem Wasser bei  $100^\circ$  getrocknet. — Löst man bei Darstellung des Bleisalzes dasselbe wieder in Essigsäure und fällt das Filtrat mit absolutem Weingelst oder auch mit Bleiessig, so werden Niederschläge erhalten mit 2/3, 6/7 und 6/5 At. Ipecacuanhasaure auf 1 At. Bleloxyd.

			a.	b.	c.	d.	
14 C	84	32,24	32,07	30,17	26,79	35,06	
9 H	9	3,45	3,43	3,29	2,83	3,84	
70	56	21,50	21,85	19,71	16,82	22,26	
Pb0	112	42,81	42,65	46,83	53,56	38,84	
C14H9O7,PbC	261	100,00	100,00	100,00	100,00	100,00	

Noch andere Bleisalze hielten 41,1 und 45,9 Proc. PbO. WILLIEK gibt folgende Formeln: für b  $6C^{14}H^80^6,7PbO+6$  Aq., für c  $2C^{14}H^80^6,3PbO+Aq.$ , für d  $6C^{14}H^80^6,5PbO+4$  Aq.

Ipecacuanhasäure färbt wässrige Eisenoxydsalze grün, auf Zusatz von wenig Ammoniak violett, von mehr Ammoniak tintenschwarz. — Sie fällt aus Kupferoxydsalzen nach Zusatz von Ammoniak grünbraunen Niederschlag. — Sie löst sich in Weingeist, weniger in Aether.

## 15. Katechugerbsäure.

NEES V. ESENBECK. Repert. 33, 169; 43, 340. Berzelius. Lehrbuch 3. Aufl. 6, 250. Delffs. Jahrb. pr. Pharm. 12, 164. STENHOUSE. Ann. Pharm. 45, 18. STRECKER. Ann. Pharm. 90, 375. NEUBAUER. Ann. Pharm. 96, 337.

Von Nees v. Esenbeck und Berzklius als eigenthümlich unterschieden, aber nicht im reinen Zustande bekannt. — Findet sich im Katechu, einem durch Auskochen des Holzes von 'cacia Catechu und Uncaria Gambir bereiteten Extract. Vergl. über Katechu auch SACC's neueste Angaben (Compl. rend. 53, 1102) welche aber zu denen von Nkubaukh im Widerspruch stehen.

Die Katechugerbsäure ist ein Zersetzungsproduct des Katechin's (VI, 302), nicht aber der Stoff, aus dem sich dieses bildet. Versetzt man nach Berzelius' Vorschrift den kalt bereiteten, sehr concentrirten wässrigen Katechuauszug mit mässig verdünnter Schwefelsäure, so wird nur wenig gelblicher Niederschlag erhalten, der sich nicht durch Filtrien trennen lässt. Aus heiss bereitetem wässrigen Auszuge fällt Schwefelsäure auch Katechin, daher Berzelius ein Gemenge von Katechin und Katechugerbsäure untersuchte. Neubauer. — Erschöpft man (nach Berzelius und Deiffes) fein gepulvertes Bombay-Katechu mit Aether, so theilt sich der ätherische Auszug nicht in 2 Schichten; durch Verdunsten im Vacuum oder im Wasserbade wird eine bräunliche, der Gallengerbsäure ähnliche Masse erhalten. Diese in wenig Wasser gelöst, zur Verjagung des Aethers im Wasserbade erwärmt, von den grünen Flocken abfiltrirt, scheidet Nadeln von Katechin ab, die (nicht wie Dreffes glaubt, aus Katechugerbsäure erzeugt, sondern) bereits im Auszuge fertig gebildet sind. Neubauer.

Schüttelt man den ätherischen Katechu-Auszug mit Wasser, hebt ab und verdunstet ihn zur Trockne, löst den Rückstand in Wasser und lässt Katechin herauskrystallisiren, so hält die Mutterlauge möglichst reine Katechugerbsäure. Wird diese mit Schwefelsäure gefällt, der Niederschlag nach einigem Auswaschen mit Schwefelsäure gepresst und mit verdünnter Schwefelsäure mehrere Stunden gekocht, so löst er sich anfangs, scheidet dann braune Flocken aus, bis endlich die Lösung nur noch schwach röthlich bleibt. Zu diesem Zeitpuncte kann kein Zucker in der Lösung nachgewiesen werden. Nkubaurr. Strecken glaubte in dieser Weise Zucker erhalten zu haben.

Kocht man wässriges Katechin, das Leimiösung durchaus nicht fällt, in einer offenen Schale 3 Stunden, so färbt sich die Lösung gelbbraun und trübt sich. Wird sie zur Trockne verdunstet und der Rückstand mit Wasser aufgenommen, so fällt die Lösung Leim sehr stark, doch wird nicht alles Katechin in Katechugerbsäure verwandelt. Neuhaukh. Vergl. auch VI, 305.

STENHOUSR'S Katechugerbsäure ist unlöslich in kaltem und kochendem Wasser, Weingelst und Aether, nur theilweis löslich in alkalischen Flüssigkeiten, Sie wird durch Schwefelsäure gefällt, durch kochende verdünnte Schwefelsäure dunkelbrann gefärbt und fällt Eisensalze ollvenbraun. Sie gibt bei der frocknen Destillation weder Brenzkatechin noch Pyrogalisäure. — DRLFFS' (mit Katechin gemengte?) Katechugerbsäure zerfliesst mit Wasser zum Syrup,

sie zersetzt sich in Alkallen gelöst leicht, fällt aus 2fach-chromsaurem Kali braunen, in Aether unlöslichen Niederschlag, fällt Eisenoxydsalze schmutziggrün und wird durch Leimlösung vollständig ausgeschieden, and sei changlig 10, 14 2 1 1 1 1 1 1

## 16. Kinogerbsäure.

15 of 25 (\$1.00 m) 1 (set 1)

ERRZELIUS. Lehrbuch 3. Aufl. 6, 258.

GREDING. N. Br. Arch. 65, 2-3; Ausz. Pharm. Centr. 1851, 305; Lieb: Kopp 1851, 422.

HENNIG. N. Br. Arch. 73, 129; Ausz. Pharm. Centr. 1853, 177. - N. Br.

Arch. 77, 260; 85, 150. EISSFRUDT. Ann. Pharm. 92, 101; Chem. Centr. 1855, 110; Ausz, Lieb. Kopp.

1854, 431.

Die Gerbsäure des afrikanischen Kino's (von Pterocarpus eringceus, VIII, 12) ist nach Brizelius und Greding als eigenthümlich zu hetrachten. HENNIG halt sie für einerlei mit Gallapfelgerbsäure, er untersuchte das Kino malabricum des Handels, welches nach ihm richtiger als africanisches Kino zu bezeichnen ist. Eissfrldt (welcher aus Kino malabricum durch Aether Krystalle von Brenzkatechin (V, 785) erhielt) vermochte weder nach Brezk-LIUS' noch nach GREDING's Vorschrift Kinogerbsäure zu erhalten, er hält Kinogerbsäure vielleicht für einerlei mit Katechugerbsäure. - Ueber Reactionen des Kino's vergl. Nesenbeck (Repert. 27, 211) und Hennic; tüber eine Gallerte aus Kino Redwood (N. J. Pharm. 1, 336). — Der Kinogerbsäure ähnlich verhält sich die Gerbsäure aus dem Becuibabtul, dem Saft von Myristica Becuhyba, einem brasilianischen Baume. Vergl. PRCKOLT (N. Br. Arch. 107, 163).

- 1. Fällt man wässrigen Kinoauszug mit verdünnter Schwefelsäure, wäscht den blassrothen Niederschlag, so lange das Ablaufende noch seuer schmeckt, löst ihn in kochendem Wasser, filtrirt und versetzt das Filtrat, das Schwefelsäure und Kinogerbsäure hält, mit Barytwasser, so lange eine Probe angesäuerte Chlorbariumlösung noch fällt, so lässt das Filtrat beim Verdunsten im Vacuum Kinogerbsäure als rothe gesprungene Masse, schwierig in kaltem. leichter in kochendem Wasser löslich und von herbem Geschmack. Diese wird beim Verdunsten ihrer wässrigen Lösung bei Luftzutritt grösstentheils unlöslich und scheidet beim Stehen an der Luft einen hellrothen Niederschlag ab. Ihre wässrige Lösung ist fällbar durch Säuren, nicht durch kohlensaures Kall oder Brechweinstein. Sie löst sich in Weingeist, wenig oder nicht in Aether. Berzellus. Die durch Schwefelsäure gefällte Kinogerbsäure liefert bei der trocknen Destillation keine Pyrogallsäure (V, 800). STENBOUSE (Ann. Pharm. 45, 68).
- 2. Die nach 1 dargestellte, aber von der Schwefelsäure mit kohlensaurem Baryt hefrelte Kinogerbsäure zeigt nach dem Trocknen bei 100° bei verschiedenen Darstellungen wechselnde Zusammensetzung (44,77 Proc. C. 4,21 H und 42,80 C, 3,66 H), weil die Schwefelsäure zersetzend einwirkt, man den Kinoauszug mit heisser Hausenblaselösung, sammelt den fleisch-färbenen Niederschlag, kocht ihn mit Weingeist von 95 Proc. und verdunstet die johannisbeerrothe Lösung im Vacuum oder in der Wärme, so wird reinere Kinogerbsäure erhalten, als rothe, durchsichtige, gesprungene Masse mit 48,32 Proc. C, 4,28 H. und 47,40 O nach dem Trocknen bei 100°, Diese Kinogerbsäure Grading's zeigt folgendes Verhalten. Sie verkohlt beim Erhitzen, aber liefert bei der trocknen Destillation kelne Brenzgalfussäure. Ihre wässrige Lösung scheidet beim Stehen in offenen Gefässen, oder beim Einleiten von Sauerstoff bei 20 his 30° unter Aufnahme von Sauerstoff bund Verschwinden des herben Geschmacks Kinoroth (vergl. unten) als hellrothen Brei aus, dessen Menge sich heim Erwärmen vermehrt. Ihre wüssrige Lösung wird, durch Salzsäure getrübt, nach einiger Zeit blassroth gefällt, durch Chlorgas entfärbt, durch Salpetersäure getrübt, beim Erhitzen unter Bildung von Oxalsäure gelb gefärbt. Sie färbt sich auf Zusatz von Ammoniak oder Kalllauge dunkler und scheidet nach einiger Zeit Niederschläge ab. Wird sie

mit Magnesia alba zum Sieden erhitzt, so fällt alle Kinogerbsäure als vlolettrother Niederschlag zu Boden, während die Lösung dunkelroth gefärbt bleibt. Sie erzeugt mit Bleizucker einen röthlichgrauen Niederschlag, der alle Gerbsäure einschliesst, und sich nicht in Wasser, Weingeist und Kalllauge, aber in Salpetersäure löst. Sie fällt Eisenvitriol nicht, blidet mit Eisenbrydsalzen eine schwarzgrüne Verbindung, färbt salpetersaures Silberoxyd schwach roth und reducit es dann und fällt aus Kupfervitriol grauen, beim Stehen schwarz werdenden Niederschlag. Sie fällt Brechweinstein nicht und löst sich in Weingelst, nicht in Aether. Grading.

3. Nach 2 dargestellte Kinogerbsäure ist ein Gemenge, das sich weder in kaltem noch heissem Wasser vollständig löst, es nimmt nur bei Gegenwart von Kalilauge Sauerstoff auf und scheidet dabei kein Sediment ab! - Entus fernt man den im wässrigen Kinoauszug freiwillig entstehenden Absatz (der nach HRNNIG Ueberpectinsäure hält), so bleiben ein rother Farbstoff (HRN-Nig's Kinosaure) und die Gerbsaure des Kinos gelöst, welche letztere nur iniunrelnen Zustande abweichendes Verhalten zeigt, im reinen mit Galläpfelgerbsäure überelokommt. Wird dem filtrirten wässrigen Auszuge etwas frisch gefälltes Bleioxydhydrat zugesetzt, so hält der rothe Niederschlag die Kinosaure, in 100 Th. seiner organischen Substanz sind 43,65 C, 3,31 H und 53,04 0. Das Filtrat lässt beim Verdunsten einen gelben Rückstand, dessen wässrige Lösung Brechweinstein und Eisenchlorid, letzteres blauschwarz föllt, der bei der trocknen Destillation Pyrogallussäure liefert und sich in Aether löst. - Fällt man Kinoauszug mit Bleizucker, so entstehen Niederschläge, die stufenweise armer an Farbstoff und reicher an Bleioxyd werden, bis der letzte 32 Proc. PbO hält, dem Gehalt des galläpfelgerbsauren Bleioxyds entsprechend. Versetzt man cone, Kinotinctur mit Bleiessig tropfenweise und in Pausen von 12 bis 24 Stunden, bis von der Gallerte nur wenige Tropfen ablaufen, giesst kaltes Wasser auf und lässt es stehen, bis es sich zu färben beginnt, so hält die Lösung viel Gerbsäure (neben Blei und Kalk, die durch Oxalsäure ausgefällt werden können). Wird sie nach Zusatz von Bleioxydhydrat im Wasserstoffstrome zur Trockne verdunstet, so hält die organische Substanz des Rückstandes 53,16 Proc. C, 3,71 H und 43,13 O, der Galläpfelgerbsäure entsprechend. HENNIG.

# 17. Kinoroth.

GRRDING. N. Br. Arch. 65, 290.

Wässrige Kinogerbsäure in offenen Gefässen mehrere Wochen mit Luft in Berührung, scheidet unter Sauerstoffausnahme Kinoroth ab, das man durch Waschen mit Wasser von unzersetzter Kinogerbsäure befreit.

Amorphe, rothe Masse, die sich beim Austrocknen äusserlich bräunt, zum hellrothen Pulver zerreiblich. Schwach sauer in weingeistiger Lösung. Fäst geschmacklos. — Hält nach dem Trocknen bei 50 bis 60° 37,55 Proc. C, 3,82 H und 58,63 O, von anderer Darstellung herrührend 34,96 Proc. C, 3,96 H und 61,08 O, in andern Fällen noch etwa 10 Proc. O mehr.

Bildet beim Erhitzen wenig Brenzsäure. — Verkohlt theilweis mit Vitriolöt. — Wird durch Chlor entfärbt, durch Salpetersäure zu Oxalsäure oxydirt. — Löst sich nach längerem Kochen mit concentrirter Salzsäure mit dinkelvioletter Farbe, beim Erkalten oder mehr noch beim Verdünnen mit Wasser fällt Kinobraun als schön dunkelbraunes Pulver nieder, während die Flüssigkeit roth gefärbt bleibt. Dieses Kinobraun hält nach dem Trocknen bei 100° 44,77° bis 46,17 Proc. C, 4,39 his 4,52 ll, reagirt neutral und löst sich in Weingelst, Essigsäure und Tartersäure mit rother Farbe. Es färbt mit Zinn- oder Eisenbeize vorbereitete Zeuge roth oder violett.

one of in kelerun

. A M. C. O. M. St .

## 18 Leditannsäure.

## C14H6O6 ?

tok i Niedmscha. " Si in eag m<sup>a</sup> in hep

E. WILLIGK. Wien. Acad. Ber. 9, 302; J. pr. Chem. 58, 205; Ann. Pharm. 84, 363; Pharm. Centr. 1852, 790.

ROCHLEDER U. SCHWARZ. Wien. Acad. Ber. 9, 307; J. pr. Chem. 58, 210; Ann. Pharm. 84, 366; Pharm. Centr. 1852, 812.

Vorkommen. In den Blättern von Ledum palustre. — Eine Gerbsäure aus Epacris und eine andere aus Rosskastanien liefert ein mit Ledixanthin identisches Spaltungsproduct, ohne selbst mit Leditannsäure übereinzukommen. Rochledka (Wien. Acad. Ber. 44, 493; Chem. Centr. 1862, 8).

Darstellung. 1. Man fügt zu dem wässrigen Absud der Blätter tropfenweise Bleizucker, bis eine Probe des entstehenden Niederschlages sich in Essigsäure vollständig löslich zeigt, filtrirt und fällt dus Filtrat mit Bleiessig. Der gewaschene Niederschlag wird durch Hydrothion zerlegt und die vom Schwefelblel abfiltrirte Lösung im Wasserbade zur Trockne verdunstet.—2. Man fällt den weingeistigen Absud von Ledum palustre nach dem Abdestilliren des Weingeists mit Wasser, filtrirt, fällt das Filtrat mit Bleizucker, löst den Niederschlag in verdünnter Essigsäure, filtrirt wieder und fällt bei Siedhitze mit Bleiessig. Wird der schön gelbe Niederschlag mit Hydrothion unter Wasser zerlegt und die vom Schwefelblei siedend helss abfiltrirte Lösung im Kohlensäurestrom verdunstet, so bleibt Leditannsäure zurück. Rochleder u. Schwarz.

Eigenschaften. Röthliches, geruchloses Pulver.

, ,		, 0	Willingk. Mittel, bei 100°.	ROCHLEDER u. SCHWARZ. Im Vacuum.
28 C 15 H A 15 O T	168 15 120	55,4 <b>4</b> 4,95 39,61	55,14 5,11 39,75	50,89 5,46 43,65
$2C^{14}H^{6}O^{6} + 3Aq.$	303	100,00	100,00	100,00

Nach Abzug von 1,2 Proc., Willigk, von 2,08 Proc. Asche. Rochleden u. Schwarz.

Wässrige Leditannsäure scheldet beim Kochen mit verdünnter Schwefelsäure oder Salzsäure (oder wenn sie mitkaltem Vitriolöl versetzt wird), ein gelbes oder rothes Pulver, Ledixanlhin aus, welches nach dem Trocknen bel 100° 60,9 Proc. C, 4,5 H und 34,6 0 hält, also  $\rm C^{14}H^{6}O^{6}$  (Rechnung 60,87 Proc. C, 4,35 H, 34,78 0) und durch Austritt von Wasser aus der Leditannsäure entstanden ist. Dieses gibt bei der trocknen Destillation Oel und Krystalle von Breuzkatechin (V, 785), es löst sich leicht in Alkalien und gibt in Weingeist gelöst mit weingeistigem Bleizucker rothbraunen Niederschlag. Williek

Leditannsäure löst sich in Wasser. Die Lösung wird durch Alkalien dunkler, an der Luft braun. Willigk,

Leditannsaures Bleioxyd. — Man fällt wässriges Decoct der Blätter mit Bleizucker, beseitigt den Niederschlag, fällt das Filtrat mit Bleiessig und trocknet den gelben Niederschlag a bei 100°, b im Vacuum. WILLIGK.

LOCKECE	ucu	Meinen Miener	SUMMAR OF DEL T	00,01111	vacuum.	MILLIGIA.
		a.	WILLIGK.	.,	<b>b</b> .	WILLIGK.
140	C	32,22	32,26	98 C		28,66 29,54
60	H	2,30	2,49	51 H		2,49 2,68
60		18,42	18,25	51 0		19,89 1 19,84
11	Pb0	47,06	47,00	9 Pb	0	48,96 48,94

10C14H6O6,11PbO 100,00 100,00 7C14H6O6,9PbO,HO 100,00 100,00

Wässrige Leditannsäure wird durch salzsaures Eisenoxyd dunkelgrün gefärbt. Willigk.

Leditannsaures Zinnoxyd. — Wässrige Leditannsäure gibt mit salzsaurem Zinnoxyd schön gelben Niederschlag. Rochleder u. Schwarz.

		Im Vacuum.		ROCHLEDER U. SCHWARZ.
	28 C	168	22,95	23,07
	21 H	21	2.57	3,05
	210	168	22,95	23,88
	5 SnO <sup>2</sup>	375	51,23	50,00
2C1	$H^90^9.5Sn0^2 + 3A$	g. 732	100,00	100.00

Leditannsuure löst sich leicht in Weingeist. Wulligk.

## 19. Ratanhiagerbsäure.

WITTSTEIN. Pharm. Vierletj. 3, 353; 6, 521.

Findet sich in der gewöhnlichen und in der Savanilla-Ratanhiawurzel.

— Als Kramersäure bezeichnete Prschire (N. Tr. 4, 2, 182; J. Pharm. 6, 34; 10, 348) eine krystallisirbare Säure der Ratanhiawurzel, der er die Eigenschaft den schwefelsauren Baryt zu zerlegen zuschrieb. Diese ist nach Wittstrin Tyrosin (VI, 713) mit anhängender Schwefelsäure gewesen, während Hlasiwetz (Ann. Pharm. 119, 202) das Vorkommen von Phloramin (VII, 840) in der Ratanhiawurzel für möglich hält.

Der ätherlsche Auszug der gepulverten Wurzelrinde von Krameria Iriandra (VIII, 42) lässt nach dem Abdestilliren des Aethers und Eintrocknen glänzenden tiefrothen Rückstand, der sich in Weingelst unter Ausscheidung von Wachs löst. Beim Verdunsten des weingelstigen Auszuges bleibt die Gerbsäure zurück. — Zieht man das trockne Rindenpulver der Savanilla-Ralanhiawurzel mit Aether aus, verdunstet den Aether, zieht den Rückstand mit Weingeist von 90 Proc. aus, der Wachs ungelöst lässt, verdünnt das Filtrat mit dem 10fachen Maass Wasser, fügt einige Tropfen Bleizuckerlösung hinzu, filtrit und fällt völlig mit Bleizucker, so wird ratanhiagerbsaures Bleioxyd b erhalten.

Schmilzt beim Erhitzen, verkohlt und lässt sehr schwer verbrennliche Kohle, während wässrig-öliges Destillat, Brenzkatechin (V, 785) haltend, übergeht. Vergl. auch Eissfridt (Ann Pharm. 92, 109), Uloth (Ann. Pharm. 111, 217). — Löst sich unvollständig auch im warmen Wasser mit schmutzig rosarother Farhe, vollständig auf Zusatz einiger Tropfen Ammoniak, worauf Salzsäure schmutzig fleischrothe Flocken fällt. Erhitzt man Ratanhlagerbsäure (aus dem Bleisalz durch Hydrothion abgeschieden) mit Wasser, dem 5 Proc. Vitriolöl zugesetzt sird, längere Zeit im Wasserbade, so scheidet sich braunrothes, hartes Harz ab, Wittstrins Ratanhiaroth darstellend, während beim Verdunsten der übrigen Flüssigkeit geringer gelblicher Rückstand bleibt, von schwach-süssem Geschmack und weinsaurcs Kupferoxyd-Kali beim Erwärmen reducirend. — Die wässrige Lösung wird durch Anderthalb-Chloreisen dunkelgrün gefärbt, dann gefällt; durch Leimlösung blass fleischroth gefällt, sie wird durch Brechweinstein blasser, ohne Fällung.

Ralanhiagerbsaures Bleioxyd. — Man fügt zur weingelstigen Gerbsäure einige Tropfen Bleizucker und fällt das Flitrat mit überschüssigem Bleizucker. Der blasssleischrothe Niederschlag wird gewaschen und bei gelinder Wärme getrocknet. — Dunkelrothes Pulver, das sich nach dem Trocknen bei 100° bei 120° nicht weiter verändert.

			WITTS	TRIN.
Berechnung	g nach V	ITTSTRIN.	Mittel, B	ei 100°.
1, 1			a.	<b>b.</b>
54 C	324	43,83	43,73	43,64
24 H	24	3,25	3,23	3,21
21 0	168	22,73	22,81	22,90
2 Pb0	223,6	30,19	30,20	30,25
C54H24O21, 2PbO	739,6	100,00	100,00	100,00

Ratanhiagerbsäure löst sich leicht in Weingeist. WITTSTEIN.

## 20. Ratanhiaroth.

WITTSTEIN. Pharm. Viertelj. 3, 358. have a diag grides be ground west Entsteht beim Erbitzen von Ratanblagerbsäure (VII, 943) mit verdünnter Schweselsäure neben einem zuckerartigen Körper und wird durch Fällen seiner weingeistigen Lösung mit Wasser gereinigt.

Braunrothe, leicht zerreibliche Masse ohne Geschmack. 50n%

		1.3	311 6	WITTSTEIN!	37
. /. =1	3.45.00	Jr C 52 1 91	t	anMittel. tibe !	
12 C	72	70,59		70,67	
6 H	6-17	5,89		5,74	
3 0	24	23,53		23,59	
C12HeO3	102	100,00		100,00	8 4 4

Löst sich nicht in Wasser, in Weingeist leicht mit rubinrother Farbe. and other set only

the fact of the depth of the

111 2170 118 out 1715 111

- lei . die ! gadiegi zeil

## 21. Rhamnogerbsäure.

BINSWANGER. Repert. 104, 58.

Wird bei Darstellung von Rhamno-Cathartin (vergl, unten) erhalten und durch Auswaschen, Trocknen, Auflösen in Aether und Verdunsten der Lösung gereinigt. - Grungelbe, amorphe, leicht zerreibliche Masse. Schmeckt bitter und herhe. Neutral. - Schmilzt und zersetzt sieh beim Erhitzen wie stickstofffreie Körper. - Löst sich kaum in kaltem Wasser, etwas in kochendem, in wässrigem Ammoniak zur goldgelben Flüssigkeit, die allmählich braun wird. Sie bildet mit Kalkwasser oder Kalllauge gelbe Lösungen, die sich nicht an der Luft verändern, aber deren erstere allmählich gelbe Flocken ausscheidet. Die wässrige Lösung fällt aus Bleizucker und Bleiessig orangegelbe Flocken, sie färbt Eisenoxydsalze ollvengrun und fällt sie dann. Sie erzeugt in Brechweinstein nach längerer Zeit gelben Niederschlag und fällt Leimlösung nicht, - Die Säure löst sich leicht in Weingeist und Aether und leicht in Weingeist und Aether

# 22. Rhodotannsäure.

## C14H6O7 ?

R. SCHWARZ. Wien. Acad. Ber. 9, 298; J. pr. Chem. 58, 202: Ann. Pharm. 84, 361; Pharm. Centr. 1852, 773; Chem. Gaz. 1853, 144. The members of

Vorkommen. In den Blättern von Rhododendron ferrugineum.

Darstellung. Man destillirt aus dem weingeistigen Decoct der Blätter den Weingelst ab, vermischt den Rückstand mit Wasser, fällt das Filtrat mit Bleizucker, übergiesst den Niederschlag mit verdünnter Essigsäure, filtrirt vom Ungelösten ab und fällt das zum Sieden erhitzte Filtrat mit Bleiessig. Wird das so erhaltene rhodotannsaure Bleioxyd unter Wasser mit Hydrothion zerlegt und die vom Schwefelblei bei Siedhitze abfiltrirte Lösung im Kohlensäurestrom verdunstet, so bleibt Rhodotannsäure, nach dem Zerreiben im Vacuum über Vitriolöl zu trocknen.

Eigenschaften. Bernsteingelbes, säuerlich-herbes Pulyer.

Berechnu	ng nach	SCHWARZ.	R	. SCHWARZ.
50 C 27 H 31 O	336 27 248	55,00 4,41 40,59	7.	54,911.3 4,011.3 40,48
$4C^{11}H^{6}O^{7} + 3 Aq.$	611	100,00	1 2	100,00

Nach Abzug yon, 1,5, Proc. Asche. and the advanced automated

Scheidet beim Erwärmen mit wässrigen Mineralsayren einen rothgelben Niederschlag von Rhod xanthin ab, der nach dem Trocknen im Vacuum 52,40 Proc. C, 4,66 II and 42,94 0 hält ( $C^{28}H^{45}O^{17}=2$   $C^{14}H^{7}O^{8}$  + IIO (Rechnung 52,66 C, 4,70 II) und sich bei 100° zersetzt.

Rhodotannsaures Zinnoxyd. — Wässrige Rhodotannsaure fällt salzsaures Zinnoxyd schön gelb.

Zinnoxyu senon geto.	Bei 100°.	01 07	SCHWARZ.
140 C	840	22,61	22,39
87 H	97	2,34	2,96
97 0	776	20,89	20,42
27 SnO <sup>2</sup>	2025	54,16	54,23
$10C^{19}H^{8}O^{9} + 27SnO + 7HO$	3728	100,00	100,00

Annähernd = C11H9O10 + 3S0O2.

Rhodotannsaures Bleioxyd. — Darstellung VII, 944. Schön chromgelber Niederschlag, der sich bei 100° nicht verändert.

18 AVEOUGH 70 NO.			SCHWARZ.	
42 C	252	29,21	28,20	1
" 19 Н	- 19	2,13	2,28	
22 0	176	19,70	19,57	
4 PbO	447	49,96	49,95	
$3(C^{14}H^{6}O^{7}) + 4PbO + HO$	894	100,00	100,00	111

Rhodotaansaure farbt Eisenoxydsalze grun.

## 23. Rhusgerbsäure.

## J. KHITTEL. Pharm. Viertelj. 7, 348.

In den Blättern von Rhus Toxicodendron. — Man schüttelt das ätherische Extract der gepulverten Blätter mit warmem Wasser, filtrirt, stellt 2 Tage bei Selte, entfernt den wieder entstandenen Bodensatz durch nochmaliges Filtriren und versetzt zum Ausfällen von Schwefelsäure und Phosphorsäure mit wenig Bleizucker. Das Filtrat wird völlig mit Bleizucker ausgefällt, der Niederschlag gesammelt, ausgewaschen und bei 110° getrocknet. — Durch Zerlegen des noch feuchten Bleisalzes mit Hydrothion unter Wasser erhält man die wässrige Säure von schwach bitterem Geschmack und schwach saurer Reaction, die beim Verdunsten amorischen gelblichgrünen Firniss lässt. — Die wässrige Säure färbt und fällt Andershalb-Chloreisen dunkelgrün, färbt Brechweinslein dunkelgelb ohne Fällung und trübt Leimlösung bei Concentration.

С18Н110 13,2Рь0	224	49,76	$\frac{49,48}{100,00}$	
18 C 14 H 13 O	108 14 104	$24,00 \\ 3,12 \\ 23,12$	24,16 $3,12$ $23,24$	
tration.	Bleisalz.		KHITTEL,	

## 24. Rubitannsäure.

#### C14H8O9?

C. WILLIGK. Wien. Acad. Ber. 8, 18; J. pr. Chem. 58, 118; Ann. Pharm. 82, 339; Pharm. Centre 1852, 373; Chem. Gaz. 1852, 275.

Vorkommen. In den Blättern von Rubia linclorum.

Darstellung. Man fällt den wässrigen Absud mit Bleizucker, digerirt den Niederschlag mit verdünnter Essigsäure, filtrirt, fällt das Filtrat mit Anmoniak, wäscht den Niederschlag mit Weingeist und zerlegt ihn unter Weingeist von 0,83 spec. Gewicht mit Hydrothion. Die vom Schwefelbiei abfiltrirte Flüssigkeit wird nach Verjagung des Weingelsts mit Wasser vermischt und mit Bielessig gefällt. Man zerlegt den Niederschlag unter Wasser mit Hydrothion und verdunstet das Filtrat im Wasserbade.

Sehr hygroskopisch. - Färbt sich mit Ammoniak rothbraun.

Berechnung	nach	WILLIGK.	WILLIGK.	
28 C	168	42,96	<b>43,00</b>	
23 H 25 O	$\begin{array}{c} 23 \\ 200 \end{array}$	5,88 51,16	5,89 51,11	
2C14H8O9 + 7Ag.	391	100.00	100.00	

Hielt noch etwas Asche,

Rubilannsaures Bleioxyd. — Man fällt den aus frischem Kraut bereiteten Absud mit Bleizucker, digerirt den Niederschlag mit verdünnter Essigsänre, fällt zur Darstellung des Bleisalzes a das essigsaure Filtrat mit Ammoniak, zerlegt den Niederschlag durch Hydrothion und fällt das Filtrat nach Verjagen des Hydrothions mit Bleiessig. — Zur Darstellung des Bleisalzes b fällt man das essigsaure Filtrat mit Bleiessig, zerlegt den Niederschlag unter Wasser mit Hydrothion und fällt das Filtrat nach Verjagung des Bydrothions mit Bleizucker. — Das Bleisalz c wird erhalten durch Hinzufügen von Bleizucker zu dem mit dem trocknen Kraute bereiteten Absud, bis eine Probe des Niederschlages sich völlig löslich in Essigsäure zeigt, Beseitigen des bis dahin entstaudeuen Niederschlages, Ausfällen des Filtrats mit Bleizucker, Zerlegen des zuletzt erhalteneu Niederschlages mit Hydrothion und Fällen der vom Niederschlage abfiltrirten, zur Verjagung von Hydrothion erhitzten Flüssigkeit mit Bleizucker.

		a.		b		same in a
	Bei 1	100°.	SCHWARZ.	Im Vac	uum.	SCHWARZ.
	70 С 50 Н 55 О 24 РьО	11,71 1,39 12,26 74,64	11,50 1,42 12,34 74,74	56 C 33 H 37 O 9 PbO	20,13 1,98 17,73 60,16	19,97 2,19 17,79 60,05
C7	0H50O55,24Pb		100,00	C56H33O37,9PbO	100.00	100.00

·	:.		100 100
Bei	100°.	SCHWARZ.	4. 111
28 C	14,79	14,74	() () ( ) (
18 H	1,67	1,63	15 1 1 1.
21 0	14,79	14,97	
7 Pb0	68,75	68,66	
С26Н19О21,7РЬО	100,00	100,00	

a vielleicht auch Cl4H8O3,5PbO + 2 Aq. -  $b=4\,{\rm (C^{14}H^{8}O^{9})}+9\,{\rm PbO}+{\rm Aq.}$   $c=2\,{\rm (C^{14}H^{8}O^{9})}+7\,{\rm PbO}+3\,{\rm Aq.}$  Schwarz.

Rubltannsäure färbt salzsaures Eisenoxyd schön grün.

#### 25. Xanthotannsäure.

## A. FERREIN. Pharm. Viertelj. 8, 1.

Wird aus den herbstlich gerötheten Blättern der Ulme erhalten. Man erschöpft die grobgepulverten getrockneten Blätter mit Weingeist, verdunstet, filtrit ausgeschiedenes Wachs ab, fallt das Filtrat mit Wasser, filtrit wieder und fällt mit Bleizucker. Man sammelt den Niederschlag (aus dem Filtrat fällt Ammoniak noch mehr von gleicher Zusammensetzung) und zerlegt ihn unter,

Wasser wit Hydrothion, wo ein fades, bei grösserer Concentration zusammenziehend schmeckendes, saures Filtrat erhalten wird, das durch Hausenblase fällbar ist. — Das Bleisalz löst sich in Essigsäure.

	В	leisalz bei 1	00°.	FERREIN. Mittel.	
	28 C 18 H 4 O 3 PbO	168 18 32 336	30,39 3,26 5,79 60,56	29,60 3,21 7,06 61,13	
<del></del>	C18H18O4,3Pb0	554	170,00	100,00	

## 26. Xylochlorsäure.

C30H26O34?

L. BLEY jun. N. Br. Arch. 94, 129.

Ein grüner Farbstoff, der sich bisweilen auf abgestorbenen Holzstücken bildet und dieselbe durch die ganze Masse grüngefärbt erscheinen lässt. Derartige Holzstücke verändern sich nicht in Wasser, Weingeist und Aether, aber geben an alkalische Flüssigkeiten die grüne Farbe ab.

Aus Buchenholzstücken. Entzieht mau dem grünen Holz durch 2maliges Behandeln mit wässrigem 5procentigen Ammoniak das Färbende, so fällt Salzsäure aus dem olivengrünen Filtrat dunkelgrüne Flocken, die nach dem Auswaschen mit Wasser zur dunkelgrünen, zerreiblichen Masse eintrocknen. Diese zersetzt sich beim Erhitzen mit Entwicklung saurer Dämpfe ohne zu schmelzen, löst sich weder in Wasser, Weingeist, noch Aether, wird durch verdünnte Salzsäure nicht merklich verändert und verkohlt mit Vitriolöl. Sie hält noch Asche, Stickstoff und Wasser.

Die ammoniakalische Lösung dieser (unreinen) Xylochlorsäure ist tief olivengrün, nach dem Verdunsten des überschüssigem Ammoniaks neutral und lässt bei freiwilligem Verdunsten in Wasser vollständig löslichen Rückstand. Sie fällt Eisenchlorid schmutzig grün, Kupfervitriol und salpetersaures Quecksilberoxydul olivengrün, salpetersaures Silberoxyd erst nach einigem Stehen unter theilweiser Reduction des Silbers. Wird sie mit Bleizucker gefällt, so erscheint die überstehende Lösung farblos, die von verschiedener Bereitung herrührenden schmutzig-grünen Flocken zeigen nach dem Trocknen bei 110°, wobei sie 10 Proc. an Gewicht verlieren, die Zusammensetzung a und b.

Berechn. na	ch BLEY.	BLEY. $a$ .	Berechn, nac	h BLEY.	BLEY.
30 С 26 Н 34 О 2 РьО	25,67 3,71 38,79 31,83	25,91 3,85 38,57 31,67	90 C 30 H 54 O 10 PbO	25,49 1,42 20,40 52,69	25,38 1,48 19,63 53,51
С30Н26О34,2РЬО	100,00	100,00	3C30H10O18,10PbO	100,00	100,00

Ende der ersten Abtheilung des siebenten Bandes.

## Leopold Gmelin's Handbuch der Chemie

sind bis jetzt erschienen:

Unorganische Chemle I .- III. Band.

Inhalt: Cohasion. Adhasion. Affinität. Unwägbare Stoffe und unorganische Verbindungen der nicht metallischen wägbaren Stoffe. Mit 4 Kupfertafeln. Fünfte Auflage mit aus dem Englischen des Dr. Watts übersetzten und eigenen Zusätzen bis anf die neueste Zeit ergänzt von Dr. K. List in Göttingen. fl. 7. 48 kr. od. Thlr. 4. 16 Ngr.

II. Band. Infalt: Leichte Metalle und spröde, unedle schwere Metalle. Fünfte Auflage mit aus dem Englischen, des Dr. Watts übersetzten und elgenen Zusätzen ergänzt von Dr. K. List in Göttingen,

fl. 7. 48 kr. od. Thlr. 4. 16 Ngr. III. Band. Inhalt: Ductile uredle schwere Metalle und edle Metalle. Fünft e Auflage. Mit aus dem Englischen des Dr. Watts übersetzten und eigenen Zusätzen bis auf die neueste Zelt ergänzt von Dr. K. List In organische Chemie I.—III. IV., I. Abthlg. u. V. Band (des Handbuchs IV.—VI.

VII. I. Abthlg. u. VIII. Band.)

IV. Band. Inhalt: Organische Chemie I.—IV.

bindungen mit 2 und 4 Atomen Kohlenstoff. Vierte Auflage:

fl. 7. 48 kr. oder Thir. 4. 16 Ngr. V. Baud. Inhalt: Organische Verbindungen mit 2, 4, 6, 8, 10 u 12 Atomen Kohlenstoff. Vierte Auflage. fl. 7. 48 kr. oder Th!r. 4. 16 Ngr.

VI. Band. Inhalt: Organische Verbindungen mit 14, 16 und 18 Atomen Kohlenstoff. Vierte umgearbeitete und vermehrte Auflage. Nach Gmelin's hinterlassenen Manuscripten bearbeitet von Dr. K. List in Hagen und Dr. K. Kraut in Hannover. A. 7. 48 kr. od. Thir. 4. 16 Ngr. VII. Band. 1. Abthlg. Inhalt: Organische Verbindungen mit 20, 22 und

24 Atomen Kohlenstoff, Herausgegeben von Dr. K. Kraut in Hannover. fl. 9. 40 kr. oder Thir. 5. 20 Ngr.

VIII. Band. Inhalt: Phyto- uud Zoochemie. Bearbeitet und herausgegeben von Dr. C. G. Lehmann, Professor in Jena und Dr. Rochleder, Professor in Prag. fl 7. 43 kr. oder Thir. 4. 16 Ngr.

Register zum I .- V. Band oder des ganzen Werkes 37, Lfrg. Bearbeitet von fl. 1. 12 kr. oder 20 Ngr. Dr. K. List in Göttingen.

Des VII. Bandes II. Abtheilung ist unter der Presse und wird das Werk damit vollständig sein.

In der Universitätsbuchhandlung von Karl Winter sind ferner erschienen: Gmelin, Leop., Lehrbuch der Chemie. Zum Gebrauche bei Borlefungen an Universitäten, in Militärschulen, polytechnischen Auftalten, Real fculen 2c., fowie zum Selbstunterrichte. 1. Abtheilung. Unorga= nische Chemie mit drei Aupfertafeln. fl. 2. 36 fr. od. Thir. 1. 15 Ngr.

Lift, Dr. R., Leitfaden für den ersten Unterricht in der Chemie, beson-ders auf Gewerbe- und Realschulen. I. Theil. Unorganische Chemie. II. Theil. Organische Chemie, Chemische Gewerbelehre. fl. 1. 20 fr. ob. 221/2 Ngr. 2. Auflage.

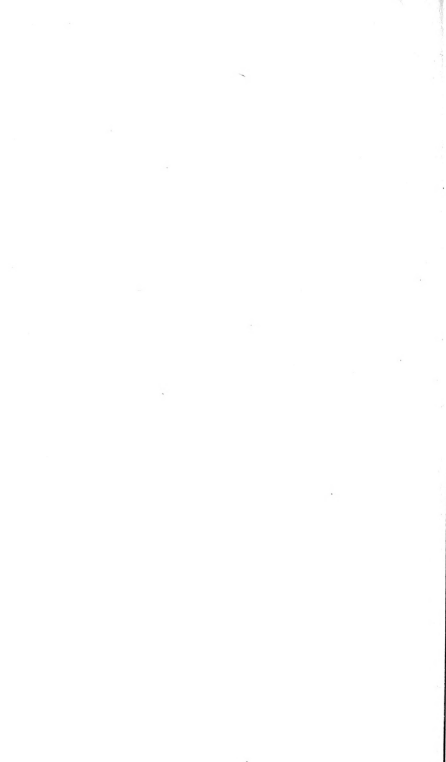
Carius, Dr. L., Beitrag zur Theorie der mehrbasischen Säuren, Mit 1 lith. Tafel. gr. 8. besonders auch deren Sulfo-Derivate. 40 kr. oder 12 Ngr.

Aus Gmelin's Handbuch besonders abgedruckt:

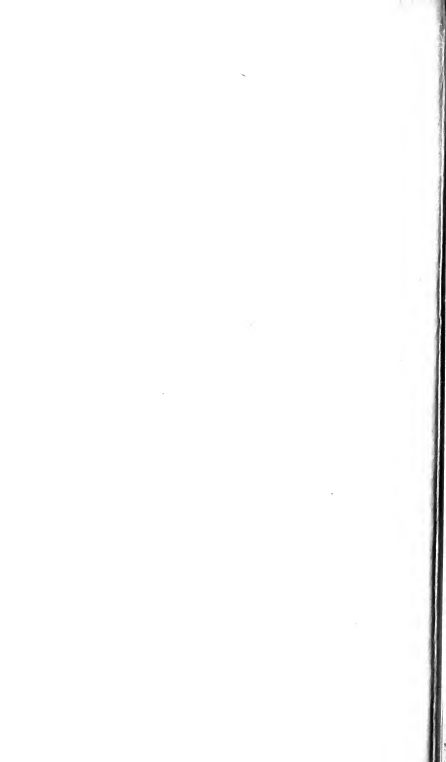
Lehmann, Dr. C. G., Zoochemie. In Verbindung mit Bacc. med. Huppert bearbeitet und herausgegeben. gr. 8. geh.

fl. 6. 40 kr. oder Thir. 3. 26 Ngr. Rochleder, Dr., Chemie und Physiologie der Pflanzen. gr. 8. fl. 1. 40 kr. od. 28 Ngr. geh.









DING SECT. NOV22 1971

QD Gmelin, Leopold
28 Handbuch der Chemie
G57
1843
Bd.7
Abt.1

P&A Sci

PLEASE DO NOT REMOVE CARDS OR SLIPS FROM THIS POCKET

UNIVERSITY OF TORONTO LIBRARY

